

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Reagenți și consumabile de tip închis pentru anul 2020**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitație deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP SCMC „V. Ignatenco”**
2. IDNO: **1003600152640**
3. Adresa: **mun. Chișinău, str. Grenoble, 149**
4. Numărul de telefon/fax: **079900120/ 72-57-66**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **vignatenco@ms.md/
ignatenco.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 solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		Lotul 1				
		Lotul I				
		Reagenți de hematologie compatibili cu analizatorul automat de hematologie 5DIFF HORIBA Yumizen H 500				
1	33696500-0	Reactiv pentru împrejmuire, diluarea leucocitelor, pentru determinarea și diferențierea celulelor sangvine și măsurarea hematocritului(DILUENT)	48	bucata	Compoziție: -Tampon organic < 5 % -Conservanți < 0,1 % -Agenți tensiactivi < 0,1 % Stabilitate după deschidere: -6 luni la 18 - 25°C Prezentare: Soluție apoasă limpede și	

					necolorata la bidon de 20 L. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
2	33696500-0	Lizant unic ce asigura numararea si diferentierea leucocitelor, lizarea eritrocitelor, determinarea hemoglobinei.(WHITEDIF)	60	bucata	<p>Compozitie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Agent lizant < 5% - Surfactanti < 5% - Conservanti < 1% <p>Stabilitate dupa deschidere:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 2 luni la 15 - 30°C <p>Prezentare:</p> <p>Solutie apoasa limpede, culoare galben pal, la bidon de 1 L. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p>	
3	33696500-0	Reactiv pentru curatarea analizorului(CLEANER)	15	bucata	<p>Compozitie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tampon organic < 5 % - Enzima proteolitica < 1 % <p>Conservanti < 0,1 %</p> <p>Stabilitate dupa deschidere:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 luni la 18 - 25°C <p>Prezentare:</p> <p>Solutie apoasa limpede si slab galbena, la bidon de 1 L. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p>	
4	33696500-0	Reactiv pentru intretinerea periodica a aparatului (MINOCLAIR)	5	bucata	<p>Reactiv pentru intretinerea periodica a analizorului</p> <p>Compozitie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Agent chimic de curatare < 5 % <p>Conservanti < 1 %</p> <p>Stabilitate dupa deschidere:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 6 luni la 18 - 25°C 	

					Prezentare: Solutie apoasa limpede si slab glabena, cu miros de inalbitor, la bidon de 0.5 L. Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
5	33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor patologice scazute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF (L)	15	complet	Compozitie: - Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/complet Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
6	33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor normale ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5 DIFF(N)	15	complet	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma. Stabilitate dupa deschidere: - 16 zile la 2 - 8°C Prezentare: Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/complet Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta	
7	33696500-0	Material de control pentru verificarea valorilor patologice crescute ale controlului de calitate, pentru toti parametri, inclusiv 5	15	complet	Compozitie: Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu	

		DIFF(H)			<p>plasma.</p> <p>Stabilitate dupa deschidere:</p> <p>- 16 zile la 2 - 8°C</p> <p>Prezentare:</p> <p>Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/complet</p> <p>Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p>	
8	33696500-0	Material de calibrare a analizorului	1	complet	<p>Compozitie:</p> <p>Leucocite de mamifere, eritrocite si trombocite suspendate intr-un lichid similar cu plasma.</p> <p>Stabilitate dupa deschidere:</p> <p>- 1 zi la 2 - 8°C</p> <p>Prezentare:</p> <p>Suspensie similara cu o proba de sange proaspat, 2 flacoane/complet</p> <p>Termen de valabilitate: pana la data inscrisa pe eticheta</p>	
		Suma estimativă a lotului fără TVA				491 328,00
		Lotul 2				
		Lotul II				
		Reactivi de laborator compatibili cu analizatorul Pentra 400				
1	33696500-0	ALT CP	45	complet	<p>Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii ALT in ser sau plasma; 250 teste/complet</p> <p>Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC;</p> <p>Metoda fara piridoxal-fosfat;</p> <p>Liniaritate: 4-600 U/L;</p> <p>Lungime de unda: 340/420 nm;</p>	

					<p>Volum proba: 20 μL</p> <p>Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p> <p>Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dl;</p> <p>Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dl;</p> <p>Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dl;</p>	
2	33696500-0	AST CP	45	complet	<p>Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii AST in ser sau plasma;</p> <p>250 teste/ complet</p> <p>Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC;</p> <p>Metoda fara piridoxal-fosfat;</p> <p>Liniaritate: 4-600 U/L;</p> <p>Lungime de unda: 340/420 nm;</p> <p>Volum proba: 20 μL</p> <p>Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p> <p>Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;</p>	
3	33696500-0	Amylase CP	100	complet	<p>Reactivi de biochimie clinica</p>	

