

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea Reagenți chimici și consumabile de laborator pentru anul 2026 (tip închis)
prin procedura de achiziție Licitatie Publică

***Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): DA**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://cs-cahul.md/Plan%20provizoriu%20II%20anul%202026.pdf>

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul de Sănătate Cahul

2. IDNO: 1013603001636

3. Adresa: mun. Cahul, str. Ștefan cel Mare, 27

4. Numărul de telefon/fax: 0299/2-07-73, 3-24-77, 3-29-72 , fax: 0299/2-54-86

5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: cs.cahul@ms.md

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): Autoritatea Publică

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	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1.	33100000-1	LOTUL I. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr. S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
1.1		ALT (TGP), set R (5 x 125 mL)	set	3		
1.2		AST (TGO), set R (5 x 100 mL)	set	2		
1.3		Bilirubina totală, set BT R1 (2 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL)	set	1		
1.4		Bilirubina directă, set BD R1 (2 x 100 mL); R2 (1 x 50 mL)	set	1		
1.5		Albumina, set R (1 x 125 mL), cu standard	set	1		
1.6		Calciu Arsenazo, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	2		
1.7		Creatinina PAP, set R1 (2 x 100 mL), R2 (1x70mL) cu standard	set	5		
1.8		Gamma GT, set R (4 x 62,5 mL)	set	3		
1.9		Fier (Iron) Ferrene, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	1		
1.10		Magneziu XB (Xylidyl), set R (2 x 100 mL), cu standard	set	2		

1.11		Fosfataza alcalină (ATP), set R (4 x 62,5 mL)	set	1		
1.12		Proteina totală serum (Biuret), set R (2 x 125 mL), cu standard	set	1		
1.13		Proteina totală urină (Pyrogallol), set R (2 x 125 mL), cu standard	set	1		
1.14		Fosfor, set R (2 x 125 mL), cu standard	set	1		
1.15		Creatinin fosfo-kinaza (CK-NAC), set R1 (4 x 62,5 mL); R2 (2 x 26 mL)	set	1		
1.16		Creatinin fosfo-kinaza MB (CK-NAC-MB), IFCC (immuno-inhibition), set R1 (4 x 62,5 mL); R2 (2 x 26 mL), cu calibrator și control inclus pentru fiecare set	set	1		
1.17		Trigliceride SL, set R (6 x 100 mL), cu standard	set	2		
1.18		Amilaza SL, set R (2 x 50 mL)	set	3		
1.19		Lipaza SI., set R1 (4 x 9,2 mL); R2 4 x 3,6 mL)	set	2		
1.20		Glucosa PAP SL, set R (4 x 250 mL), cu standard	set	2		
1.21		Urea SL, set R1 (5 x 125 mL); R2 (1 x 127 mL), cu standard	set	2		
1.22		Acid uric SL, set R (6 x 100 mL), cu standard	set	2		
1.23		Colesterol SI., set R (4 x 250 mL), cu standard	set	3		
1.24		HDL colesterol, set R1 (240 mL); R2 (1 x 60 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	3		
1.25		LDL colesterol, set R1 (11 mL); R2 (2 x 14 mL), cu calibrator inclus pentru fiecare set	set	5		
1.26		IgA 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.27		IgG 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.28		IgM 5 mL + 2 x 25 mL (imunoturbidimetrie), cu calibrator	set	1		
1.29		Hemoglobina glicozilată (HbA1C) reagent, set R1 (1 x 24 mL); R2a (1 x 7,6 mL); R 2b (1 x 0,4 mL); R3 (4 x 25 mL)	set	52		
1.30		Hemoglobina glicozilată (HbA1C) calibrator, set 4 nivele calibratori a câte 0,5 mL (4 x 0,5 mL)	set	10		
1.31		Hemoglobina glicozilată HbA1C control, set nivel scăzut (L) și nivel patologic înalt (H), fiecare a câte 0,5 mL (2 x 0,5 mL)	set	6		
1.32		Soluție pentru sistem (System Solution for ELITECH Clinical Systems Analyzers). 1L	litri	4		
1.33		Soluție concentrată de Hypoclorid 0.5%	litri	10		
1.34		Set de mentenanță anual pentru PRO M	set	1		
1.35		Set de mentenanță anual pentru PRO S	set	1		
1.36		UPS 3000 VA, pentru analizor biochimic PRO M, PRO S	buc	1		
1.37		Multicalibrator universal pentru biochimie bazat pe ser uman (ELICAL 2), set 4 x 3 ml	set	4		
1.38		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel I, (ELITROL I), set 10 x 5 ml	set	3		
1.39		Material de control pentru biochimie bazat pe ser uman nivel II, (ELITROL II), set 10 x 5 ml	set	3		

