

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Reagenți de tip închis, consumabile conform necesităților laboratorului din cadrul IMSP CS Ialoveni pentru an. 2021
(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitație**
(tipul procedurii de achiziție)

- 1. Denumirea autorității contractante:** IMSP Centrul de Sănătate Ialoveni
- 2. IDNO:** 1013600022276
- 3. Adresa:** or. Ialoveni, str. Alexandru Cel Bun 7
- 4. Numărul de telefon/fax:** 0268 2-12-52 / 0268 2-67-53
- 5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:** cs.ialoveni@ms.md
- 6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:** *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
- 7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):** **Instituție Medico – Sanitară Publică**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor or solicitate	Unit. de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33696500-0	Lotul I. Investigații biochimice la analizatorul automat biochimic A – 15 (tip închis)				
1.1		Glucoza cu ambalaj p/u A15	ml	12000	Flacoane pentru A-15 cu volumul până la 50ml, Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5 g/l, Lipemie până la 20 g/l	
1.2		Creatinină cu ambalaj p/u A15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul până la 50ml, Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	
1.3		Proteina Totală (Total Protein) cu ambalaj special pentru A-15	ml	2000	Flacoane pentru A-15 cu volumul până la 50ml, Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l.	
1.4		Albumin cu ambalaj special pentru A-15	ml	1000	Flacoane pentru A-15 cu volumul până la 50ml	
1.5		Cholesterol total cu ambalaj p/u A15	ml	10000	Flacoane pentru A-15 cu volumul până la 50ml, Acid Ascorbic până la 0,3 mmol/l, Bilirubina până la 0,35 mmol/l, Hemoglobina până la 2,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l.	
1.6		Trigliceride cu ambalaj p/u A15	ml	10000	Flacoane pentru A-15 cu volumul până la 50ml, Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.	
1.7		ALAT (GPT) cu ambalaj pentru A-15	ml	6000	Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l, Lipemie până la 21 g/l., Flacoane pentru A-15 cu volumul până la până la 50ml	
1.8		ASAT(GOT) cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul până la 50ml, Acid Ascorbic până la 1.7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 3.8 g/l,	

1.9		Bilirubină directă cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 11 g/l	
1.10		Bilirubină totală cu ambalaj p/u A15	ml	6000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l	
1.11		Alfa-amilaza cu ambalaj p/u A15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 20ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 11g/l	
1.12		Uree cu ambalaj p/u A15	ml	5000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	
1.13		Acid uric cu ambalaj p/u A15	ml	2500	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	
1.14		Calciu cu ambalaj p/u A15	ml	2000	Flacon cu volum pînă la 50 ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l	
1.15		Cholesterol HDL Direct cu ambalaj p/u A15	ml	320	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.16		Cholesterol LDL Direct cu ambalaj p/u A15	ml	320	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.17		Magneziu (Magnesium) cu ambalaj special pentru A-15	ml	400	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l.	
1.18		Fier (Iron) cu ambalaj p/u A15	ml	1000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.	
1.19		Alcalin Phosphataza (ALP)-AMP cu ambalaj p/u A15	ml	2000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml	
1.20		Gamma-GT cu ambalaj p/u A15	ml	2000	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 50ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.	
1.21		Lipaza (Lipase) cu ambalaj special pentru A-15	ml	720	Flacoane pentru A-15 cu volumul pînă la 20ml, Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.	
1.22		CPR- latex 5ml	Teste	1500	latex-text	
1.23		ASLO- Latex 5 ml	Teste	1500	latex-text	
1.24		RF- Latex 5ml	teste	1500	latex- test	
1.25		CK- Nac- creatinaza cu ambalaj special pentru A-15	set	2	Flacoane cu volumul de pînă 50 ml,	
1.26		Hemoglobin A1C-Direct (HbA1C-Dir)	ml	1080	Flacoane cu volumul pînă la 60 ml	
1.27		Hemoglobin A1C-Direct (HbA1C-Dir) standards 4*0,5ml	ml	2	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.28		Hemoglobin A1C-control (Normal) 0,5ml	ml	1	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.29		Hemoglobin A1C-control (Elevated) 0,5ml	ml	1	Flacoane cu volumul pînă la 0.5 ml	
1.30		Calibrator Serum	ml	200	Flacoane cu volumul pînă la 5ml*5	
1.31		Control Serum Level I 20*5ml	ml	200	Flacoane cu volumul pînă 20*5ml	
1.32		Control Serum Level II 20*5ml	ml	200	Flacoane cu volumul pînă 20*5ml	

