

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți, accesorii, consumabile și piese de schimb conform necesităților laboratorului diagnostice din cadrul **IMSP SR Ialoveni pentru anul 2019 prin procedura de achiziție: COP**

1. Denumirea autorității contractante: IMSP SR Ialoveni
2. IDNO: 1003600157232
3. Adresa: or. Ialoveni, str. Alexandru Cel Bun 7
4. Numărul de telefon/fax: 0268 2-11-86 / 0268 2-22-68
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: imsp-sr-ialoveni@mail.ru
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
I	Lotul 1 Reagenți, calibratori și material de control p/u analiz. biochimic automat A 25 Biosystems(sistem închis)(a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)				180000
1.1	AST/GOT set 5 fl. x 50 ml	ml	2500	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50ml	
1.2	ALT/GPT set 5 fl. x 50 ml	ml	2500	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml	
1.3	ALBUMIN set 5 fl. x 50 ml	ml	400	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml	
1.4	ALP-AMP set 5 fl. x 20 ml	ml	1000	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 20 ml	
1.5	α -AMYLASE set 5 fl. x 20 ml	ml	1500	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 20 ml	
1.6	BILIRUBIN (TOTAL) set 5 fl. x 50 ml	ml	3500	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml	
1.7	BILIRUBIN (DIRECT) set 5 fl. x 50 ml	ml	3500	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml	
1.8	CALCIUM- ARSENAZO set 10 fl. x 50 ml	ml	500	ambalaj standard p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml	
1.9	CHOLESTEROL set 10 fl. x 50 ml	ml	3500	ambalaj standard p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml	
1.10	CREATININE set 10 fl. x 50 ml	ml	3000	ambalaj standard p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml	
1.11	γ -GLUTAMILTRANSFERASE set 5 fl. x 50 ml	ml	1000	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml	
1.12	GLUCOSE set 10 fl. x 50 ml	ml	4000	ambalaj standard p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml	
1.13	IRON-FERROZINE set 5 fl. x 50 ml	ml	500	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml	
1.14	LACTATE DEHIDROGENASE (LDH) set 5 fl. x 50 ml	ml	500	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml	
1.15	LIPASE set 2 fl. x 24 ml	ml	1000	ambalaj standard p/u A 25, set 2 fl. x 24 ml	
1.16	PROTEIN (TOTAL) set 10 fl. x 50 ml	ml	500	ambalaj standard p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml	
1.17	TRIGLYCERIDES set 10 fl. x 50 ml	ml	3500	ambalaj standard p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml	

