

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți Reagenți PCR, ELISA REPETAT,  
prin procedura de achiziție Licitatie deschisă, pentru 2025

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

**Link-ul către planul de achiziții publice publicat:**  
[https://www.crdm.md/pages/70/Licitatii\\_si\\_achizitii\\_publice.html](https://www.crdm.md/pages/70/Licitatii_si_achizitii_publice.html)

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală
2. IDNO:1003600150196
3. Adresa mun. Chișinău, str. C.Vîrnav,13
4. Numărul de telefon/fax: 022888416,
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: [crdm@ms.md](mailto:crdm@ms.md), [www.crdm.md](http://www.crdm.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): Nu se aplica
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/ lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimate (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Truse pentru extragerea, transcrierea și amplificarea acizilor nucleici				
1.1	33696500-0	Trusă pentru transcrierea amplificarea, și detecția <u>calitativă a virusului hepatitei C</u>	Test	1000	1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativă a virusului hepatitei C în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman. 2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare. 3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C, să nu	80000

					<p>necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei C sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
1.2	336965 00-0	Trusă pentru amplificarea și detecția <b>calitativă a virusului hepatitei B</b>	Test	1300	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei B în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului hepatitei B, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția virusului hepatitei B sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	100000
1.3	336965 00-0	Trusă pentru amplificarea și detecția <b>calitativă a virusului hepatitei D</b>	Test	800	<p>1. Trusă pentru transcrierea, amplificarea și detecția calitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p>	64000



					<p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
1.4	336965 00-0	Trusă pentru transcrierea, amplificarea, și diferențierea genotipurilor <b>1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6</b> a virusului hepatitei C	Test	1000	<p>1.Trusă pentru transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Transcrierea, amplificarea, detecția și diferențierea genotipurilor virusului hepatitei C - 1a, 1b, 2, 3a, 4, 5, 6 sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea trusei cât mai mare.</p> <p>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de</p>	250000

					<p>analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
1.5	336965 00-0	Trusă completă pentru extragerea, purificarea, amplificarea și detecția <b><u>cantitativă a virusului hepatitei D</u></b>	Test	1000	<p>1.Trusă pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția cantitativa a virusului hepatitei D în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru extragerea, transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Transcrierea, amplificarea și detecția virusului hepatitei D sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern si sa se identifice in aceea reactie cu ARN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7.Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	450000
1.6	336965 00-0	Trusă pentru amplificarea și detecția <b><u>cantitativă a Citomegalovirusului</u></b>	Test	2000	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția cantitativa a citomegalovirusului în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecția virusului, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p>	300000

					<p>4. Amplificarea și detecția virusului sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea trusei &lt; 20 UI/ml.</p> <p>7. Prioritate se va da produselor care conțin primeri de oligonucleotide și sonde de hidroliză dublu marcate (TaqMan).</p> <p>8. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>9. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>10. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>11. Termen de valabilitate a truselor</p> <p>12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
1.7	336965 00-0	Trusa pentru detectarea <b>Chlamydia trachomatis</b>	Test	2600	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Chlamydia trachomatis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor</p> <p>12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	130000
1.8	336965 00-0	Trusa pentru detectarea <b>Mycoplasma genitalium</b>	Test	1700	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa a Mycoplasma genitalium în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p>	85000



					<p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maximă.</p> <p>7.În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiză și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	
1.9	336965 00-0	Trusa pentru detectarea <b>Ureaplasma urealyticum</b>	Test	2600	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă a Ureaplasma urealyticum în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maximă.</p> <p>7.În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiză și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9.În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	130000
1.10	336965 00-0	Trusa pentru detectarea <b>Gardnerella vaginalis</b>	Test	900	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă a Gardnerella vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și</p>	45000

					<p>deteție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și dețiea sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiză și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	
1.11	336965 00-0	Trusa pentru dețierea <b>Mycoplasma hominis</b>	Test	700	<p>1. Trusă pentru amplificarea și dețiea calitativă a Mycoplasma hominis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și deție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și dețiea sa se efectueze în o singura reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiză și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	35000
1.12	336965 00-0	Trusa pentru dețierea <b>Trichomonas vaginalis</b>	Test	800	<p>1. Trusă pentru amplificarea și dețiea calitativă Trichomonas vaginalis în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și deție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p>	40000

