

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți, calibratori și material de control p/u analiz. biochimic automat A 15 Biosystems(sistem închis); Reagenți,calibratori si material de control pentru analizatorul automat Sysmex CA 660/CA 500; Reagenți,calibratori si material de control pentru analizatorul Rapid Point -500; Reagenți,calibratori si material de control pentru analizatorul hematologic XS-1000i , Sysmex, Japonia (sistem inchis).

prin procedura de achiziție Licitatie Publică

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spitalul Clinic al Ministerului Sănătății
2. IDNO: 1003600150716
3. Adresa mun. Chișinău, str. Pușkin, 51
4. Numărul de telefon/fax: 022-26-70-14; 069 577 778.
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: scms@ms.md, tatianascms.achiz@yahoo.com
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): Nu se aplică
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unit atea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
LOT 1. Reagenți, calibratori și material de control p/u analiz. biochimic automat A 15 Biosystems(sistem închis)						
1.1	33696500-0	AST/GOT	set	35	ambalaj standard p/u A 15, set 5 fl. x 50 ml Reactivii să dispună de certificat, sau declaratia CE, certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizorul A-15 (sistem închis), eliberat de catre producătorul utilajului, Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului, Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul	12688
1.2	33696500-0	ALT/GPT	set	35		12688
1.3	33696500-0	ALBUMIN	set	5		725
1.4	33696500-0	ALP-AMP	set	30		5400
1.5	33696500-0	α-AMYLASE (DIRECT)	set	50		33000
1.6	33696500-0	BILIRUBIN (TOTAL) metoda DPD	set	25		4125
1.7	33696500-0	BILIRUBIN (DIRECT) metoda DPD	set	25		4125
1.8	33696500-0	CALCIUM- ARSENAZO	set	3		1230
1.9	33696500-0	CHOLESTEROL	set	18		9450
1.10	33696500-0	CHOLESTEROL LDL DIRECT	set	25		34660
1.11	33696500-0	CHOLESTEROL HDL DIRECT	set	25		20700

1.12	33696500-0	CREATININE	set	15	echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor, Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizorul A-15, Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set, Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. • Reagentii, calibratorii și materialele de control să fie produse în incaperi cu nivelul de curătenie ISO-8 conform standardului ISO 14644 "Camere curate și medii controlate asociate	3150
1.13	33696500-0	γ-GLUTAMILTRANSFERASE	set	13		8615
1.14	33696500-0	GLUCOSE	set	40		8200
1.15	33696500-0	IRON-FERROZINE	set	5		2500
1.16	33696500-0	PROTEIN (TOTAL)	set	3		900
1.17	33696500-0	PROTEIN (Urine/LCR, pirolgalol rosu)	set	1		188
1.18	33696500-0	CONTROL p/u Protein în urina	set	1		265
1.19	33696500-0	TRIGLYCERIDES	set	8		4700
1.20	33696500-0	UREA/BUN-UV	set	25		9065
1.21	33696500-0	URIC ACID	set	5		3000
1.22	33696500-0	BIOCHEMISTRY CALIBRATOR (HUMAN)	set	3		3100
1.23	33696500-0	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM I (HUMAN)	set	3		3100
1.24	33696500-0	BIOCHEMISTRY CONTROL SERUM II (HUMAN)	set	3		3100
1.25	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) BA	set	4		32400
1.26	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (NORMAL)	set	2		775
1.27	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C CONTROL (ELEVATED)	set	2		775
1.28	33696500-0	HEMOGLOBIN A1C-DIRECT (HbA1C-DIR) STANDAR	set	2		4953
1.29	33696500-0	LACTATE DEHYDROGENASE (LDH)	set	2	620	
1.30	33696500-0	LIPASE	set	5	5856	
1.31	33696500-0	CREATINE KINASE (CK)	set	1	1172	
1.32	33696500-0	CONCENTRATED WASHING SOLUTIONS	set	1	412	
1.33	33696500-0	CONCENTRATED SYSTEM LIQUID 1L	set	3	4200	
1.34	33696500-0	WASHING SOLUTION 1L	set	3	2200	
1.35	33696500-0	Rotor de reacție p/u analizator A 15 set 10 buc.	set	100	133995	
1.36	33696500-0	Cuva pentru ser la analizator A 15 cutie 1000 buc.	set	30	12580	
1.37	33696500-0	6V/10 W HAL.LAMPS PACK A- 15	buc	2	1550	
		TOTAL LOT 1.			390 162	
		LOT 2. Reagenti,calibratori și material de control pentru analizatorul automat Sysmex CA 660/CA 500				
2.1	33696500-0	Reactiv D-dimer ,125 teste	Set	10	Setul sa contina reagent gata de lucru, buffer, suplement, diluent ,Calibrator.,set 3x4ml	88200

