

**ANUNȚ DE PARTICIPARE**  
**privind achiziționarea Reactive și consumabile de laborator prin COP**  
Nr. 05/21 din 08 februarie 2021

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Dispensar Republican de Narcologie**
2. IDNO: **1003600150509**
3. Adresa: **mun.Chișinău, str. Ion Pruncul, 8**
4. Numărul de telefon/fax: **0 22 295 863**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **imspdrn.md**
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. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate: **Instituție medico sanitată publică**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind prestarea următoarelor bunuri:

Nr d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Canti -tatea	U. M.	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată
1	33696500-0	Reactive și consumabile pentru analizatorul biochimic Biosistem A15 (cu ambalaj special pentru Analizator Biochimic A-15) (sistem închis)			Pentru pozițiile (1.1 -1.14 inclusiv) Flacoane compatibile cu analizatorul biochimic automat A-15; Ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător. 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 de la același producător. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 18 luni	70 995,0
1.1	33696500-0	Glucoza (Glucose)	2 500,0	ml	Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrică GOD-PAP. Reagenti: Lichid stabil gata pentru folosire. Monoreagent, Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 0,1 mmol/l Coef. de variație intraserial $\leq$ 7,0 ; Coef.l de variație extraserial $\leq$ 3,0; Interferențe: Acid ascorbic pînă la 1,7mmol/l; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l.	
1.2	33696500-0	Bilirubina totală (Total Bilirubin)	2 500,0	ml	Metoda de determinare: Fotometrică Iendrăsec. Reagenti: Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent, Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 1,3 mkmol/l ; Coef. de variație intraserial $\leq$ 5,0; Coef. de variație extraserial $\leq$ 5,0; Interferențe: Acid ascorbic pînă la 1,7mmol/l; Bilirubina pînă la 0,7mmol/l, Hemoglobina pînă la 3,8g/l; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l	
1.3	33696500-0	Bilirubina directă (direct Bilirubin)	2 500,0	ml	Metoda de determinare: Fotometrică Iendrăsec. Reagenti: Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent; Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 1,8 mkmol/l ; Coef. de variație intraserial $\leq$ 0,03; Coef. de variație extraserial $\leq$ 0,01; Interferențe: Acid ascorbic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l.	
1.4	33696500-0	ALAT (GPT)	2 500,0	ml	Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Cinetică. Reagenti: Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 4,0 U/L. Coef. de variație intraserial $\leq$ 1,5; Coef. de variație extraserial $\leq$ 1,0; Interferențe: Acid ascorbic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l.	
1.5	33696500-0	ASAT (GOT)	2 500,0	ml	Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Cinetică. Reagenti: Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 2,0 U/L. Coef. de variație intraserial $\leq$ 2,0; Coef. de variație extraserial $\leq$ 1,5 ; Interferențe: Acid ascorbic pînă la 1,7 mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l	
1.6	33696500-0	Proteina Totală (Total Protein)	2 000,0	ml	Ambalaj 10x50 ml; Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret. Reagenti: Lichid stabil gata pentru folosire. Monoreagent, Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 5,0 g/l ; Coef. de variație intraserial $\leq$ 0,1 ; Coeficientul de variație extraserial $\leq$ 0,15 ; Interferențe: Acid ascorbic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l.	
1.7	33696500-0	Uree (Urea)	2 500,0	ml	Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15; Metoda de determinare: Fotometrică Ureaze UV. Reagenti: Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 0,3 mmol/l ; Coef.de variație intraserial $\leq$ 2,0; Coef. de variație extraserial $\leq$ 3,5 Interferențe: Acid ascorbic pînă la 1,7mmol/l; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l;Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l.	
1.8	33696500-0	Creatinina (Creatinine)	2 500,0	ml	Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15; Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Cinetică. Reagenti: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireagent Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 15 mkmol/l; Coeficientul de variație intraserial $\leq$ 0,05; Coeficientul de variație extraserial $\leq$ 0,05; Interferențe: Acid ascorbic pînă la 1,7mmol/l; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l.	
1.9	33696500-0	Albumina (Albumin)	2 500,0	ml	Ambalaj 5x50 ml, specific pentru A-15; Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG; Reagenti: Lichid Stabil, gata pentru folosire.	