Cerințe generale :

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE, cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul(sistem închis), de la producătorul utilajului.
4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. **Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis).**
5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți.(să fie de la același producător).
6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriger sau încăpere dotată cu echipament specific).
7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să

coincadă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.					
8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.					
Valoarea estimativă lot I fără TVA					365210,00
2.	33100000-1	LOTUL II. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Hematologic Automat Sysmex XN-1000, 5 DIFF, producător Japonia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
2.1		Cellpack, DCL, soluție diluent, 20 litri	buc	50	
2.2		Soluție Sulfolyser, 3 x 500 ml	buc	12	
2.3		Soluție Lyserecell WNR, 5 litri	buc	8	
2.4		Soluție Lyserecell WDF, 2 litri	buc	12	
2.5		Soluție Fluorocell WNR, 2 x 82 ml	buc	7	
2.6		Soluție Fluorocell WDF, 2 x 22 ml	buc	14	
2.7		Soluție Celclean, 50 ml	buc	26	
2.8		Calibrator XN, soluție de calibrare, 3 ml	buc	1	
2.9		Unitate pentru prelucrarea eprubetelor ASP-ASSY(PM) Nr. 8	buc	1	
2.10		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L1	flacon	12	
2.11		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L2	flacon	12	
2.12		Set control hematologic 5 DIFF, nivel normal, 22 parametri, 3 ml, XN L3	flacon	12	
Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.					
Valoarea estimativă lot II fără TVA					321540,00
3.	33100000-1	Lotul III Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul automat de chimie urinei Atellica 1500, producător Germania, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)			
3.1		Casete pentru determinarea biochimiei urinare 10 Urinalysis, pentru Atellica 1500 Clinitek Novus 450 buc / set	set	55	
3.2		Cuvete pentru determinarea sedimentului urinar, pentru Atellica 1500, 600 buc / set	set	42	
3.3		Calibrator lichid pentru Atellica 1500 (Clinitek Novus Calibrators) 1 set = 4x230 ml.	set	3	
3.4		Control normal pentru Atellica 1500 (Clinitek Atlas Negative Controls) 1 set = 25 casete	set	4	
3.5		Control patologic pentru Atellica 1500 (Clinitek Atlas Positive Controls) 1 set = 25 casete	set	4	
3.6		Soluție de spălare pentru Atellica 1500 (Clinitek Novus Rinse Additive) 1 set = 4x26 ml.	set	4	
3.7		Eprubete plastic pentru Analizatorul Atellica 1500, volum 10 ml, cilindrice, gradate, diametrul 16 mm, înălțimea 100 mm, (compatibil Clinitek Novus + Atellica 1500)	buc	4000	
Cerințe generale : 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem închis), de la producătorul utilajului.					

4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul (sistem închis). 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți. (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigori fer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.						
Valoarea estimativă lot III fără TVA						608000,00
4.	33100000-1	LOTUL IV. Specificații standard a reagenților, calibratoarelor și materialelor de control pentru Analizatorul automat de VSH Cube 30 (Touch Diesse), producător Italia, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
4.1		Teste pentru Analizatorul Cube 30 Touch Diesse (test Device 5K) 1 set = 5000 teste	set	15		
4.2		Control în 2 nivele (normal și patologic) (normal 4x9 mL; patologic 4x9 mL) ESR Controls Cube pentru Analizatorul Cube 30 Touch	set	2		
Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți. (să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigori fer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.						
Valoarea estimativă lot IV fără TVA						314000,00
5.	33100000-1	LOTUL V. Specificații standard a reagenților, calibratoarelor și materialelor de control pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott, producător SUA, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
5.1		Anti HCV RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.2		Anti HCV CAL, calibrator	set	1		
5.3		Anti HCV CTL, control	set	1		
5.4		HBsAg Qual II RGT, 100 teste, reagent, calibrator	set	2		
5.5		HBsAg Qual II CAL, calibrator	set	1		
5.6		HBsAg Qual II CTL, control	set	1		
5.7		Anti HBs RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.8		Anti HBs CAL, calibrator	set	1		
5.9		Anti HBs CTL, control	set	1		
5.10		Anti HBc II RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.11		Anti HBc II CAL, calibrator	set	1		
5.12		Anti HBc II CTL, control	set	1		
5.12		HBcAg RGT, 100 teste, reagent	set	1		
5.14		HBcAg CAL, calibrator	set	1		
5.15		HBcAg CTL, control	set	1		