					<p>pentru dozarea activitatii amilazei in ser, plasma sau urina; 125 teste/ complet Test enzimatic cinetic in conformitate cu IFCC; Metoda cu EPS-G7; Liniaritate: 9 -2000 U/L; Lungime de unda: 405/660 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de: 600 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;</p>	
4	33696500-0	CK NAC CP	8	complet	<p>Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii creatin-kinazei in ser; 125 teste/ complet Test enzimatic optimizat in conformitate cu DGKC si IFCC; Metoda NAC imuno-inhibitie; Liniaritate: 8 -1500 U/L; Lungime de unda: 340/405 nm; Volum proba: 8 µL Stabilitatea : 28 zile la 2-8°C de la deschiderea flaconului, sau nedesfacut pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p>	

					pastrat la 2-8°C Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 125 µmol/l.; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 55 µmol/l.;	
5	33696500-0	BILIRUBINA TOTALA CP	60	complet	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea bilirubinei totale in ser, plasma; 130 teste/ complet Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: >20 mg/dL; Lungime de unda: 550/660nm; Volum proba: 5µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL	
6	33696500-0	BILIRUBINA DIRECTA CP	70	complet	Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea bilirubinei directe in ser, plasma; 100 teste/ complet Test colorimetric; Metoda: cu 2,4-dicloranilina (DCA) Liniaritate: <6.78 mg/dL; Lungime de unda: 550/660 nm; Volum proba: 25µL Stabilitatea	

					<p>reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p> <p>Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	
7	33696500-0	CALCIU AS CP	10	complet	<p>Reactivi de biochimie clinica pentru determinarea calciului in ser, plasma, urina;</p> <p>250 teste/ complet</p> <p>Test colorimetric;</p> <p>Metoda: Arsenazo</p> <p>Liniaritate: 0.16-20 mg/dL;</p> <p>Lungime de unda: 660-700nm;</p> <p>Volum proba: 4 µL</p> <p>Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p> <p>Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	
8	33696500-0	CK-MB RTU	10	complet	<p>125 teste/ complet</p> <p>Test enzimatic optimizat in conformitate cu DGKC si IFCC;</p> <p>Metoda NAC imuno-inhibitie;</p> <p>Liniaritate: 5 -300 U/L;</p> <p>Lungime de unda: 340/700 nm;</p> <p>Volum proba: 8 µL</p> <p>Stabilitatea : 28 zile la 2-8°C de la deschiderea</p>	

					<p>flaconului, sau nedesfacut pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului pastrat la 2-8°C</p> <p>Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	
9	33696500-0	Creatinine 120 CP	70	complet	<p>Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea creatininei in ser, plasma si urina</p> <p>120 teste/ complet</p> <p>Test colorimetric;</p> <p>Metoda: Jaffe</p> <p>Liniaritate: 0.11-18.1 mg/dL;</p> <p>Lungime de unda: 505/580 nm;</p> <p>Volum proba: 10 µL</p> <p>Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p> <p>Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL;</p> <p>Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	
10	33696500-0	Glucose PAP CP	50	complet	<p>Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea glucozei in ser, plasma si urina</p> <p>295 teste/ complet</p>	

					<p>Test enzimatic colorimetric; Metoda: Trinder Liniaritate: 3.96-430 mg/dL; Lungime de unda: 505/700 nm; Volum proba: 4 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 30 mg/dL; Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 150 mg/dL; Interferente cu Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	
11	33696500-0	LDH IFCC CP	4	complet	<p>Reactivi de biochimie clinica pentru dozarea activitatii lactatdehidrogenaze i in ser, plasma; 125 teste/ complet Test enzimatic colorimetric; Metoda: piruvat-lactat; Liniaritate: 10-1800 U/L; Lungime de unda: 340/420nm; Volum proba: 5µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu Bilirubina totala la valori mai mari de: 350µmoli/L, iar cu bilirubina directa la 900µmoli/l; Interferente cu Hemoglobina– a nu se utiliza probe hemolizate Interferente cu</p>	

					trigliceridele la valori mai mari de: 7 mmoli/L;	
12	33696500-0	IRON CP	4	complet	<p>Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea fierului in ser si plasma</p> <p>282 teste/ complet</p> <p>Test colorimetric;</p> <p>Metoda: Ferene</p> <p>Liniaritate: 1.33-180µmol/L;</p> <p>Lungime de unda: 600/700 nm;</p> <p>Volum proba: 22µL</p> <p>Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p> <p>Interferente cu Bilirubina la valori mai mari de: 321µmoli/L;</p> <p>Interferente cu Hemoglobina la valori mai mari de: 104 µmoli/L;</p> <p>Interferente cu trigliceridele la valori mai mari de: 7 mmoli/L;</p>	
13	33696500-0	Protein 100 CP	36	complet	<p>Reactiv de biochimie clinica pentru determinarea proteinelor totale in ser, plasma</p> <p>100 teste/ complet</p> <p>Test colorimetric;</p> <p>Metoda: biuret</p> <p>Liniaritate: 1.56-160 g/L;</p> <p>Lungime de unda: 550/700 nm;</p> <p>Volum proba: 2µL</p> <p>Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului</p>	
14	33696500-0	Ureea CP	40	complet	Reactivi de biochimie clinica	