					Monoreagent Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 2 g/l ; Coef. de variație intraserial $\leq$ 0,15 ; Coficientul de variație extraserial $\leq$ 0,15; Interferențe: Acid ascorbinic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l	
1.10	33696500-0	alfa-Amilaza (alfa-Amylase)	2 500,0	ml	Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică cantitativă fară prediluție; Reagenți: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 33 U/L; Coeficientul de variație intraserial $\leq$ 5,0; Coeficientul de variație extraserial $\leq$ 8,0; Interferențe: Acid ascorbinic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l .	
1.11	33696500-0	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase)	2 500,0	ml	Ambalaj 5x20 ml, specific pentru A-15; Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Cinetică. Reagenți: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Bireagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 3,0 U/L ; Coeficientul de variație intraserial $\leq$ 3,0 ; Coeficientul de variație extraserial $\leq$ 3,0 ; Interferențe: Acid ascorbinic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l .	
1.12	33696500-0	Acidul Uric (Uric Acid)	1 500,0	ml	Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15; Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Reagenți: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 4,2 mcmol/l ; Coeficientul de variație intraserial $\leq$ 0,1; Coeficientul de variație extraserial $\leq$ 0,15; Interferențe: Acid ascorbinic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l	
1.13	33696500-0	Cholesterol total (Cholesterol)	500,0	ml	Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15; Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP; Reagenți: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 0,08 U/L ; Coeficientul de variație intraserial $\leq$ 2,0 ; Coeficientul de variație extraserial $\leq$ 2,5; Interferențe: Acid ascorbinic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l .	
1.14	33696500-0	Trigliceride (Triglycerides)	500,0	ml	Ambalaj 10x50 ml, specific pentru A-15. Metoda de determinare: Fotometrică GPO.Reagenți: Lichid Stabil, gata pentru folosire. Monoreagent. Limita minimă de detecție pentru set $\leq$ 0,01 mmol/l ; Coeficientul de variație intraserial $\leq$ 3,5; Coeficientul de variație extraserial $\leq$ 3,0; Interferențe: Acid ascorbinic pînă la 1,7mmol/l ; Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l ; Hemoglobina pînă la 3,8 g/l ; Lipemie-trigliceride pînă la 21 g/l.	
1.15	33696500-0	MultiCalibrator	25,0	ml	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri (include): Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) CNP-G3. Bilirubin Direct – m.d. Iendrăsec. Bilirubin Total - m.d. Iendrăsec. Calciu – m.d. Arsenazo III, Iron - m.d. Ferrozine.....	
1.16	33696500-0	MultiControl ser normal	75,0	ml	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri ( include ) : Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) CNP-G3, Bilirubin Direct – m.d. Iendrăsec, Bilirubin Total - m.d. Iendrăsec, Calciu – m.d. Arsenazo III, Iron - m.d. Ferrozine.....	
1.17	33696500-0	MultiControl ser patologic	75,0	ml	Flacoane cu volum 5 ml. Ser uman cu 40 de parametri ( include ) : Alfa-Amilaza (alfa-Amilase) CNP-G3. Bilirubin Direct – m.d. Iendrăsec, Bilirubin Total - m.d. Iendrăsec, Calciu – m.d. Arsenazo III, Iron - m.d. Ferrozine.....	
1.18	33140000-3	Soluție de spălare	1 000,0	ml	Soluție de spălare p/u Analizator Biochimic A-15. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj 1L	
1.19	33140000-3	Soluție concentrată de sistem	1 000,0	ml	Soluție concentrată de sistem p/u Analizator Biochimic A-15. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj 1L	
1.20	33696500-0	Soluție concentrată de spălare	100,0	ml	Soluție concentrată de spălare p/u Analizator Biochimic A-15. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj 100ml	
1.21	33140000-3	Cuva p/u ser	10,0	set	Cuva p/u ser, compatibil Technicon /A-15, D= 13,75x24,90mm , V2.0 ml, amb.1 000 buc. în set.	
1.22	33140000-3	Rotor de reacție	10,0	set	CE certificat obligatoriu. Autorizare de la producător, amb. 10 buc/set	
2	33696500-0	Reactive p/u determinarea stupifiantelor în urină			Reactive adoptate p/u analizatorul biochimic A15. Toate pozițiile lotului să fie de la același producător. Standarde de referință ISO, CE.	74 650,0
2.1	33696500-0	Multicalibrator 5 nivele p/u opiate și amphetamine în urină	1,0	set	Lichid stabil gata pentru folosire.5 nivele.Turbidimetrica. Material pentru investigații- Calibrator; Ambalaj solicitat: Flacoane cu vol. pînă la 10 ml.	
2.2	33696500-0	Multicalibrator 5 nivele p/u cannabinoidă în urină	1,0	set	Lichid stabil gata pentru folosire.5 nivele.Turbidimetrica. Material pentru investigații- Calibrator; Ambalaj solicitat:Flacoane cu volum pînă la 4 ml.	
2.3	33696500-0	Multicalibrator 5 nivele p/u benzodiazepine în urină	1,0	set	Lichid stabil gata pentru folosire.5 nivele.Turbidimetrica. Material pentru investigații-Calibrator;Amb. solicitat: Flacoane cu volum pînă la 10 ml.	
2.4	33696500-0	Opiate în urină	1,0	set	Lichid stabil gata pentru folosire.Bireagent.Turbidimetrica. Material pentru investigații- urina; Limita minimă de detectie pentru set 225 ng/ml, Coefic.de variație intraserial 0,3 %, Coefic.de variație extraserial 2,2 %, Interferențe Amitriptilina, 11-hidroxi- Δ9-THC, Amobarbital, Aspirina, Cocaina, Codeina, B-phenylamina, Amphetamine, Chlorpheniramine; Amb. solicitat: Flacoane cu V. R1-105 ml R2- 38 ml.	
2.5	33696500-0	Cannabinoidă în urină	1,0	set	Lichid stabil gata pentru folosire.Bireagent.Turbidimetrica. Material pentru investigații- urina; Limita minimă de detectie pentru set 20 ng/ml, Coefic.de variație intraserial 0,3 %, Coefic. de variație extraserial 1,4 %, Interferențe 6-Acetyl-Morfin, Amitriptilina, Amobarbital, Aspirina, Amphetamine, Canabidiol, Cocaina, Codeina; Ambalaj solicitat: (1fl	