5.16		Anti HBe RGT, 100 teste, reagent	set	1		
5.17		Anti HBeAg CAL, calibrator	set	1		
5.18		Anti HBeAg CTT, control	set	1		
5.19		Estradiol RGT, 100 teste, reagent	set	1		
5.20		Estradiol CAL, calibrator	set	1		
5.21		TSH RGT, 100 teste, reagent	set	10		
5.22		TSH CAL, calibrator	set	1		
5.23		T4 total RGT, 100 teste, reagent	set	6		
5.24		T4 total CAL, calibrator	set	1		
5.25		T3 total RGT, 100 teste, reagent	set	3		
5.26		T3 total CAL, calibrator	set	1		
5.27		Anti-TPO RGT, 100 teste, reagent	set	4		
5.28		Anti-TPO CAL, calibrator	set	1		
5.29		Anti-TG RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.30		Anti-TG CAL, calibrator	set	1		
5.31		LH RGT, 100 teste, reagent	set	1		
5.32		LH RGT CAL, calibrator	set	1		
5.33		FSH RGT, 100 teste, reagent	set	1		
5.34		FSH RGT CAL, calibrator	set	1		
5.35		Prolactina RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.36		Prolactina CAL, calibrator	set	1		
5.37		Testosteron total RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.38		Testosteron CAL, calibrator	set	1		
5.39		Progesteron RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.40		Progesteron CAL, calibrator	set	1		
5.41		PSA total RGT, 100 teste, reagent	set	8		
5.42		PSA total CAL, calibrator	set	1		
5.43		Insulina RGT, 100 teste, reagent	set	1		
5.44		Insulina CAL, calibrator	set	1		
5.45		AFP RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.46		AFP RGT CAL, calibrator	set	1		
5.47		CEA RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.48		CEA RGT CAL, calibrator	set	1		
5.49		CA 125 RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.50		CA 125 RGT CAL, calibrator	set	1		
5.51		CA 15-3 RGT, 100 teste, reagent	set	2		

5.52		CA 15-3 CAI.,calibrator	set	1		
5.53		CA 19-9 RGT, 100 teste, reagent	set	2		
5.54		CA 19-9 RGT CAI., calibrator	set	1		
5.55		Vitamina B12 RGT, 100 teste	set	2		
5.56		Vitamina B12 CAL, calibrator	set	1		
5.57		Acid folic (Folate) RGT, 100 teste	set	2		
5.58		Acid folic (Folate) CAI., calibrator	set	1		
5.59		Homocystein RGT, 100 teste, reagent	set	1		
5.60		Homocystein CTL, control	set	1		
5.61		Homocystein CAI., calibrator	set	1		
5.62		FT3 RGT, 100 teste	set	1		
5.63		FT3 CAL, calibrator	set	1		
5.64		FT4 RGT, 100 teste	set	1		
5.65		FT4 CAI., calibrator	set	1		
5.66		Set de mentenanță pentru Analizatorul Imunologic Automat CMIA ARCHITECT i1000SR Abbott Kit de mentenanță anuală	set	1		
5.67		Reagent carriers (I 1000SR), 10 buc	set	4		
5.68		Trigger soluție 4 x 975 mL	set	12		
5.69		Pre-Trigger soluție 4 x 975 mL	set	16		
5.70		Con Wash Buff 4 x 975 mL	set	14		
5.71		Probe Conditioner 4 x 25 mL	set	2		
5.72		Sample Cups (1000 pcs) 4 x 250	set	3		
5.73		Septums 4D1803 200 teste	set	4		
5.74		Reaction vessels RIBBED RV 8 x 500	set	12		
5.75		Multichem IA Plus (Multichemistry Immunoassay Control) Tri-level Material de control tri-level 3 x 4 x 5 mL	set	4		

Cerințe generale:

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului.
 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.
- Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.**
5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți. (să fie de la același producător).
 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpore dotată cu echipament specific).
 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.