					<p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	
1.13	336965 00-0	Trusa pentru detectarea <b>Neisseria gonorrhoeae</b>	Test	300	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Neisseria gonorrhoeae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) și sa se identifice în aceeași reacție cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maximă.</p> <p>7. În instrucțiunea de utilizare a trusei sa fie indicată programarea și modul de analiză a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene și Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa sa fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	15000
1.14	336965 00-0	Trusa pentru detectarea <b>Candida albicans</b>	Test	400	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativă Candida albicans în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p>	20000



					<p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
1.15	336965 00-0	<p>Trusa screening pentru detectarea <b>Virusului papilomei umane tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59,66,68) cu diferentierea tip 16,18</b></p>	Test	700	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția HPV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	49000
1.16	336965 00-0	<p>Trusa pentru detectarea și genotiparea <b>Virusului papilomei umane minim tipurile (16,18,31,33,35,39,45,51,52,56,58,59,66,68)</b></p>	Test	900	<p>1. Trusă pentru amplificarea, detecția și genotiparea HPV în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze în o singură reacție, în amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p>	162000

					<p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
1.17	336965 00-0	Trusa pentru detectarea <b>Citomegalovirusului</b>	Test	1000	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Citomegalovirus în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	60000
1.18	336965 00-0	Trusa pentru detectarea si diferentierea <b>HSV tip I,II</b>	Test	1800	<p>1.Trusă pentru amplificarea, detecția si diferentierea HSV tip1,2 în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de nregistrare, valabil pentru anul 2025, SO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice n aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru</p>	90000

					<p>amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
1.19	336965 00-0	Trusa pentru detectarea virusului Herpes tipul VI,	Test	300	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Herpes tipul VI în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8.Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9.In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10.Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	21000
1.20	336965 00-0	Trusa pentru detectarea virusului Epstein-Barr,	Test	500	<p>1.Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa virusului Epstein-Barr în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2.Certificat CE-IVD cu numar de inregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3.În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4.Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5.Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice in aceea reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>5.Sensibilitatea maxima.</p> <p>7.In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p>	35000



					<p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	
1.21	336965 00-0	<b>Trusă pentru detectarea AND Mycoplasma pneumoniae</b>	Test	200	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Mycoplasma pneumoniae în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu numar de nregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice n aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p> <p>8. Analiza si interpretarea rezultatelor sa se efectueze automat, fara calcule suplimentare.</p> <p>9. In trusa sa fie inclus control negativ si pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 uni, stabilitatea reagentilor pe toata perioada valabilitatii.</p>	10000
1.22	336965 00-0	<b>Trusa pentru detectarea Toxoplasma gondi</b>	Test	400	<p>1. Trusă pentru amplificarea și detecția calitativa Toxoplasma gondi în regim REAL TIME prin metoda PCR, compatibilă cu amplificatorul Rotor Gene Q, Quant Studio 5, pentru diagnostic uman.</p> <p>2. Certificat CE-IVD cu numar de nregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p> <p>3. În trusă să fie incluși toți reagenții necesari pentru amplificarea și detecție, să nu necesite reagenți suplimentari pentru lucru.</p> <p>4. Amplificarea și detecția sa se efectueze in o singura reactie, in amplificator.</p> <p>5. Sa fie inclus obligator control intern endogen (AND uman) si sa se identifice n aceas reactie cu ADN-ul specific.</p> <p>6. Sensibilitatea maxima.</p> <p>7. In instructiunea de utilizare a trusei sa fie indicata programarea si modul de analiza a rezultatelor pentru amplificatorul Rotor Gene si Quant Studio 5.</p>	28000