1.18	UREA/BUN-UV set 5 fl. x 50 ml	ml	3000	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 50 ml	
1.19	URIC ACID set 10 fl. x 50 ml	ml	800	ambalaj standard p/u A 25, set 10 fl. x 50 ml	
1.20	CHOLESTEROL LDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă	ml	500	ambalaj standard p/u A 25, set 4 fl. x 20 ml	
1.21	CHOLESTEROL HDL DIRECT set 4 fl. x 20 ml + standard cantitate suficientă	ml	500	ambalaj standard p/u A 25, set 4 fl. x 20 ml	
1.22	Fosfor (Phosphor) cu ambalaj special pentru A-25	ml	100	ambalaj standard p/u A 25, fl.pînă la 50 ml	
1.23	Magneziu (Magnesium) cu ambalaj special pentru A-25	ml	200	ambalaj standard p/u A 25, 1 fl. x 1ml	
1.25	BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN) set 5 fl. x 5 ml	ml	125	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 5 ml	
1.26	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) I set 5 fl. x 5 ml	ml	125	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 5 ml	
1.27	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM (HUMAN) II set 5 fl. x 5 ml	ml	125	ambalaj standard p/u A 25, set 5 fl. x 5 ml	
1.28	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BSA set 1 x 72 ml	ml	600	ambalaj standard p/u A 25, set 1 x 72 ml	
1.29	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL) set 1 x 0,5 ml	ml	20	ambalaj standard p/u A 25, set 1 x 0,5 ml	
1.30	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED) set 1 x 0,5 ml	ml	20	ambalaj standard p/u A 25, set 1 x 0,5 ml	
1.31	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR)STANDAR set 4 x 0,5 ml	ml	20	ambalaj standard p/u A 25, set 4 x 0,5 ml	
1.32	CK-Nac- creatinaza	ml	300	ambalaj standard p/u A 25, set 3 x 16 ml	
1.33	ASO	ml	500	ambalaj standard p/u A 25 fl 1x50 ml	
1.34	RF	ml	500	ambalaj standard p/u A 25 fl 1x50ml	
1.35	PCR	ml	1000	ambalaj standard p/u A 25 fl 1x2x50ml	
1.36	Calibrator pentru ASO	ml	3	ambalaj standard p/u A 25	
1.37	Calibrator pentru RF	ml	3	ambalaj standard p/u A 25	
1.38	Calibrator pentru PCR	ml	3	ambalaj standard p/u A 25	
1.39	Reuma control I	ml	15	ambalaj standard p/u A 25	
1.40	Reuma control II	ml	15	ambalaj standard p/u A 25	
II	Lot 2 Consumabile p/u analiz. biochimic automat A 25 Biosystems (sistem închis) (a.17 Ord MS nr.374),accesorii /consumabile/ piese de schimb (a.18 Ord MS nr.374)				150000
2.1	PHOTOMETRIC LAMP	Buc	1	timp de lucru >2000 ore	
2.2	Ac pentru dozarea reactivului	Buc	1	specific p/u A 25	
2.3	Rotor de reacție p/u analizator A-25 set 10 buc.	buc	1000	specific p/u A 25 set 10 buc.	
2.4	Cuva pentru ser la analizator A-25 set 1000 buc.	Buc	10000	specific p/u A 25 (dimensiuni 13,75 x 24,90 mm, volum 2 ml) set 1000 buc.	
III	Lot 3 Reagenți și consumabile pentru analizator ionoselectiv Easy Lyfe Na-K analyzer (sistem închis)				35000
3.1	Control Kalium Natriu 2m/3nivele	Buc	1	CE Marca	
3.2	Dailz rinse / clearing sol kna 100ml	Buc	3	CE Marca	

3.3	Solutie pack kaliu/Natriu 800ml	Buc	3	CE Marca	
3.4	Electrod K	Buc	1	CE Marca	
3.5	Electrod Na	Buc	1	CE Marca	
3.6	Electrod referens	Buc	1	CE Marca	
3.7	Internal filing solution	Buc	1	CE Marca	
3.8	Kit de mentinanta pentru analizator ionoselectiv Easy Lyfe Na-K	Buc	1	CE Marca	
3.9	Solution valve 2108	Buc	1	CE Marca	
IV	Reagenți, calibratori și material de control p/u analiz. hematologice automat Benesphera (a.17Ord.MS nr.374din05.05.14), accesorii /consumabile/piese de schimb (a.18 Ord.MS nr.374 din05.05.14)				
4.1	Diluent ERMA fl 20 lit. p/u Benesphera	fl	300	1 fl x 20 lit.	4100
4.2	Cyment BS3 Free 500 ml p/u Benesphera	fl	15	1 fl. x 0.5 ml	7550
4.3	Detectoterge BS 900 ml. p/u Benesphera	fl	18	1 fl. x 900 ml.	5000
4.4	Solutie concentrata de hipoclorid 0.5 L p/u Benesphera	fl	2	fl. 500 ml	500
4.5	Set de control pentru PCE 3 nivele L, N, H p/u Benesphera	set	30	fl.3 a câte 2.5 ml	4800
4.6	Hemoglobină Drabchin cu Calibrator Hb 120g Agat inclus în set	ml	500	Hemoglobină. CE Imunoturbidimerica Lichid stabil gata pu folosire. Bireagent Cu calibrator, minimum 3 niveluri singe integral cu EDTA $\leq 1.5\% \leq 0.3 \leq 0.2$ Acid ascorbic pina la 3.5mmol/l, Bilirubina pina la 4.4mmol/l, Hemoglobina pina la 5.5g/l, Lipemie - trigliceride pina la 21g/l, factorul reumatic pina la 500UI/ml. Flacoane volum pina la 50 ml.	400
VI	Reagenți, calibratori și material de control p/u coagulometru CA-02				
6.1	Protombina liofilizata în set cu bufer de Calciu	ml	840	flacon pînă la 5 ml	5500
	Plasmă de control cu nivel normal (PT,FIB,TT,APTT)	ml	15	fl. pînă la 1 ml	500
	Plasmă de control cu nivel patologic (PT,FIB,TT,APTT)	ml	15	fl. pînă la 1 ml	500
6.2	Cuve cu bare metalice, p/u coagulometru CA-02	buc	6000	cuve cu bare metalice pentru probe, compatibilă CA-02, din polistiroil, amb. pînă la 500 buc.	6000
6.3	Fibrinogen set 4 fl x 2 ml	Mili litru	150		
	Imidazol set 4 fl x 15 ml	Mili litru	500		
VII	Specif.standard pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice, reactivi care nu se regăsesc în(a.3Ord.MSnr.701din 18.10.10)				
1	Hemoglobina dDrapkin concentrat cu calibrator Hb 120g/l AGAT inclus în set	ml	500	Flacon cu volumul pînă la 50 ml	500
2	Azopiram sânge ocult în masele fecale	fl	8	fl. pînă la 10 ml	480
3	Azur-Eozină Romanovski (solutie)	ml	1000	ambalaj pînă la 1 kg	200