Valoarea estimativă lot V fără TVA						852512,00
6.	33100000-1	LOTUL VI. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul de hemostază / coagulometru BFT II (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
6.1		Thromborel S, 10 x 4 mL	set	52		
6.2		Multifibren U, 10 x 2 mL	set	50		

6.3		Suspensie Kaolin, 1 x 50 mL	set	8		
6.4		Pt Multicalibrator (6 nivele), 6 x 1 mL	set	1		
6.5		Control Plasma N (pentru TQ, AP, INR, APTT, Fibrinogen), 10 x 1 mL	set	6		
6.6		Control Plasma P (pentru TQ, AP, INR, APTT, Fibrinogen), 10 x 1 mL	set	6		
6.7		Cuvettes Fibrinimer II (cuvete de reacție pentru coagulometrul BFT II, 500 buc)	set	60		
6.8		Termohârtie, compatibil cu analizatorul de hemostază BFT II, pentru imprimarea rezultatelor	buc	20		

Cerințe generale:

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului.
 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente.
- Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.**
5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți, (să fie de la același producător).
 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).
 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.

Valoarea estimativă lot VI fără TVA						330511,60
7.	33100000-1	LOTUL VII. Specificații standard a reagenților, calibratoarelor și materialelor de control pentru investigații imuno-diagnostice ELISA pentru Linia imunologică Semiautomată tip STAT FAX 4700, producător Awareness Technology Bio Tek Instruments (SUA), (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
7.1		HDVAb, 96 teste microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
7.2		T3 total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.3		T4 total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.4		TSH, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.5		Tiriglobulina (TG), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.6		T4 free, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.7		Anti TPO, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.8		Anti TG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.9		Calcitonina, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.10		Parathormon, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.11		Leptina, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.12		IgF total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	4		
7.13		Cortisol, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.14		AFP, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.15		Prolactina (PRI), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.16		Testosteron total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.17		LH, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.18		FSH, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.19		PSA total, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		

7.20		PSA free, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.21		IGF-1 (Insulin-Like Growth Factor-1), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.22		D Dimeri, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
7.23		hGH(hormon de creștere), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.24		DHEA SO4, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.25		CMV (Cytomegalovirus) IgM, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.26		Epstein-Barr Virus (VCA)IgM, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.27		Anti-Toxoplasma gondii IgM, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.28		Anti-Toxoplasma gondii IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.29		Vitamina D (25-OH), microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	3		
7.30		Anti-Toxocara canis IgG,microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
7.31		Anti-Ascaris lumbricoides IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	2		
7.32		Anti-Echinococcus granulosus IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.33		Anti-Taenia solium IgG, 96 teste,microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.34		Anti-Trichinella spiralis IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.35		Anti-Jambhia giardia/intestinalis IgG, microplăci cu 96 godeuri, cu calibratori și controale incluse în set	set	1		
7.36		Multi Ligand Control Tri Level pentru investigații imunologice (ser liofilizat) Control imunologie liofilizat Multi Ligand Tri Level (3 nivele), 1 set = 6 fl x 3 mL	set	3		

Cerințe generale:

1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului.
3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului.
4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. **Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul.**
5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu setul de reagenți.(să fie de la același producător).
6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează până la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific).
7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set.
8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.

Valoarea estimativă lot VII fără TVA						85080,00
8.	33100000-1	LOTUL VIII. Specificații standard a reagenților, calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul ionoselectiv automat EasyLyte Na/K/Cl (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)				
8.1		Soluție electrolitică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, cartuș 800 mL inclus(pack Solution), gata de lucru	buc	6		
8.2		Soluție enzimatică de spălare zilnică pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl, kit 100 mL	set	5		
8.3		Material de control în 3 nivele pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl (trilevel control)	set	4		
8.4		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Na"	buc	2		
8.5		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "K"	buc	2		
8.6		Electrod pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl "Cl"	buc	2		

8.7		Electrod de referință pentru analizatorul ionoselectiv EasyLyte Na/K/Cl	buc	2		
8.8		Set de mentenanță pentru Analizatorul ionoselectiv automat Easy-Lyte Na/K/Cl (membrane assembly, internal filling solution 125 ml, tub pompă din silikon pentru reagent, ser și deșeuri pentru EasyLyte)	set	1		
Cerințe generale: 1. Confirmarea că dispozitivul a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producător privind confirmarea proprietăților calitative produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului. 3. Prezentarea de către furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul, de la producătorul utilajului. 4. Adaptarea/calibrarea metodelor la analizator se va efectua de către furnizorul de reactivi care suportă toate riscurile și cheltuielile aferente. Ambalajul reactivelor trebuie să fie compatibil cu aparatul. 5. Calibratorii și materialele de calibrare trebuie să fie înregistrate în ordinea stabilită în mod obligatoriu de legislația Republicii Moldova în vigoare și să corespundă cu schel de reagenți.(să fie de la același producător). 6. Ofertanții vor demonstra că reagenții, seturile de reagenți se păstrează pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. 8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv și în limba de stat.						
Valoarea estimativă lot VIII fără TVA						82710,00
Valoarea estimativă totală						2 959 563,60