		Total Lot				300000,0
2	33696500-0	Lotul II. Consumabile pentru A 15, lot închis				
2.1		Cuvă pentru ser, 2 ml	buc	20000	Dimensiuni 13,75x24,90mm / 2ml	
2.2		Rotor de reacție pentru analizator biochimic automat A-15	buc	900	CE , Prezentarea mostrei obligatoriu	
2.3		Lampa fotometrică 6V/10W pentru analizator pentru biochimic automat A-15	buc	4	Prețul vă include schimbarea lampei și ajustarea fotometrului	
2.4		Ac pentru A 15	buc	1	Prețul vă include schimbarea lampei și ajustarea fotometrului	
		Total lotul II				120000,0
		Lotul III. Reactive pentru investigații hematologice, analizatorul hematologic automat BC-5150, Mindray, sistem închis				
3.1		M-52D Diluent (20L×1)	set	24	set 20L×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 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 pînă la livrare în condițiile prevăzute de producător (la frigider, frigifer sau încăpere dotată cu echipament specific). 7. Ofertantul va fi autorizat de către producătorul reactivilor pentru participare la licitație și pentru efectuarea serviciilor de mentenanță/reparație.	
3.2		M-52DIFF Lyse (500mL×4)	set	12	set 500ml×4	
3.3		M-52LH Lyse (100mL×4)	set	12	set 100ml×4	
3.4		Probe Cleanser (50mL)	set	16	50ml	
3.5		Hematologic 3-pack control L, N, H	set	6	3 x 3.5ml (1L,1N,1H)	
		Total lot				200000,0
		Lot IV Reagenți și consumabile pentru analizator				

		ionoselectivl Smart Lyte Plus (sistem închis)				
4.1		Electrod K pentru analizator ionoselectivl Smart Lyte Plus	Set	2	CE Marca	
4.2		Electrod Na pentru analizator ionoselectivl Smart Lyte Plus	Set	2	CE Marca	
4.3		Electrod referens pentru analizator ionoselectivl Smart Lyte Plus	set	2	CE Marca	
4.4		Ac pentru analizator ionoselectivl Smart Lyte Plus	buc	1	CE Marca	
4.5		Cartuş de reactiv pentru analizator ionoselectivl Smart Lyte Plus	set	5	CE Marca	
4.6		Control Kaliu Natriu 3nivele	set	2	CE Marca	
4.7		Cleaning solution pentru analizator ionoselectivl Smart Lyte Plus	ml	200	CE Marca	
4.8		Electrod conditioning solution pentru analizator ionoselectivl Smart Lyte Plus	ml	200	CE Marca	
4.9		Set tuburi pentru pompă pentru analizator ionoselectivl Smart Lyte Plus	set	3	CE Marca	
		Total lot				100000
5	33696500-0	Lotul IV. Reactivi pentru investigații biochimice				
6		Țoliclón Anti A	ml	100	cu pipetă dozator, flacon pînă la 10 ml	250
7		Țoliclón Anti B	ml	100	cu pipetă dozator, flacon pînă la 10ml	250
8		Țoliclón Anti D Super	ml	100	cu pipetă dozator, flacon pînă la 10 ml	500
9		HBs Ag	teste	960	teste, Metoda ELISA +Cerințe generale, CE Marca	3000
10		Proba cu timol	ml	2000	flacon pînă la 15 ml	5920
	33696500-0	Lot V. Veselă și articole de ustensilă				
11		Eprubete tip K3 EDTA cu capac și etichetă, 1,0 ml	buc	30000	volum singe 1,0 ml, capac de cauciuc cu valvă, cu etichetă, cu marcaj, singe venos	10000
12		Eprubete de plastic transparente cu înălțimea 7,2 mm diametru 1,0 mm	buc	10000		1200
13		Eprubete pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.25ML)	buc	5000	pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.25ML)	6162,5
14		Eprubete pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu (3 ml)	buc	20000	Eprubetă 13x75 mm cu 0,25 ml Citrat Na (3,8 %) capac galben pentru 2,25 ml de sînge (Coagulogramă)	9600
15		Eprubete de plastic cu gel pentru separare serului - 8ml-10 ml cu eticheta	buc	40000	8ml-10 ml cu eticheta	38400
		Reactivi pentru coagulometru ClindiaG CA-02, sistem deschis				
16		Fibrinogen Clauss A	ml	250	set 4 fl x 2 ml	8000
17		Prothombin Time (PT)	ml	2000 ml		20000