					x105ml/1fl x 38ml).	
2.6	33696500-0	Amfetamine în urină	1,0	set	Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent.Turbidimetrica. Material pentru investigații- urina; Limita minimă de detectie pentru set 225 ng/ml, Coefic.de variație intraserial 0,4 %, Coefic. de variație extraserial 1,2 %, Interferențe Amitriptilina, 11-hidroxi-Δ9-THC, Amobarbital, Aspirina, Cocaina, Codeina; Ambalaj solicitat: (1fl x105ml/1fl x 38ml).	
2.7	33696500-0	Benzodiazipine în urină	1,0	set	Lichid stabil gata pentru folosire. Bireagent. Turbidimetrica. Material pentru investigații- urina; Ambalaj solicitat: (2fl x21ml/2fl x 8ml).	
<b>3</b>	<b>33696500-0</b>	<b>Reactive și consumabile pentru analizatorul hematologic Horiba ABX Micros ES 60</b>				<b>26 824,0</b>
3.1	33696500-0	Reagent	5,0	buc	Reagent p/u aparat Hematologic Horiba ABX 60 micros. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj de 1 L.	
3.2	33696500-0	Soluție de curățare	11,0	buc	Soluție de curățare p/u aparat Hematologic Horiba ABX 60 micro. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj de 1 L.	
3.3	33696500-0	Diluant	6,0	buc	Diluant p/u aparat Hematologic Horiba ABX 60 micro . Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. Ambalaj de 20 L.	
3.4	33696500-0	Control hematologic 3 nivele	10,0	set	Set de control hematologic 3 nivele Low, Normal, High (3fl x 2,5 ml)	
3.5	33000000-0	Hîrtie pentru termoprinter	10,0	buc	Hîrtie pentru termoprinter cu lățime de 5,5cm	
<b>4</b>	<b>33000000-0</b>	<b>Consumabile și reactivi pentru analizatorul Diamond SmartLyte plus K/Na/Cl</b>			(Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor.Catalogul producătorului/prospete/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. Toate pozițiile lotului să fie de la același producător.)	<b>50 700,0</b>
4.1	33000000-0	Pachet de reactive( Standart A, StandartB, soluție de spălare)	6,0	buc	Pachet de reactive (Standart A, StandartB, soluție de spălare), în ambalaj original de la producător.Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor .	
4.2	33000000-0	Soluție de spalare fiecare zi	3,0	buc	Solutie de spalare fiecare zi, în ambalaj original de la producător. Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor .	
4.3	33000000-0	Soluție de condiționare a electrozilor	3,0	buc	Soluție de condiționare a electrozilor, în ambalaj original de la producător. Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor.	
4.4	33000000-0	Electrod K (original de la producător)	2,0	buc	Electrod K (original de la producător). Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor	
4.5	33000000-0	Electrod Na(original de la producător)	2,0	buc	Electrod Na (original de la producător). Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor	
4.6	33000000-0	Electrod Ca(original de la producător)	2,0	buc	Electrod Ca (original de la producător). Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor	
4.7	33000000-0	Electrod de referinta(original de la producător)	2,0	buc	Electrod de referinta (original de la producător) . Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor .	
4.8	33000000-0	Hîrtie pentru imprimantă	1,0	buc	Hîrtie pentru imprimantă, în ambalaj original de la producător . Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat.	
4.9	33000000-0	Material de control cu nivel 1-2-3	2,0	buc	Material de control cu nivel 1-2-3, în ambalaj original de la producător. Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor.	
4.10	33000000-0	Tub silicon pentru pompa peristaltica	3,0	buc	Tub silicon pentru pompa, în ambalaj original de la producător . Se va indica codul produsului oferit conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor .	