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. Nu se admite.
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;
 - 3) Pentru toate loturile;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: Pe parcursul anului 2026, în termen de 5-10 zile de la efectuarea comenzii, la depozit IMSP CS Cahul (et.3 secția Laborator Clinic Diagnostic).
13. Termenul de valabilitate a contractului: pînă la 31.12.2026.
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu.
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu se aplică.
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 (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	DUAE	Semnat electronic	Obligativ
2.	Cerere de participare, conform anexei nr.7	Semnat electronic	Obligativ
3.	Declarație privind valabilitatea ofertei, conform anexei nr.8	Semnat electronic *Notă: Conform prevederilor pct. 53 Anexa nr. 1 al Ordinului MF115/2021, termenul pentru valabilitatea ofertelor se calculează din momentul termenului limită de depunere a ofertelor (data deschiderii inclusiv). În cazul în care se va indica un termen mai mic (inclusiv data în declarație va fi greșită, oferta va	Obligativ

		fi descalificată).	
4.	Garanția pentru ofertă în valoare de 1%: conform anexei nr.9 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligativ
5.	Certificat a contului bancar	Semnat electronic	Obligativ
6.	Specificația tehnică, conform anexei nr. 22	Semnat electronic	Obligativ
7.	Specificația de preț, conform anexei nr. 23	Semnat electronic	Obligativ
8.	Extras din Registrul de Stat a Persoanelor Juridice	Semnat electronic	Obligativ
9.	Lipsa datoriilor față de bugetul național	Semnat electronic Valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de Inspectoratul Fiscal al RM, semnat electronic de către operatorul economic;	Obligativ
10.	Garanția de bună execuție în valoare de 5%: conform anexei nr.10 sau ordin de plată care confirmă transferul în contul instituției	Semnat electronic	Obligativ
11.	Certificat de calitate CE sau echivalentul ce confirmă calitatea și proveniența bunurilor	Semnat electronic	Obligativ
12.	Notă	Contractul semnat va fi prezentat în decurs de 6 zile, după expirarea termenului de așteptare. În cazul în care acesta nu va fi însoțit de garanția de bună execuție – autoritatea contractantă își rezervă dreptul să facă uz de pct. 93 din prezenta documentație standard.	Obligativ la semnarea contractului
13.	Declarației 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, conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020.	Original, autentificat prin semnătura electronică	Obligativ la semnarea contractului

17. Garanția pentru ofertă, oferta va fi însoțită de o garanție pentru ofertă emisă de o bancă comercială conform anexei nr.9 din documentația standard sau garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, cuantumul **1 %**, conform următoarelor date bancare:

- Beneficiarul plății: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
- Denumirea Băncii: **MFTTCahul**
- Codul fiscal: **1013603001636**
- Contul de decontare: **MD34TRPCCF518430D00157AA**
- Notă Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP.

18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz emisă de o bancă comercială sau transfer la contul autorității contractante, cuantumul **5 %**, conform următoarelor date bancare:

- Beneficiarul plății: **IMSP Centrul de Sănătate Cahul**
- Denumirea Băncii: **MFTTCahul**
- Codul fiscal: **1013603001636**
- Contul de decontare: **MD34TRPCCF518430D00157AA**
- Notă Garanția de bună execuție la procedura de achiziție publică Conform SIA RSAP

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: cel mai mic preț și corespunderea cerințelor.
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: Nu se aplică.
25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- conform SIA RSAP /până la: *Conform SIA RSAP.*
 - pe: *Conform 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: *60 zile calendaristice.*
28. Locul deschiderii ofertelor: *Conform SIA RSAP*
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 de stat.
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu se aplică.
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): _____
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: se aplică.
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: BAP nr. 30 din 14 aprilie 2026.
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *Conform SIA RSAP*
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 | DA |
| Sistemul de comenzi electronice | NU |
| Facturarea electronică | DA |
| Plățile electronice | DA |
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.
39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

Larisa Chiriac

Şef interimar IMSP CS Cahul:

Hagioglo Alexandru

