

## ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind achiziționarea : Reactivi de laborator  
prin procedura de achiziție: Cererea a ofertelor de prețuri  
(tipul procedurii de achiziție)

\*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da  
Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <http://imspsstraseni.md/>

1. Denumirea autorității contractante: IMSP CS Strășeni
2. IDNO: 1007600073873
3. Adresa: MD-3701 mun. Straseni str. Stefan cel Mare 105
4. Numărul de telefon/fax: 023722862, 023721443
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: [es.straseni@ms.md](mailto:es.straseni@ms.md),  
[natalia.scobici@ms.md](mailto:natalia.scobici@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): Tipul autorității contractante – instituție publică, obiectul principal de activitate- practica medicală, alte activități de asistență medicală.
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)
	LOT 1	Reactivi si consumabile pentru investigatii biochimice la analizatorul Selectra Pro XL (tip inchis)				
1.1	33696 500-0	Rotor cuveta set(3 rotori in set)	set	2	1. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului, cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratiei pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compabilitate a acestorilor / consumabililor / pieselor de schimb cu utilajul dat de la producatorul utilajului sau prezentarea declaratiei pe proprie raspundere.	4600
1.2	33696 500-0	Solutie sistema ,1000 ml	fl	1	Solutie sistema,1000 ml . Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii original de la producator	1450

					privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	
1.3	33696 500-0	Solutie acida de hipoclorid 1000 ml	fl	1	Solutie acida de hipoclorid, 1000 ml. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. Solutie sistema, 1000 ml. Confirmarea ca dispozitivul a fost produs in conformitate cu cerintele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs. 2. Prezentarea scrisorii originale de la producator privind confirmarea proprietatilor calitative a produsului cu indicarea acestora in instructiunea de utilizare a produsului sau declaratie pe proprie raspundere. 3. Prezentarea de catre furnizor a certificatului de compatibilitate a reactivelor cu utilajul (sistem inchis) de la producatorul utilajului sau declaratia pe propria raspundere. 4. Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	1450
1.4	33696 500-0	HbA1C calibrator set, 4 fl x 0.5 ml	set	2	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	2800
1.5	33696 500-0	Elical (multicalibrator)	fl	10	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	2500
1.6	33696 500-0	HbA1C control L+H, fl 0.5 ml	set	2	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	2800
1.7	33696 500-0	Calibrator LDL/HDL, 1ml	fl	4	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	2040
1.8	33696 500-0	Elitrol I (Control N)	fl	15	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	3600
1.9	33696 500-0	Elitrol II (Control P)	fl	15	Adaptarea / calibrarea metodelor la analizator se va efectua de catre furnizorul de reactivi care suporta toate riscurile si cheltuielile aferente. Ambalajul reactivilor trebuie sa fie compatibil cu aparatul.	3600
1.10	33696 500-0	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	ml	250	Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată, urina Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.01$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0.3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0.3$ Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător,	180

					fără preambalare; 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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	
1.1 1	33696 500-0	Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)	ml	800	Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri. Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 1,5\%$ Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0,3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0,2$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml a) Reactive în ambalaj original de la producător pentru analizoare automate (fără adaptare locală a instrucțiunilor cu efortul specialiștilor din firmă). Standardizare autorizată de organele competente. b) Setul să conțină control pozitiv, control negativ și calibratori pentru determinarea HbA1c. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; 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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	76417
1.1 2	33696 500-0	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 - 175 ml.)	ml	2240	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.03$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 1.5$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 1.0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l	16800

					<p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului,</p> <p>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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. * *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>	
1.1 3	33696 500-0	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 - 175 ml.)	ml	1920	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0.03</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2.0</math></p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului,</p> <p>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. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizoare automate.</p> <p>Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	11360
1.1 4	33696 500-0	Magneziu (flacoane cu volum de 40- 175 ml)	ml	250	<p>Metoda de determinare: Fotometrică,</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent, Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasmă, heparinizată, urină, LCR</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0,02</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial <math>\leq 0,03</math></p> <p>coeficientul de variație extraserial <math>\leq 0,06</math></p> <p>Interferențe: acid ascorbic până la 1,7 mmol/l, bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride până la 21 g/l.</p>	375
		<b>Total lot 1</b>				<b>129972-00</b>