					<p>pentru determinarea ureei in ser, plasma si urina; 220 teste/ complet Test colorimetric; Metoda: enzimatica cu GLDH Liniaritate: 300 mg/dL; Lungime de unda: 340/405 nm; Volum proba: 3 µL Stabilitatea reactivului de lucru: 2-8°C pana la expirarea termenului de pe eticheta flaconului Interferente cu: Bilirubina Totala la valori mai mari de: 22.19 mg/dL; Bilirubina Directa la valori mai mari de: 23.36 mg/dL; Hemoglobina la valori mai mari de: 290 µmol/L; Trigliceridele la valori mai mari de 612 mg/dL</p>	
15	33696500-0	Multical CP	2	complet	<p>Ser de calibrare liofilizat pentru calibrarea reactivilor de biochimie. Stabilitate: 1 luna de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C sau la -20°C</p>	
16	33696500-0	N Control CP	2	complet	<p>Ser de control liofilizat – nivel normal pentru controlul reactivilor de biochimie. Stabilitate: 2 saptamani de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la</p>	

					data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C	
17	33696500- 0	P Control CP	2	complet	Ser de control liofilizat – nivel patologic pentru controlul reactivilor de biochimie. Stabilitate: 2 saptamani de la reconstituire la -25-15°C. Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C	
18	33696500- 0	CK 2 Control CP	3	complet	Ser liofilizat de albumina serica bovina pentru controlul metodelor pentru CK si CK- MB, nivel normal si patologic Stabilitate: 24 ore de la reconstituire la 15-25°C si 3 zile la 2-8°C . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C	
19	33696500- 0	Clean-Chem CP	1	complet	Solutie de spalare (NaOH > 2%) Volum caseta:99ml Stabilitate: 1 luna de la deschidere . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C Mod prezentare: complet format din 4 casete	
20	33696500- 0	Deproteinizer CP	10	complet	Solutie de deproteinizare cu hipoclorit de sodiu (< 5 %) si hidroxid de sodiu (< 0.5 %) R: 30 mL Stabilitate: 1 luna de la deschidere . Stabilitate inainte de deschidere: pana la data expirarii inscrisa pe eticheta la 2-8°C	

21	33696500-0	Cuve citire – Segmenti cuvette	20	buc	Cuve de reactie de unica folosinta, compatibile cu ABX Pentra 400. Mod de prezentare cutie cu 450 segmenti a cate 12 cuvette.	
22	33696500-0	Cupe proba – Blue sample cups(1000buc)	10	buc	Cupe proba albastre, compatibile cu analizorul ABX Pentra 400. Mod de prezentare punga 1000 bucati	
		Suma estimativă a lotului fără TVA				438 802,00
		Lotul 3				
		Lotul III Reactivi de gaze si ioni Rp500				
1	33696500-0	Teste de măsurare compatibile cu Rapid 500 (Measurement Cartridge 250 test)	13	complet	Unitate de măsură: cartuş – RP 500 mcart lac, nu mai puțin de 250 teste, cartuş de unică folosință cu toate componentele necesare măsurătorilor integrate:senzori, măsurarea umrătorilor parametrii:1 gaze în singe:Ph (și din lichid pleural), Pco2 , Po2, 2. Electrozi : Na+, K+, Ca++, Cl-, Metaboliti:glucoza, hematocrit, lactat, CO-oximetrice:nBili, tHb, So2, O2Hb,HHb, COHb, MeHb-numărul maxim de teste care potfi efectuate dintr-un cartuş-750 teste, stabilite minim 28 de zile de la instalare în aparat. reactivi,componente electronice și fluidice, sensori	