18		Coagulation Control Level I	ml	52		2900
19		Coagulation Control Level II	ml	52		2900
20		Cuve cu bare metalice, p/u coagulometru CA-02	buc	20000	cuve cu bare metalice pentru probe, compatibilă CA-02,	6080
21		Hârtie pentru filtru	buc	10000		
22		Citrat de Natriu	kg	1,0	CE Marca	220
23		Acid sulfosalicilic	Kg	1	CE Marca	420
Valoarea estimativa totala: 835802,5						

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite
(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: **Februarie – decembrie 2021, în timp de 3 zile de la comanda beneficiarului, conform necesităților reale**

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

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

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

(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; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Formularul standard al Documentului Unic de Achiziții European	Original confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii Participantului, sau a semnăturii electronice.	Da
2.	Garanția pentru ofertă	- copie, cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice.	Da
3.	Dovada înregistrării persoanei juridice	- copie, cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice.	Da
4.	Formularul ofertei completată în conformitate cu Formularul (F 3.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice.	Da
5.	Specificații tehnice completată în conformitate cu Formularul (F 4.1)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice.	Da
6.	Specificații de preț completată în conformitate cu Formularul (F 4.2)	- în original, cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice.	Da

7.	Certificat de atribuire al contului bancar eliberat de banca deținătoare de cont	- în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului; sau a semnăturii electronice.	Da
8.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova, în original sau copie cu ștampila și semnătura Participantului;	Da
9.	Ultimul raport financiar	- original (copie) confirmată cu semnătura și ștampila Participantului; sau a semnăturii electronice.	Da
10	Lista fondatorilor	Nume, Prenume, cod personal sau a semnăturii electronice.	Da
11	Licența de activitate – în cazul în care domeniul dat se licențiază	copie -confirmată prin semnătura și ștampila Participantului sau a semnăturii electronice.	Da
12	Certificat de calitate ISO 9001, CE sau echivalentul și sau Certificat de la Producător(pașaport tehnic al produselor)	copie -confirmată prin semnătura și ștampila Participantului sau a semnăturii electronice.	Da
13	Autorizație de la producator sau echivalentul	copie – confirmat prin semnătura și ștampila ofertantului sau a semnăturii electronice.	Da
14	Instrucțiuni de utilizare în limba română	copie – confirmat prin semnătura și ștampila ofertantului sau a semnăturii electronice.	Da
15	Notă	Furnizorul să fie autorizat de producătorul aparatului pentru instalarea pieselor de schimb cu prezentarea diplomelor inginerilor calificați în domeniu.	Da

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz – **nu se aplica**

17. 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**

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplică**

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **prețul cel mai scăzut;**

20. 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%
	nu se aplică	

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **Informația o găsiți în SIA RSAP**
- pe: [data] **Informația o găsiți în SIA RSAP**

22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **30 zile**

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

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. 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”.

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba română**
27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
28. 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
29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): **nu se aplică**
30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____
31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **nu se aplică**
32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **12.02.21**
33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | Se acceptă |
| sistemul de comenzi electronice | Nu se acceptă |
| facturarea electronică | Se acceptă |
| plățile electronice | Se acceptă |
34. 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 se aplică**
(se specifică da sau nu)
35. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: Șef Stelian Cucu _____

L.Ș.

Ex. Leorda Tatiana
Tel. 026821186