

Cuprins:

ACHIZIȚII PUBLICE Anunțuri de intenție

| | |
|--|-----|
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 3 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 37 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 79 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 97 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 120 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 124 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 125 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 126 |
| Primăria Municipiului Chișinău | 127 |
| Asociația Obștească RECICLARE..... | 129 |
| Î.S."Administrația de Stat a Drumurilor" | 131 |
| Pretura sectorului Rîșcani..... | 133 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate in Sanatate..... | 135 |

Anunțuri de atribuire

| | |
|--|-----|
| IMSP Institutul de Medicină Urgentă | 151 |
| Î.S.,„Administrația de Stat a Drumurilor” | 153 |
| Procuratura Generală a Republicii Moldova..... | 156 |
| Procuratura Generală a Republicii Moldova..... | 159 |
| Procuratura Generală a Republicii Moldova..... | 162 |
| Procuratura Generală a Republicii Moldova..... | 165 |
| Casa Națională de Asigurări Sociale | 168 |
| Casa Națională de Asigurări Sociale | 170 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate în Sănătate..... | 172 |
| Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate în Sănătate..... | 176 |

| | |
|---|-----|
| Primăria comunei Sîngerei Noi..... | 180 |
| Consiliul raional Edineț..... | 182 |
| Direcția generală locativ-comunală și amenajare | 184 |
| Direcția generală locativ-comunală și amenajare | 187 |

Anunțuri de modificare/ anulare a procedurilor

| | |
|---|-----|
| Primăria satului Ghidighici..... | 190 |
| Consiliul raional Căușeni..... | 193 |
| IMSP Spitalul Raional Șoldănești | 196 |
| Pretura sectorului Ciocana..... | 199 |
| Direcția Generală Educație Tineret și Sport | 201 |
| Liceul teoretic s.Cazaclia | 203 |
| IMSP Institutul Mamei și Copilului | 207 |
| Primaria s.Cazaclia..... | 209 |
| Примэрия с. Конгаз..... | 213 |
| Primaria s. Etulia UTA Gagauzia..... | 216 |

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea centralizată a reagenților de laborator - biochimie conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022

Nr. 37 din 06.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|--|
| Denumirea autorității contractante | CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE |
| IDNO | 1016601000212 |
| Adresa | CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 |
| Numărul de telefon/fax | 022/222-445 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | office@capcs.md |
| Adresa de internet ale autorității contractante | www.capcs.md |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | Sergiu BALTA, 022-222 -364 dispozitive@capcs.md |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | autoritate centrală de achiziție |
| Cod CPV | 33100000-1 |
| Obiectul de achiziții | Achiziționarea centralizată a reagenților de laborator - biochimie conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 |

Informații despre obiectul achiziției:

| Nr. Lot | Denumire Lot | U/m | cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Valoarea estimată |
|---------|---|-----|------------|--|-------------------|
| 1 | ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 86152 | Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 1,5 Interferențe: 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. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** | 36183,84 |
| 2 | ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 105921,8 | Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 1,5 Interferențe: 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. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** | 44487,156 |
| 3 | ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 13600 | Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 1,5 Interferențe: 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. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** | 5712 |

| | | | | | |
|---|---|----|-------|--|----------|
| 4 | ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 28275 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,5</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 11875,5 |
| 5 | ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 79627 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 33443,34 |
| 6 | ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 97204 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 40825,68 |

| | | | | | |
|---|---|----|-------|---|--------|
| 7 | ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 19750 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 8295 |
| 8 | ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 26750 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 11235 |
| 9 | Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 23250 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2.0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 8035,2 |

| | | | | | |
|----|---|----|-------|---|----------|
| 10 | Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 10970 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3791,232 |
| 11 | Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 13200 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,15</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,15</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 5,6 g/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Magneziu până la 8 mmol/l</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 1853,28 |
| 12 | Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 19750 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3,0</p> <p>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 2 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 12324 |

| | | | | | |
|----|---|----|-------|--|----------|
| 13 | Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 13546 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>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 2 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 8452,704 |
| 14 | Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 12900 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 3,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>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 2 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3343,68 |
| 15 | alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 54250 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 178374 |

| | | | | | |
|----|--|----|-------|---|-----------|
| 16 | alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 55020 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 180905,76 |
| 17 | alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 5600 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 18412,8 |
| 18 | alfa-Amilaza (alfa-Amylase) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 22500 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. CNP-G3 Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 33,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 8.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 11g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 73980 |

| | | | | | |
|----|---|----|-------|--|---------|
| 19 | alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 3700 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 4.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 41958 |
| 20 | alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 8625 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 4.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie până la 21g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 97807,5 |
| 21 | Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 82700 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 39696 |

