

Caiet de sarcini

IMSP Spitalul Raional Leova

Achiziții cu costuri mici

procedura achiziției

Reagenți de laborator

codul CPV : 33696500-0

Această invitație la licitație este urmarea anunțului de participare publicat în Buletinul achizițiilor publice nr. _____ din _____

În scopul achiziționării **reagenților de laborator** conform necesităților IMSP Spitalul Raional Leova (în continuare – Cumpărător) pentru anul de activitate 2025, este alocată suma necesară din **mijloacele CNAM si speciale**. IMSP Spitalul Raional Leova invită operatorii economici interesați, care pot satisface necesitățile Cumpărătorului, să participe la licitație privind livrarea următoarelor bunuri:

*Anexa 17 la Ordinul Ministerului Sănătății
nr. 374 din 05.05.2014*

Lotul Nr. 1 Reactivi si consumabile pentru analizatorul de urina hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray(sistem închis)

Nr	Denumirea Produsului	Unitate de masura	Cantitatea	Suma fara TVA, lei	Suma cu TVA, lei	Specificatii tehnice
1	EU-50 (5Lx2)	set	25	160.800,00	192.960,00	Reactiv compatibil cu analizatorul de urină hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray (sistem închis).
2	URS-11 Urine Strips (100stripsx10)	set	13	50.180,00	54.194,40	Benzi urinare URS-11 (100 benzi x 10), compatibile cu analizatorul de urină hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray (sistem închis).
3	Urine sediment QC (Level /10mLX6)	set	8	17.496,00	18.895,68	Control de calitate pentru sedimentul urinar (Nivel I / 10mL x 6), compatibil cu analizatorul de urină hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray (sistem închis).
4	Urine sediment QC (Level II /10mLX6)	set	8	17.496,00	18.895,68	Control de calitate pentru sedimentul urinar (Nivel II / 10mL x 6), compatibil cu analizatorul de urină hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray (sistem închis).
5	Urine sediment calibrator (10mLX6)	set	6	14.202,00	15.338,16	Calibrator pentru sedimentul urinar (10mL x 6), compatibil cu analizatorul de urină hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray (sistem închis).
6	Urine control (Negative /8mLX1)	set	85	15.470,00	16.707,60	Control urinar (Negativ / 8mL x 1), compatibil cu analizatorul de urină hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray (sistem închis).
7	Urine control (Positive /8mLX1)	set	85	15.470,00	16.707,60	Control urinar (Pozitiv / 8mL x 1), compatibil cu analizatorul de urină hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray (sistem închis).
8	Probe Cleanser (50mL)	set	6	1.338,00	1.605,60	Soluție de curățare pentru sonde (50mL), compatibilă cu analizatorul de urină hybrid automat chimie + sediment EU-5300 PRO, Mindray (sistem închis).
				292.452,00	335.304,72	

Cerințe generale:

1. Confirmarea că reagentul, calibratorul sau materialul de control a fost produs în conformitate cu cerințele CE cu prezentarea certificatului de origine pentru produs.
2. Prezentarea scrisorii originale de la producător privind confirmarea proprietăților calitative 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, frigoriifer sau încăpere dotată cu echipament specific).
7. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai puțin de 12 luni. Seturile să fie livrate în ambalaj securizat, marcat, etichetat de producător. Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii

de valabilitate, condițiile de prestare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set

8. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate inclusiv în limba de stat.

Directorul

IMSP Spitalul raional Leova



Ghenadie BUZA