					<p>8. Analiza și interpretarea rezultatelor să se efectueze automat, fără calcule suplimentare.</p> <p>9. În trusa să fie inclus control negativ și pozitiv.</p> <p>10. Termen de valabilitate a truselor 12 luni, stabilitatea reagenților pe toată perioada valabilității.</p>	
1.23	336965 00-0	<b>Truse extragere ADN din materialul biologic.</b>		4000	<p>1. Reactivi pentru izolarea manuală ADN din materialul biologic: - raclaje din canalul cervical, uretra la femei, bărbați, eliminările mucoaselor tractului urogenital, orofaringe, conjunctiva, formațiunilor eroziv-ulcerative ale mucoaselor și pielii, urina, LCR etc.</p> <p>2. Trusa completă de reagenți, să nu necesite soluții suplimentare pentru lucru.</p> <p>3. Să nu necesite aparataj suplimentar la cel existent în laborator.</p> <p>4. Valabilitate 12 luni, stabilitatea reagenților după deschiderea truselor să fie pînă la finele termenului de expirare.</p> <p>5. Certificat CE-IVD cu număr de înregistrare, valabil pentru anul 2025, ISO 13485 Medical Devices-Quality Management Systems, ISO 9001 Quality Management Systems, certificate de validare a lotului, cu prezentare la livrare.</p>	160000
					<b>Total</b>	<b>2359000</b>
<b>2</b>		<b>Recipiente recoltare</b>				
2.1	336965 00-0	<b>Recipiente de recoltare cu mediu de transport universal</b>	Bucata	4000	<p>1. Recipiente cu mediu de transport universal pentru colectarea, transportul, conservarea și depozitarea la congelator pe termen lung a probelor clinice care conțin viruși, bacterii, agenți patogeni ai infecțiilor urogenitale (Chlamydia, Mycoplasma și Ureaplasma etc.)</p> <p>2. Aplicații – pentru testări PCR</p> <p>3. Volum mediu de transport 2,5-3ml</p> <p>4. Dimensiune recipient 12x80mm sau 12x100mm, tip conus.</p>	80000
					<b>Total</b>	<b>80000</b>
<b>3</b>		<b>Truse ELISA</b>				
3.1	336965 00-0	<b>Trusa pentru determinarea cantitativa Anti-MCV</b>	Teste	384	<p>1. Să fie incluși controlul "+" și "-", calibratori.</p> <p>2. Certificat CE-IVD, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine.</p> <p>3. Stripuri și godeuri detașabile</p> <p>4. Reagenți lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, să nu necesite reagenți, soluții suplimentare pentru testare</p> <p>5. Seturile să fie livrate în 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.</p> <p>6. La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producător</p> <p>7. La cerere de prezentat monstre pentru testare.</p>	18500

					8.Soluțiile de lucru să fie stabile $\geq$ de 30 zile. 9.In toate seturile sa fie prezenta instrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor 10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.	
					<b>Total</b>	<b>18500</b>
<b>4</b>		<b>Truse ELISA</b>				
4.1	336965 00-0	<b>Trusa pentru determinarea cantitativa Anti-RNP/Sm</b>	Teste	384	1. Să fie incluși controlul "+”și “-”, calibratori. 2.Certificat CE-IVD, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine 3.Stripuri si godeuri detasabile 4.reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare 5. Seturile să fie livrate în 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. 6.La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producator 7.La cerere de prezentat monstre pentru testare. 8.Soluțiile de lucru să fie stabile $\geq$ de 30 zile. 9.In toate seturile sa fie prezenta instrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor 10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.	12300
					<b>Total</b>	<b>12300</b>
<b>5</b>		<b>Truse ELISA</b>				
5.1	336965 00-0	<b>Trusa pentru determinarea cantitativa Anti-AMA-2</b>	Teste	384	1. Să fie incluși controlul "+”și “-” calibratori. 2.Certificat CE-IVD, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine 3.Stripuri si godeuri detasabile 4.reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare 5. Seturile să fie livrate în 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. 6.La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producator 7.La cerere de prezentat monstre pentru testare.	12300