2.2	33696500-0	D-dimer control-1,control-2	Set	2	Setul sa contina Control-1 si Control -2 gata de lucru ,set 2x5x1 ml	12762
2.3	33696500-0	CaClean I	Set	72	Reagent gata de lucru set 50ml	60840
2.4	33696500-0	Standart human plasma	Set	4	Set 10x1 ml	10000
2.5	33696500-0	Normal control Control plasma N	set	24	Control normal set10x1ml	37200
2.6	33696500-0	Pathological control Control plasma P	set	24	Control pathologic set 10x1ml	37200
2.7	33696500-0	PT multicalibrator	set	4	Set 6x1ml	9672
2.8	33696500-0	Tromborel S	set	50	Reagent 10x4ml	35000
2.9	33696500-0	Thrombin	set	70	Reagent 10x1ml	49000
2.10	33696500-0	Oweren's Veronal Buffer	set	15	Set 10x15ml	10125
2.11	33696500-0	Actin FS	set	36	Reagent gata de lucru(APTT) set10x2ml	28800
2.12	33696500-0	Clorura de Ca	set	6	Set 10x15ml	4050
2.13	33696500-0	Ci-trol2	set	12	APTT control pathologic 10x1ml	23280
2.14	33696500-0	Cuve 4ml ,cuve pentru reagent	Buc	2000	Cuve pentru reagent la aparatul de coagulare Sysmex CA660/CA 500	600
2.15	33696500-0	Cuve de reactive	Buc	40000	Cuve de reactive reagent la aparatul de coagulare Sysmex CA660/CA 500	28000
		TOTAL LOT 2.				434 729
		LOT 3. Reagenti,calibratori si material de control pentru analizatorul Rapid Point -500				
3.1	33696500-0	Cartus de masura pentru 100 teste compatibil cu aparatul Rapid Point 500	buc	13	Cartus de masura pentru 100 teste (RP500 MCART LAC 100 TEST) compatibil cu Rapid Point 500	204620
3.2	33696500-0	Cartus de masura pentru 100 teste (RP500 MCART LAC 100 TEST) compatibil cu Rapid Point 500	buc	12	Cartușe de spălare (WASH/WASTE KIT 4 CATRIDGE). Set a cîte 4 cartușe copatibile cu Rapid Point 500	47280
3.3	33696500-0	Hirtie termosensibila compatibila cu aparatul Rapid Point 500	buc	12	Hârtie termică pentru imprimantă. Rolă 57mm x 30m compatibila cu Rapid Point 500	410
3.4	33696500-0	Seringi heparinate cu Litiu compatibile cu Rapid Point 500	buc	1200	Seringi sterile heparinate cu Litiu compatibile cu Rapid Point 500.	13200
		TOTAL LOT 3.				265 510
		LOT 4. Reagenti,calibratori si material de control pentru analizatorul hematologic XS-1000i , Sysmex, Japonia (sistem inchis)				
4.1	33696500-0	Cellpack -20L	set	26	Ambalaj standart pentru analizatorul hematologic Sysmex XS-1000i,sa dispuna de certificat sau declaratie CE,certificatul de compatibilitate a reactivilor cu analizatorul hematologic Sysmex XS-1000i(sistem inchis) eliberat de catre producatorul utilajului.Reactivii să fie obligatoriu în ambalajul producătorului. Firma furnizoare de reactivi să dispună de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizarea a reactivilor. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu analizor Sysmex XS-1000i.	18720
4.2	33696500-0	Stromatolyser-4DL-5 L	set	10		20750
4.3	33696500-0	Stromatolyser-4DS -42 ml	set	15		28350
4.4	33696500-0	Sulfolyser-500 mlx3	set	10		15825
4.5	33696500-0	Cellclean-50ml	set	2		2000