					<p>integrați pentru: 1 Ph,Na, K, Ca, CL- ce utilizează metoda ISE , 2 referința Ag/Ag în clorură de K și clorură de Ag, 3 Pco2 – măsurătoarea potentiometrică bazată pe principiul electrodului Severinghaus, Po2 –măsurătoarea amperică bazată pe principiul electrodului Clark, Glucoza- măsurătoare ampermetrică cu un electrod ce conține glucoză oxidază, pentru</p>	
2	33696500-0	<p>Teste de spălare aparatul cu Rapid Point 500 (Wash-Waste Cartridge)</p>	13	complet	<p>În complet 4 cartușuri wach/waste. Cartușe de unică folosință ce conțin toate soluțiile de spălare și întreținere dintimpul măsurătorilor și după aceasta ambalare : cutie</p>	
3	33696500-0	<p>Capilare Leur compatibile cu aparatul Rapid Point (Leur Capillary Port)</p>	13	complet	<p>în complet 2 buc. Porturi de probă – complet LUER/Capillary. Poer de aspirare probă necesar pentru evitarea chegurilor -2 buc.pungă</p>	
4	33696500-0	<p>Seringi Heparinate cu Heparina de Li 100IU (Seringi Heparinate)</p>	1285	buc	<p>Seringile de 2.5 ml Litiu-heparinate pentru prelevarea sangelui, servesc ca dispozitive de extractie arteriale pentru: ph/gaze in sange, electroliti, oximetrie si analiza metabolitilor. Sunt prevazute cu pastila de heparina cu 100 IU heparina balansata. Fiecare seringă este dotata cu ac propriu. Acul</p>	

					este 25G, 1", ascutit in unghi de 5 grade, special pentru punctie arterial si venoasa. Aceste seringi sunt de unica folosinta. Seringile pentru prelevarea sangelui si masurarea gazelor din sange trebuie furnizate sterile	
		Total lot				324 729,00
Valoarea estimativă totală						1 254 859,00

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune Pentru mai multe loturi;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**
(indicați se admite sau nu se admite)
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **Termen de 3 zile de la solicitare.**
12. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2020**
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	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
2	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant	DA
3	Certificat de atribuire a contului bancar	Copia originalului semnat de către banca deținătoare de cont- confirmată prin ștampila și semnătura participantului.	DA
4	Licența de activitate	Copia confirmată prin ștampila și semnătura participantului, se prezintă atunci când activitatea lui se licențiază conform prevederilor legale.	DA
5	Certificat de efectuare regulată a plății impozitelor, contribuțiilor	Copia originalului eliberat de Inspectoratul fiscal- confirmată prin semnătura și ștampila participantului.	DA
6	Formularul ofertei	original formularul F3.1, confirmată prin	DA

		aplicarea semnăturii și ștampilei participantului (conform IPO)	
7	Specificații tehnice	forma F4.1 original confirmat prin ștampila și semnătura participantului	DA
8	Specificații de preț	forma F4.2 original confirmat prin ștampila și semnătura participantului	DA
9	<u>Formularul Standard al Documentului Unic de Achiziții European (DUAE).</u>	original –confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	DA
10	Garanția pentru ofertă 1 %	<p><i>a) Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</i></p> <p><i>sau</i></p> <p><i>b) Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><i>Beneficiarul plății: IMSP SCMC „V. Ignatenco”</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: MF-Trezorăria de Stat</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1003600152640</i></p> <p><i>Contul de decontare:</i></p> <p><i>Contul trezorerial: MD60TRPCBW518430D00380AA</i></p> <p><i>Contul bancar: TREZMD2X</i></p> <p><i>Trezoreria regională: Trezorăria de Stat</i></p> <p><i>cu nota “Pentru setul documentelor de atribuire” sau “Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publicănr. ____ din _____”</i></p>	DA

11	NOTĂ	<p>1. Reagenții să dispună de certificate internaționale ISO, CE Marca;</p> <p>2. Reagenții să fie compatibili cu Analizorul complet automat de hematologie Horiba Yumizen H500;</p> <p>3. Distribuitorul să dispună de autorizare de la producător;</p> <p>4. Reagenții să fie obligatoriu în ambalajul producătorului și de la un singur producător.</p> <p>5. Firma furnizor de reactivive să dispună de ingineri calificați, certificate de la producătorul echipamentului pentru deservirea gratis a echipamentului de laborator pe perioada de utilizare a reactivelor.</p> <p>6. Menținerea să fie efectuată de către inginerii autorizați de producătorul analizorului.</p> <p>7. Prezența instrucțiunii de utilizare a produselor, inclusiv și traducerea în limba de stat .</p> <p>8. Denumirea de produs exact ca în cerințe.</p> <p>9. LOTUL II- Recipientele (sub forma de casete) de reactivi trebuie să prezinte coduri de bare identificate automat de analizor, să poată fi înregistrate automat ca și caseta de back-up, atunci când acestea se află în dublu exemplar, în inventarul analizorului.</p>	DA
----	------	---	----

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz _____

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): _____

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **cel mai mic preț pe lot**

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%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] conform SIA RSAP
- pe: [data] conform 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: **45 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 DE STAT**
27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **Nu**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
 *Agenția 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):
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 a fost publicat anunț**
32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:
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):
(se specifică da sau nu)
35. Alte informații relevante: **TOATE ACTELE ÎNCĂRCATE ÎN SIA RSAP SĂ FIE SEMNATE DOAR ELECTRONIC.**

Conducătorul grupului de lucru:

L.Ș.