					<p>3.Soluțiile de lucru să fie stabile <math>\geq</math> de 30 zile.</p> <p>9.In toate seturile sa fie prezenta nstrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie ndicată specificitatea și sensibilitatea estelor</p> <p>10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.</p>	
					<b>Total</b>	<b>12300</b>
<b>6</b>		<b>Truse ELISA</b>				
6.1	336965 00-0	<b>Trusa pentru determinarea cantitativa anticorpi anti-citosol hepatic de tip 1 (anti-LC1)</b>	Teste	384	<p>1. Să fie incluși controlul "+”și “-” calibratori.</p> <p>2.Certificat CE-IVD, certificatul de nregistrare și punere pe piață în țara de origine</p> <p>3.Stripuri si godeuri detasabile 4.reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare</p> <p>5. Seturile să fie livrate în 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.</p> <p>5.La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producator</p> <p>7.La cerere de prezentat monstre pentru testare.</p> <p>8.Soluțiile de lucru să fie stabile <math>\geq</math> de 30 zile.</p> <p>9.In toate seturile sa fie prezenta nstrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie ndicată specificitatea și sensibilitatea estelor</p> <p>10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.</p>	18800
					<b>Total</b>	<b>18800</b>
<b>7</b>		<b>Truse ELISA</b>				
7.1	336965 00-0	<b>Trusa pentru determinarea cantitativa anticorpi anti-microzom hepatic/ renal (anti-LMK)</b>	Teste	384	<p>1. Să fie incluși controlul "+”și “-” calibratori.</p> <p>2.Certificat CE-IVD, certificatul de nregistrare și punere pe piață în țara de origine</p> <p>3.Stripuri si godeuri detasabile 4.reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare</p> <p>5. Seturile să fie livrate în 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.</p> <p>5.La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producator</p>	18800

					<p>7.La cerere de prezentat monstre pentru testare.</p> <p>8.Soluțiile de lucru să fie stabile <math>\geq</math> de 30 zile.</p> <p>9.In toate seturile sa fie prezenta instrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor</p> <p>10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.</p>		
<b>8</b>		<b>Truse ELISA</b>				<b>Total</b>	<b>18800</b>
8.1	336965 00-0	<b>Trusa pentru determinarea cantitativa anticorpi Anti-Sm</b>	Teste	384	<p>1. Să fie incluși controlul "+"și "-" calibratori.</p> <p>2.Certificat CE-IVD, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine</p> <p>3.Stripuri si godeuri detasabile 4.reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare</p> <p>5. Seturile să fie livrate în 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.</p> <p>5.La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producator</p> <p>7.La cerere de prezentat monstre pentru testare.</p> <p>8.Soluțiile de lucru să fie stabile <math>\geq</math> de 30 zile.</p> <p>9.In toate seturile sa fie prezenta instrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor</p> <p>10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.</p>	12300	
						<b>Total</b>	<b>12300</b>
<b>9</b>		<b>Truse ELISA</b>					
9.1	336965 00-0	<b>Trusa pentru determinarea cantitativa anticorpi Anti-SLA</b>	Teste	384	<p>1. Să fie incluși controlul "+"și "-" calibratori.</p> <p>2.Certificat CE-IVD, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine</p> <p>3.Stripuri si godeuri detasabile 4.reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare</p> <p>5. Seturile să fie livrate în 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.</p> <p>5.La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producator</p>	17200	

					7.La cerere de prezentat mostre pentru testare. 8.Soluțiile de lucru să fie stabile $\geq$ de 30 zile. 9.In toate seturile sa fie prezenta instrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor 10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.			
						<b>Total</b>	<b>17200</b>	
<b>10</b>		<b>Truse ELISA</b>						
10.1	336965 00-0	<b>Trusa pentru determinarea cantitativa markerul oncologic SCC</b>	Teste	384	1. Să fie incluși controlul "+"și "-" calibratori. 2.Certificat CE-IVD, certificatul de înregistrare și punere pe piață în țara de origine 3.Stripuri si godeuri detasabile 4.reagenti lichizi gata de lucru, standardele pregătite și fixate de producător, sa nu necesite reagenti, solutii suplimentare pentru testare 5. Seturile să fie livrate în 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. 6.La livrare termenul de valabilitate restant să fie nu mai mic de 80% din termenul indicat pe ambalaj de producator 7.La cerere de prezentat mostre pentru testare. 8.Soluțiile de lucru să fie stabile $\geq$ de 30 zile. 9.In toate seturile sa fie prezenta instrucțiunea de utilizare in limba romana, rusa sau engleza, in care să fie indicată specificitatea și sensibilitatea testelor 10.Sensibilitatea nu mai mică de 98%.		19200	
						<b>Total</b>	<b>19200</b>	
<b>TOTAL</b>								<b>2568400</b>

