

ANUNȚ/INVITAȚIE DE PARTICIPARE
la procedura de achiziție a bunurilor/serviciilor prin contract de valoare mică

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii:	Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212
1.2.	Obiectul achiziției:	Reagenți, necesari pentru a efectua investigații hematologice la analizatorul hematologic automat 5 diff de model Sysmex XN-1000 (sistem închis)
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	Tipul procedurii de achiziție: Achiziție Publică de valoare mică.
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	bunuri
1.5.	Codul CPV:	33696500-0
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici:	CNAM
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	IMSP AMT Riscani
1.8.	Plăți/mijloace financiare din partea partenerului de dezvoltare:	Nu se utilizează
1.9.	Denumirea cumpărătorului:	Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212
1.10.	Destinatarul:	Instituția Medico Sanitară Publică ASOCIAȚIA MEDICALĂ TERITORIALĂ RÎȘCANI, IDNO 1003600153212
1.11.	Limba de comunicare:	Limba de stat
1.12.	Pentru clarificarea documentelor de atribuire, adresa autorității contractante este:	Electronic Platforma: achiziții.md Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Alecu Russo 11 Tel: 022497742 Fax: 022497742 E-mail: amtriscani@ms.md Persoana de contact: Cenușa Tatiana
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	Nu
1.14.	Tipul contractului	Contract de valoare mică privind achiziționarea bunurilor
1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu)	Nu se aplică

2. Listă Bunuri și specificații tehnice:

Nr. Lot	Pозиția			
	Denumire: Bunuri solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
	Reagenții și consumabile pentru Analizatorul Hematologic SYSMEX XN-1000 (sistem închis)			
1	CELLPACK DCL - reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Buc	9	Ambalaj solicitat: 20 L Componența: Sodium chloride 0,7%, Tris bufer 0,2%, EDTA-2K 0,02%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
2	SULFOLYSER - reagent pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge	Set	2	Ambalaj solicitat: 3x500 ml Componența: Sodium lauryl sulfate 1,7 g/L. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.

3	LYSERCELL WNR - reagent pentru lizarea eritrocitelor	Buc	2	Ambalaj solicitat: 5 L Componența: Organic quaternary ammonium salts 0,20%, Nonionic surfactant 0,10%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
4	LYSERCELL WDF - reagent pentru lizarea eritrocitelor	Buc	4	Ambalaj solicitat: 2 L Componența: Organic quaternary ammonium salts 0,07%, Nonionic surfactant 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
5	FLUOROCCELL WNR - reagent pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat	Set	1	Ambalaj solicitat: 2x82 ml Componența: Polymethine 0,005%, Ethylene glycol 99,9%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
6	FLUOROCCELL WDF - reagent pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat	Set	3	Ambalaj solicitat: 2x22 ml Componența: Polymethine 0,002%, Methanol 3,0%, Ethylene glycol 96,9%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
7	CELLPACK DFL - diluant pentru analiza reticulocitelor	Buc	2	Ambalaj solicitat: 1 L Componența: Tricine buffer 0,17%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
8	FLUOROCCELL RET - reagent pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat	Set	1	Ambalaj solicitat: 2x12 ml Componența: Polymethine 0,03%, Methanol 7,9%, Ethylene glycol 92,0%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
9	CELLCLEAN - soluție de spălare concentrată	Flacon	4	Ambalaj solicitat: 50 ml Componența: Sodium hypochlorite 5,00%. Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
10	XN CHECK - set de materiale de control (3 nivele - scăzut, normal, înalt)	Set	2	Ambalaj solicitat: 3x3 ml Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.
11	XN CAL - calibrator	Flacon	1	Ambalaj solicitat: 3 ml Compatibil cu analizator SYSMEX XN-1000. Certificat de compatibilitate a reactivelor ofertați cu analizatorul XN-1000 eliberat de către producătorul analizatorului.

3. Criterii și cerințe de calificare

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Specificația tehnică și de preț potrivit Formularului 4.1 și 4.2	copie -confirmat ă prin semnătura electronică a participantului	DA
3.2	Formularul informativ despre ofertant , potrivit modelului F.3.3	copie -confirmată prin semnătura electronică a participantului	DA

3.3	Certificat de înregistrare a întreprinderii	copie -confirmată prin semnătura electronică a participantului	DA
3.4	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri	Copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	DA
3.7	Prezentarea de dovezi privind conformitatea și calitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	Certificat de calitate ISO 9001:2008, CE sau echivalentul copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; în limba de stat sau traduse	DA
	Toate formularele vor fi semnate electronic, completate fără nici o modificare sau abatere de la original, spații goale fiind completate cu informația solicitată. Neconformarea cerințelor duce la desalificarea ofertei prezentate. Toate documentele menționate să fie prezentate în limba de stat sau traduse		

Anexa nr.1

I.Cerințe generale pentru reagenți, calibratori și material de control

Lotul Nr. 1.

(conform anexei 17 a ordinului Ministerului Sănătății nr. 374 din 05.05.2014)

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 a 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, materialele de control și reagenții 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, frigorifer 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, lotul, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cel de pe eticheta componentului 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.

Criteriul de atribuire este: prețul cel mai scăzut pe tot lotul și corespunderea cerințelor.

Marfa livrată va fi însoțită de factură fiscală.

Depunerea ofertelor

4.1	Locul /Modalitatea de depunere a ofderelor.	Prin platformele electronice.
4.2	Termenul limită de depunere a ofderelor este:	Conform anunțului electronic, data limită _____

Criteriul de atribuire este: prețul cel mai mic pe fiecare lot și corespunderea cerințelor.

Termenul de valabilitate a ofderelor: 30 zile

Valoarea estimativă a chiziției, fără TVA: 67089 lei

Conducătorul grupului de lucru: _____ PÎSLARU VALENTINA