**Expres-teste pentru determinarea drogurilor în sânge (cerințe obligatorii p/u loturi 5-14 inclusiv)**

În ambalaj original de la producător. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil la data deschiderii ofertelor. Catalogul producătorului/prospete/ documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Instrucțiune de utilizare a produselor – original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și stampila participantului.

<b>5</b>	<b>33000000-0</b>	<b>THC Rapid Test</b>	<b>400,0</b>	<b>buc</b>	THC Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>8 000,0</b>
<b>6</b>	<b>33000000-0</b>	<b>AMP Rapid Test</b>	<b>40,0</b>	<b>buc</b>	AMP Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>800,0</b>
<b>7</b>	<b>33000000-0</b>	<b>BZO Rapid Test</b>	<b>100,0</b>	<b>buc</b>	BZO Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>2 000,0</b>
<b>8</b>	<b>33000000-0</b>	<b>COC Rapid Test</b>	<b>40,0</b>	<b>buc</b>	COC Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>800,0</b>
<b>9</b>	<b>33000000-0</b>	<b>EDDP Rapid Test</b>	<b>40,0</b>	<b>buc</b>	EDDP Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>800,0</b>
<b>10</b>	<b>33000000-0</b>	<b>MDMA Rapid Test</b>	<b>80,0</b>	<b>buc</b>	MDMA Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>1 600,0</b>
<b>11</b>	<b>33000000-0</b>	<b>MET Rapid Test</b>	<b>80,0</b>	<b>buc</b>	MET Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>1 600,0</b>
<b>12</b>	<b>33000000-0</b>	<b>MOP Rapid Test</b>	<b>200,0</b>	<b>buc</b>	MOP Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>4 000,0</b>
<b>13</b>	<b>33000000-0</b>	<b>mtd Rapid Test</b>	<b>40,0</b>	<b>buc</b>	mtd Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>800,0</b>
<b>14</b>	<b>33000000-0</b>	<b>TML Rapid Test</b>	<b>40,0</b>	<b>buc</b>	TML Rapid Test pentru determinarea drogurilor în sânge	<b>800,0</b>
<b>15</b>	<b>33140000-3</b>	<b>Consumabile pentru Analizatorul Cromatograf 4000B</b>				<b>19 025,0</b>
15.1	33140000-3	Flacoane V10 ml	500,0	buc	Flacoane din sticlă cu V10 ml analoage flacoanelor de penicilină. D.flaconului la bază 22mm; H= 46mm. Vialuri cu margine plată	
15.2	33140000-3	Capace din metal	1 000,0	buc	Capace din metal atrase de magnet pentru închiderea flacoanelor de penicilină, D.capacului = 21mm pentru viale în autosampler.	
15.3	33140000-3	Dopuri din cauciuc	3 000,0	buc	Dop de cauciuc elastometric clorobutilic pentru flacoane de penicilină, D.I. 12mm , D.E. 20mm	
15.4	33140000-3	Colonă cromatografică de tip (DB -624)	1,0	buc	Coloană cromatografică DB - 624; lungime 30 m; diamentrul pe interior 0,53mm film 3,00 µm, Codul produsului - (part number 125-1334) Temperatura de lucru de la -20 C° pînă la 260 C°	
<b>16</b>	<b>33140000-3</b>	<b>Reactive pentru Analizatorul Cromatograf 4000B</b>				<b>1 285,0</b>
16.1	33140000-3	Acetonă	1,0	buc	Aceton cu puritate de 99,9%, amb.in sticlă cîte 1000ml	
16.2	33140000-3	Alcool etilic pur	3,0	buc	Alcool etilic cu puritate de 99,6%, amb.in sticlă cîte 1000ml	
16.3	33140000-3	Heptan	1,0	buc	Heptan , ambalat în sticlă de 100ml	