LOT 2		Reagent p/n analiza prin metoda manuală				
2.1	33696 500-0	Hemoglobin AGAT	set	5	1.Amestec uscat de reactiv transformator ( acid carbonat de sodiu), 3 pachete 2.Acetona cianohidrina 3 fiole (0.5 ml fiecare) 3.Soluție de calibrare a hemoglobinei	1250
		<b>Total lot 2</b>				<b>1250-00</b>
Lot 3		Lista consumabilelor pentru coagulometrul C-4 tip inchis.				
3.1	33696 500-0	Single cuvettes ( voucher) 500	buc	10000	Kituri compatibile cu analizatorul disponibil	22000
		<b>Total lot 3</b>				<b>22000-00</b>
Lot 4		Analizatorul automate de hematologie 6 diff Advia 2120i SIEMENS				
4.1	33696 500-0	Sheath / Rinse	buc	3	Impachetare: 1X 20 L. Ambalaj original de la producator.	12000-00
4.2	33696 500-0	EZ Wash	set	3	Set ce contine: 2 x 1620 ml. Ambalaj original de la producator.	9960-00
4.3	33696 500-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Abnormal1	set	0,5	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scazute pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	2000-00
4.4	33696 500-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Abnormal2	set	0,5	Material de control pentru verificarea valorilor normale scazute pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	2000-00
4.5	33696 500-0	TestPoint 3in1 Hematology Control Normal	set	0,5	Material de control pentru verificarea valorilor patologice inalte pentru toti parametri, inclusiv 5 Diff. Set ce contine 4 flacoane a cite 4ml. Ambalaj original de la producator.	2000-00
		<b>Toatal lot 4</b>				<b>27960-00</b>
		<b>Lot1+Lot2+Lot3+Lot4</b>				<b>181182-00</b>
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>181182-00</b>

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora.nu se aplică
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.**  
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: : în decurs de 10 zile de la comanda Cumpărătorului, conform necesităților și posibilităților reale ale Cumpărătorului pe parcursul anului 2026, cu prezentarea următoarelor documente:
1. *factura fiscală*

*2.certificat/declarație de conformitate pentru bunurile livrate*

**12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2026**

**13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu se aplică**

(indicați da sau nu)

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

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

**15. 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	<p><b>Oferta financiara:</b></p> <p><b>Specificatii tehnice</b></p> <p><b>Specificatii de pref</b></p>	<p>Formularul ofertei</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• valoarea fara TVA, (lei)</li> <li>• valoarea cu TVA, ( lei)</li> <li>• termen de valabilitate al ofertei- se solicita- 45 <u>(zile)</u></li> </ul> <p>Conform Anexei nr. 22 din Documentatia standard aprobata prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021 Confirmat prin semnatura.</p> <p>Conform Anexei nr. 23 din Documentatia standard aprobatii prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021. Confirmat prin semnatura.</p>	Obligativiu
2	Cerere de participare	Anexa nr. 7 la Documentația standard nr.115 din "15" 09. 2021, confirmată prin semnătura electronică	Obligativiu
3	DECLARAȚIE privind valabilitatea ofertei	Anexa nr. 8 la Documentația standard nr.115 din "15" 09. 2021, confirmată prin semnătura electronică.	Obligativiu
4	<b>Demonstrarea capacitatii de exercitarea activitatii profesionale</b>	Certi.ficat/decizie de înregistrare a întreprinderii -Extrasul din Registrul de Stat al al persoanelor juridice,- copie confirmat prin semnatura	Obligativiu
5	cerințe generale - confirmare în scris de la ofertant (pentru reactivii biochimici)	Confirmare în scris de la ofertant că reactivii propuși în ofertă corespund cu Cerințe Generale specificate în Ordinul MS nr.701 din 18.10.2010. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni. 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	Obligativiu