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora.nu se aplica

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;
- 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant \_\_\_\_\_

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

12.Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați:la necesitate in termen de 30 zile lucratoare de la comanda scrisa a cumpartatorului. Termen de achitare:pina la 60 zile dupa livrare. Termen de semnare a contractului: maxim 10 zile de la primirea contractului



13. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2025

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

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 de către operatorul economic	Obligatori
2	Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice	– copie – emis de ASP, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	Obligatori
3	Termenul de valabilitate	Minim 12 luni de la livrare	Obligatori
4	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vizează în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere	La solicitare in termen de 3 zile
5	Informații generale despre ofertant	Informații despre ofertant confirmată prin semnătura electronică Participantului;	Obligatori
6	Raportul financiar	Copie – confirmată prin semnătura confirmată prin semnătura electronică Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
7	Certificat de atribuire a contului bancar	– copie – eliberat de banca deținătoare de cont, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
8	Certificat de efectuare regulată a plății impozitelor, contribuțiilor	– copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Participantului	La solicitare in termen de 3 zile
9	Lista Fondatorilor (Extras din Registrul de stat al persoanelor juridice)	- copie confirmată prin semnătura electronică participantului	Obligatori
10	Declarația privind conduita etică	– original – confirmate prin semnătura electronică Participantului;	La solicitare in termen de 3 zile
11	Garanție pentru ofertă 1%	<b>Garanție bancară conform Anexei nr. 9</b> din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 <b>sau</b> <b>transfer la contul autorității contractante</b> (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDM2X302 IBAN: MD32ML00000002251502642 <i>cu nota "Garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____"</i> <b>Confirmat prin semnătura electronică</b>	Obligatori
12	Garanție pentru executarea contractului 5% (pentru ofertantul câștigător)	<b>Garanție bancară conform Anexei nr. 10</b> din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 <b>sau</b> <b>transfer la contul autorității contractante</b> (cu atașarea dovezii transferului): RECHIZITE BANCARE: Cod fiscal: 1003600150196 Banca: "Moldindconbank" S.A., fil. Testemitanu Cod: MOLDM2X302 IBAN: MD32ML00000002251502642 <i>cu nota "Garanția de bună execuție a contractului atribuit la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____"</i> <b>Confirmat prin semnătura electronică</b>	Obligatori
13	Specificații tehnice	– original – potrivit modelului din (anexa 22), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatori
14	Specificații de preț	– original – potrivit modelului din (anexa 23), confirmate prin semnătura electronică Participantului;	Obligatori
15	Scrisoare de garanție că reagentii și consumabilele sunt compatibile	cu echipamentul beneficiarului și participantul garantează prin asumarea de răspundere financiară deplină în cazul defecțiunilor produse echipamentului beneficiarului cauzate de calitatea insuficientă a reagentii	Obligatori

		si consumabile- original – confirmate prin semnătura electronica Participantului;	
16	<b>Declarația</b> 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.	Obligatoriu 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	Mostre		La solicitare in termen de 3 zile
18	Certificat de calitate pentru fiecare lot in parte	Semnat electronic de către operatorul economic	Obligatoriu

**17. Garanția pentru ofertă, după caz transfer pe contul IMSP CRDM sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 1%.**

**1. Garanția pentru oferta se reține în cazul:**

- a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;
- b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;
- c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei sau nu se execută vreo condiție, specificată în documentația de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziții publice

**18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz transfer pe contul IMSP CRDM sau emisă de o bancă comercială, cuantumul 5%.**

**Garanția de bună execuție se reține în cazul:**

- a) Neexecutarea clauzelor contractuale.

**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%

**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 lucratoare.**

**28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP**

**29. Ofertele întârziate vor fi respinse.**

**30. 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.**

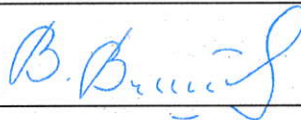
**31. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română**

**32. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplica**



33. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:  
*Agencia 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
34. 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): \_\_\_\_\_
35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul IV 2025
36. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 28.10.2024
37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 02.01.2025
38. 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                   |
39. 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
40. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_



Boris BĂLUTEȘ .