16.4	33140000-3	Diclormetan	1,0	buc	Ambalat în sticlă de 100ml		
16.5	33140000-3	Izopropanol	1,0	buc	Ambalat în sticlă de 1000ml		863,0
<b>17</b>	<b>33140000-3</b>	<b>Reactive pentru hematologie</b>					
17.1	33140000-3	Eozin metilen după Main-Griunvald	2 000,0	ml	Eozin metilen după Main-Griunvald în amb. cu volum de 1L		
17.2	33140000-3	Vopsea Romanovschi	1 000,0	ml	Vopsea Romanovschi, colorația May-Grunwald în amb. cu volum de 1 L		
17.3	33140000-3	Ulei de imersie	100,0	ml	Ulei de imersie, în ambalaj de 100 ml		
17.4	33140000-3	Acid sulfosalicilic	0,5	kg	Acid sulfosalicilic, formula H <sub>2</sub> SO <sub>4</sub>		6 800,0
<b>18</b>	<b>33140000-3</b>	<b>Eprubete</b>					
18.1	33140000-3	Eprubete de unica folosință	8 000,0	buc	Eprubeta de polister p/u urină cu fund conic V12ml, gradată. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); să fie ambalate de producător. Mostre se vor prezenta 2buc.		
18.2	33140000-3	Eprubete cu heparină	1 000,0	buc	Eprubete cu heparină 10 ml, 16x100 mm		930,0
<b>19</b>	<b>33000000-0</b>	<b>Pipetă automată</b>					
19.1	33000000-0	Pipetă automată 20-200µl	1,0	buc	Pipetă automată cu volum ajustabil 1000-5000µl		
19.2	33000000-0	Pipetă automată 100-1000µl	1,0	buc	Pipetă automată cu volum ajustabil 100-1000µl		
<b>20</b>	<b>33140000-3</b>	<b>Marcher</b>	<b>15,0</b>	<b>buc</b>	Marker cu 2 vîrfuri de dimensiuni diferite (1mm, 3mm), înscriere pe sticlă, plastic, metal cu cerneala pe baza de alcool.		225,0
21	33140000-3	Expres teste p/u urină	35,0	set	Expres-teste p/u urină - 10 parametri (Glucoza, proteine, PH, singe occult, acetone, bilirubin, urobilinogen, nitriti, greutate specifică, leucocite). Amb. cîte 100 teste în set.		6 000,0

**Valoarea estimativă totală: 279 497,00 lei fără TVA**

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta: *Pentru mai multe loturi;*