4	Colorant May-Grunvald-1000	ml	1000	ambalaj pînă la 1 kg	200
5	Acid acetic CH ₃ COOH	kg	1	CE Marca	50
6	Acid sulfosalicilic	Kg	1	CE Marca	420
7	Citrat de Natriu	kg	0.25	CE Marca	52
8	Expres teste diagnostice p/u analiza de rutină a urinei 11 parametri	Buc	7000	set 100 teste	7000
9	Material p/u controlul determinării proteinei în urină cu 2 nivele set 8 fl. x 10 ml metoda cu acid sulfosalicilic	set	3	set 8 fl. x 10 ml material de control	1300
10	Metoda cu acid sulfosalicilic p/u determinarea proteinei în urină set 2 x 30 gr. + calibrator inclus în set	set	12	set 2 x 30 gr.+ calibrator	4000
11	Ulei de imersie	fl	4	fl. pînă la 5 ml	400
VIII	Specificații standard pentru determinarea hepatitelor virale.(anex. 2 și 8 Ord.MS nr.701 din 18.10.2010)				
1	HbsAg, ELISA	buc	3396	CE Marca	14000
2	HbsAB, ELISA	buc	576	CE Marca	5000
3	Anti Hbcor sumar, ELISA	buc	960	CE Marca	7200
4	Anti HDV sumar, ELISA	buc	576	CE Marca	8300
5	Anti HCV sumar, ELISA	buc	576	CE Marca	4000
6	HBe Ag/Ab, ELISA	buc	576	CE Marca	8000
IX	Specificații standard pentru investigații imunologice. anex. 2 și 8 Ord.MS nr.701 din 18.10.2010)				
1	Toliclon anti D super 10 ml	ml	200	Flacoane cu pipeta dozator 10 ml	1300
2	Toliclon anti D 10 ml	ml	30	Flacoane cu pipeta dozator 10 ml	165
3	Toliclon anti A 10 ml	ml	150	Flacoane cu pipeta dozator 10 ml	500
4	Toliclon anti B 10 ml	ml	150	Flacoane cu pipeta dozator 10 ml	500
5	Toliclon anti AB 10 ml	ml	30	Flacoane cu pipeta dozator 10 ml	200
6	Troponii I serum	buc	250	CE Marca	3900
X	Specif.standard p/u investig. clinice generale,hematologice și citologice. Veselă și articole de ustensilă care nu se regăsc în(a.3Ord.MS nr.701din 18.10.10)				
1	Eprubetă cu granule 16/100	buc	13000	vol. 10 ml, de masă plastică cu capac, cu etichetă, în stativ cîte 50 eprubete, ambalaj pînă la 1000 buc.	18200
2	Eprubetă cu Citrat Na 3 ml de 3,8 % , 9NC	buc	7000	vol. 2,5 ml, din masă plastică cu capac, cu etichetă, în stativ cîte 50 eprubete, ambalaj pînă la 2500 buc.	5000
3	Capilar pediatric prelucrat cu K3EDTA p/u colectarea sîngelui din deget	buc	1500	vol. 250 μl , ambalaj 100 buc.; cu eticheta, pe fiecare să fie indicat limita, termenul de valabilitate și lotul.	5000
4	Pahar de sticla termostabile gradate 100ml	buc	5	CE Marca	100
5	Pahar de sticla termostabile gradate 500ml	buc	5	CE Marca	200
6	Pahar de sticla termostabile gradate 1000ml	buc	5	CE Marca	330