4.6	33696500-0	E-Check (XS)L- 3 ml	set	7	Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Toate pozițiile lotului să fie produse de același producător. Ambalaj 20 litri. Componenta chimică (sodium chloride 0,64%, acid boric 0,10%, sodium tetraborat 0,02%, EDTA-2K 0,02%)	13440	
4.7	33696500-0	E-Check (XS)N- 3 ml	set	7		13440	
4.8	33696500-0	E-Check (XS)H- 3 ml	set	7		13440	
4.9	33696500-0	Piercer Set NO.7 (PM) p/u XS-1000i	Buc	1		Firma furnizoare sa dispuna de ingineri calificati, certificati de producatorul echipamentului pentru deservirea gratuita a echipamentului in cauza, pe perioada de utilizare a reactivelor, precum si participarea lor la reprogramari, calibrari, controale de calitate.	6315
4.10	33696500-0	Pompa de aer "Set No.1" p/u XS-1000i	Buc	1		5940	
4.11	33696500-0	Tub de teflon "1.8x0.8" p/u XS-1000i	Buc	1		365	
4.12	33696500-0	Filtru No.13 p/u XS-1000i	Buc	2		360	
4.13	33696500-0	Tube Pharmed_BPT_3 X 5 p/u XS-1000i	Metru	0,5		343	
4.14	33696500-0	Cylinder No.50 Assy (C2/XS) p/u XS-1000i	Buc	1		4915	
4.15	33696500-0	Unitatea HGB p/u XS-1000i	Buc	1		2310	
4.16	33696500-0	Supapă LVM11-6A2-XS1 p/u XS-1000i	Buc	2		2800	
4.17	33696500-0	Supapă LVM11-6A3-XS1 p/u XS-1000i	Buc	2		2800	
4.18	33696500-0	Supapă NO.2 Assy p/u XS-1000i	Buc	1		2575	
4.19	33696500-0	Supapă NO.3 Assy p/u XS-1000i	Buc	1		2760	
4.20	33696500-0	Eprubetă vacuum K3EDTA-3ml	buc	35000		Eprubeta vacuum din PET plastic cu K3EDTA eticheta larga, capac din trei componente, 3 ml. folosite la analizatorul hematologic automat XS-1000i sistem inchis	59500
4.21	33696500-0	Eprubetă vacuum K3EDTA-0,5ml	buc	100		Eprubete cu K3EDTA, p-tru recoltarea sangelui capilar, folosite la analizatorul hematologic automat XS-1000i sistem inchis	190
TOTAL Lot 4.						217 138	
VALOAREA ESTIMATIVĂ TOTALĂ						1 307 539	

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. _____
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
1) Pentru un singur lot;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite _____
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: La necesitate in termen de 10 zile de la comanda, pe parcursul anului 2022.
13. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2022
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu se aplică.
(indicați da sau nu)
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică.
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	DUAЕ	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligativiu
2	Oferta	Formularul F3.1, Semnat electronic de către operatorul economic	Obligativiu
3	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligativiu
4	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic	Obligativiu
5	Certificat de calitate de la Producător	Copie,confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	Obligativiu
6	Certificat CE	copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Obligativiu
7	Certificat privind specializarea personalului în domeniul deservirii, calibrării, a utilajului medical la care sunt folosiți reagenții cistigati	copie,confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului.	Obligativiu
8	Confirmare privind asigurarea deservirii și calibrării utilajului	original, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului.	Obligativiu
9	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%, (pentru ofertantul câștigător) conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției.	Semnat electronic	Obligativiu pentru ofertantul câștigător
10	Garanție pentru executarea contractului 5% (pentru ofertantul câștigător)) conform anexei nr.10 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției.	Confirmată prin semnătura electronică a participantului (anexa 10)	Obligativiu
11	Specificații tehnice	potrivit modelului (anexa 22), confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	Obligativiu
12	Specificații de preț	potrivit modelului din (anexa 23), confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	Obligativiu
13	Prezentarea mostrelor		La necesitate
14	Declarația privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	Obligativiu in termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și Agenției Achiziții Publice.

- 17. Garanția pentru ofertă, după caz transfer pe contul IMSP SCMS sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 1%.**
- 18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz transfer pe contul IMSP SCMS sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 5%.**
- 19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz nu se aplică.**
- 20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu se aplică.**

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică.
22. Ofertele se prezintă în valuta: lei MD
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
	Nu se aplică	

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- conform SIA RSAP /până la: *[ora exactă]* Informația o găsiți în SIA RSAP
 - pe: *[data]* Informația o găsiți în SIA RSAP _
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 50 zile _
28. Locul deschiderii ofertelor: _SIA RSAP
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
29. 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.
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:
_Limba română
31. 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)
32. 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
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): nu se aplică
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: -.
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: _____
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 03.12.2021
37. 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 accept
Sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
Facturarea electronică	Se acceptă
Plățile electronice	Se acceptă

38. 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)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____ .