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: *nu se admite;*

11. Termenii și condițiile de livrare solicități: *La solicitare cu transportul operatorului economic;*

12. Termenul de valabilitate a contractului: *31 decembrie 2021;*

13. 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;*

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): *nu se aplică;*

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim al cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (**DUAE formular nou, documentație semnată electronic**):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului:	Obligativitatea
1	Formularul ofertei (F3.1)	Potrivit Formularului F3.1 din documentele de atribuire, confirmata prin semnatura și ștampilă Participantului.	Obligatoriu
2	Specificatii tehnice (F4.1)	Conform Formularului F4.1 din documentele de atribuire, confirmat prin semnatura și ștampilă Participantului.	Obligatoriu
3	Specificatii de pret (F4.2)	Conform Formularului F4.2 din documentele de atribuire, confirmat prin semnatura și ștampilă Participantului.	Obligatoriu
4	Documentul Unic de Achiziții European	Semnat și ștampilat de către operatorul economic	Obligatoriu
5	Garanția pentru ofertă (1%)	Conform FDA pct.3.2, semnat și ștampilat de către banca emitentă	Obligatoriu
6	Certificat / decizia de înregistrare a operatorului economic/ Extras din Registrul de Stat a persoanelor juridice	În original sau copie, actualizate și autentificate prin inscripția și semnatura operatorului economic.	DA
7	Ultimul raport financiar	Copie, autentificate prin inscripția și semnatura operatorului economic.	DA
8	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie eliberata de banca deținatoare de cont, confirmată prin semnatura și ștampilă operatorului economic.	DA
9	Declarația de conformitate CE/ISO și/sau Certificat de conformitate CE/ISO	(Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante.) În original sau copie, actualizate și autentificate prin inscripția și semnatura operatorului economic	DA
10	Declarație termen de valabilitate	Confirmare precum la livrare <b>termenul de valabilitate</b> a produsului va fi nu mai mic de 12 luni și că <b>reactivele, seturi de reactive</b> se păstrează pînă la livrare în condiții prevăzute de producător (frigidere, încăperi dotate, etc.). Autentificat prin inscripția și semnatura operatorului economic.	DA
11	Declarație personal *p/u reactive	Confirmare precum operatorul economic dispune de ingineri calificați, certificați de producătorul echipamentului pentru deservirea gratuită a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor.	DA
12	Mostre	La solicitare, în decurs de 3 zile, operatorul va prezenta mostre	DA

13	Instrucțiunea de utilizare a truselor *p/u reactive *prezentă în trusă la livrare	Instrucțiuni cu caracteristici de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). În original sau copie, în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română/rusă avizat cu stampila umedă a participantului.	DA
14	Garanția de bună execuție	Conform FDA pct.6.3, doar o data cu încheierea contractului.	DA

**NOTĂ:** În conformitate cu art. 65, alin. (4) a Legii 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice, prezentarea ofertei presupune în mod obligatoriu depunerea într-un set comun a formularul ofertei(F3.1), propunerii tehnice, a propunerii financiare, a DUAE și a garanției pentru ofertă.

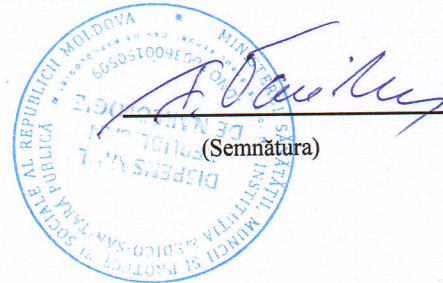
16. Motivul recurgerii la procedura accelerată, după caz: **nu se aplică** ;
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: **licitație electronică**;
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **seturi de reactivi cu cea mai înaltă linearitate și termeni de valabilitate înregistrați în ordinea stabilită de lege în RM** ;
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **Preț cel mai scăzut în conformitate cu cerințele solicitate**;
20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
  - **pînă la: Informația o găsiți în SIA RSAP**
  - **pe: Informația o găsiți în SIA RSAP**
21. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare: **Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP**;
22. Termenul de valabilitate a ofertelor: **30 zile**;
23. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP Ofertele întîrziate vor fi respinse**.
24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor: **Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".**
25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba română**
26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**
27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor: **Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor, Adresa: mun.Chișinău, bd.Stefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001; Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md**
28. 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**
29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **nu se aplică**
30. Data publicării anunțului de intenție sau precizarea: ---
31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **10.03.2021**
32. 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	Se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
platăle electronice	Se acceptă

33. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului: **nu se aplică**
34. Alte informații relevante: **Grafic de livrare după necesitate în baza solicitării autorității contractante modalitatea de plată prin transfer bancar în termen de 30 zile de la livrare.**

Conducătorul grupului de lucru: Tudor VASILIEV

(Nume, Prenume)



(Semnătura)