7	Eprubetă cu K3 EDTA (vol. 2,5 ml)	buc	6000	vol. 2,5 ml, cu capac și etichetă în stativ câte 50 eprubete, ambalaj pînă la 2500 buc.	3000
8	Eprubetă cu K3 EDTA (vol. 1 ml)	buc	8000	vol. 1 ml, cu capac și etichetă în stativ câte 50 eprubete, ambalaj pînă la 2500 buc.	5050
9	Plañșetă de unică folosință p/u efectuarea grupei sanguine	buc	1500	din masă plastică, cu 10 godeuri.	5880
XI	Accesorii /consumabile/ piese de schimb p/u echipament medical de laborator.				
11	Slaid pentru microscopierea sedimentului urinar	buc	2000	slaid p/u 10 microscopieri ambalaj pînă la 100 buc.	11780
12	Pipetă serologică sterilă, ambulată individual pentru colectarea sîngelui capilar	buc	1000	volum 1 ml din masă plastică, ambalaj pînă la 1000 buc. data producerii să fie indicată pe fiecare pipetă serologică	1200
13	Eprubete de plastic transparente cu volum de 12 ml pentru urină	buc	35000	CE Marca	15000
14	Lupă	buc	1	CE Marca	270
15	Eprubete plastic cu capac cu volumul de 12x85	buc	5000	CE Marca	2000
16	Container plastic cu capac pentru colectarea urinei sterile la 150 ml	buc	1000	CE Marca	1300
17	Container plastic cu capac pentru colectarea urinei nesterile la 150 ml	buc	15000	CE Marca	19000
18	Stative plastic 10 eprubete	buc	20	CE Marca	240
19	Stative plastic 20 eprubete	buc	20	CE Marca	170
20	Stative plastic 40 eprubete	buc	30	CE Marca	540
Valoarea estimativa totala: 562777					

8. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru toate loturile;

9. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Februarie – decembrie 2019, în timp de 3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale.

10. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2019

11. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu

12. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr . d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului.	Da
2.	Dovada înregistrării persoanei juridice	- copie, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
3.	Formularul ofertei completată în	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da

	conformitate cu Formularul (F 3.1)		
4.	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare completată în conformitate cu Formularul (F 3.2)	- în original, garanție bancară în original, emisă de o bancă comercială; Termenul de valabilitate al garanției să fie egal cu termenul de valabilitate al ofertei (30 zile).	Da
5.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Formularul (F 4.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
6	Specificații de preț completată în conformitate cu Formularul (F 4.2)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
7.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
8.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova, în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
9.	Ultimul raport financiar	- original (copie) confirmată cu semnătura și ștampila Participantului;	Da
10	Formular informativ despre participant	Original potrivit F3.3 confirmat prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
11	Lista fondatorilor	Nume, Prenume, cod personal	Da
12	Certificat conformitate	Copie confirmat prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
13	Certificat de calitate ISO 9001	copie -confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	DA
14	Certificat de la Producător (pașaport tehnic al produselor)	copie -confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	DA
15	Certificat de calitate - CE Marca	copie -confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	DA
16	Certificat de compatibilitate a reactivilor oferiti, eliberat de catre producatorul utilajului.	copie – confirmat prin semnătura și ștampila ofertantului	DA
17	Autorizare de la producător	copie – confirmat prin semnătura și ștampila ofertantului	DA
18	Certificat de calificare a inginerilor	copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	DA

13. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Prețul cel mai scăzut

14. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **Informația o găsiți în SIA RSAP**
- pe: [data] **Informația o găsiți în SIA RSAP**

15. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

16. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 zile

17. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

Ofertele întârziate vor fi respinse.

18. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA “RSAP”.

19. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română

20. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
21. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
22. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): **nu se aplică**
23. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică**
24. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **27.02.2019**
25. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **27.02.2019**
26. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | Se acceptă |
| sistemul de comenzi electronice | Nu se acceptă |
| facturarea electronică | Se acceptă |
| plățile electronice | Se acceptă |
27. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): **nu se aplică**
(se specifică da sau nu)
28. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: Cotovan Mihail _____

L.Ș.

Ex. Leorda Tatiana
Tel. 026821186