| | | | | | |
|----|---|----|-------|---|---------|
| 22 | Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 72480 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 34790,4 |
| 23 | Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 7500 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3600 |
| 24 | Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 23500 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 5.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 11280 |

| | | | | | |
|----|---|----|-------|--|----------|
| 25 | Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 10300 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3337,2 |
| 26 | Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 17400 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 5.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 5.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 5637,6 |
| 27 | Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 63870 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 33723,36 |

| | | | | | |
|----|---|----|-------|--|----------|
| 28 | Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 65960 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 34826,88 |
| 29 | Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 5900 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3115,2 |
| 30 | Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 20700 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.01 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 10929,6 |

| | | | | | |
|----|---|----|-------|---|------|
| 31 | Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 20100 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 5427 |
| 32 | Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 9100 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1.8 mmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 0.01</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 11 g/l,</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 2457 |
| 33 | Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 26250 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată, urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.01 mmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>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</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 5670 |

| | | | | | |
|----|--|----|-------|--|----------|
| 34 | Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 13590 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>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</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 2935,44 |
| 35 | Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 1100 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>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</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 439,56 |
| 36 | Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 2665 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.01m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.3</p> <p>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</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 1064,934 |

| | | | | | |
|----|---|----|--------|---|---------|
| 37 | Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volu+B82mul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 103475 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 40976,1 |
| 38 | Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volu+B82mul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 82175 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 32541,3 |
| 39 | Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 14000 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 5544 |

| | | | | | |
|----|--|----|--------|--|------------|
| 40 | Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 31300 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD-PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,08 mmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 2.5</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 12394,8 |
| 41 | Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 72225 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 15 mcmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 0.05</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 0.05</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 11544,444 |
| 42 | Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 109240 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 15 mcmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 0.05</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 0.05</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 17460,9216 |

| | | | | | |
|----|--|----|-------|---|----------|
| 43 | Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 14500 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 15 mcml/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.05</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.05</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 2317,68 |
| 44 | Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 22350 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 15 mcml/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.05</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.05</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3572,424 |
| 45 | Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 20700 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 20120,4 |

| | | | | | |
|----|--|----|-------|--|----------|
| 46 | Gamma-GT (Gamma-GT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 10950 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 1,5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 1,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 10643,4 |
| 47 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 53430 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 44240,04 |
| 48 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 93670 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 7.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 77558,76 |

| | | | | | |
|----|--|----|----------|--|-----------|
| 49 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 33500 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 7.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 27738 |
| 50 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 25500,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 7.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,9 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie până la 21 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 21114 |
| 51 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 70620,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 7.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: 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. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 14321,736 |

| | | | | | |
|----|--|----|----------|--|-----------|
| 52 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 54940,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 7.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: 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. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 11141,832 |
| 53 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 4000,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 7.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: 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. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 561,6 |
| 54 | Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 20800,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD-PAP Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detecție pentru set: < 0.1 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 7.0 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: 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. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 2920,32 |

| | | | | | |
|----|--|----|----------|---|-------|
| 55 | Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 13600,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,9 mcmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 29376 |
| 56 | Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 8150,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,9 mcmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 17604 |
| 57 | Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 3500,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,9 mcmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4.0</p> <p>Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 7560 |

| | | | | | |
|----|---|----|---------|--|---------|
| 58 | Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 1000,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,9 mcmol/ l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 4,0</p> <p>Interferențe: Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie până la 21 g/l, Cupru până la 6,5 mmol/l, Zinc până la 0,06 mmol/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 2160 |
| 59 | LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 5050,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica</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: < 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 10,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3272,4 |
| 60 | LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 9530,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica</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: < 5,0 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 10,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 8,0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 6175,44 |

| | | | | | |
|----|---|----|----------|--|----------|
| 61 | Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 6850,00 | <p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l. Hemoglobina până la 5,5 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 86556,6 |
| 62 | Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 820,00 | <p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2,0 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 1,5 Coeficientul de variație extraserial: < 1,0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,0 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 11g/l. Hemoglobina până la 5,5 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 10361,52 |
| 63 | Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 16850,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR. Limita minimă de detecție pentru set: < 0.02m mol/l Coeficientul de variație intraserial: < 0.03 Coeficientul de variație extraserial: < 0.06 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 14922,36 |

| | | | | | |
|----|--|----|----------|---|-----------|
| 64 | Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 4125,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrica</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată ,urina, LCR.</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.02m mol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.03</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.06</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3653,1 |
| 65 | Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 31975,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 4696,488 |
| 66 | Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 23130,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3397,3344 |

| | | | | | |
|----|--|----|-----------|--|----------|
| 67 | Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 1500,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 220,32 |
| 68 | Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 17500,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 5,0 g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: 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.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 2570,4 |
| 69 | Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 184300,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0,01 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 3.5</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 150388,8 |

| | | | | | |
|----|---|----|----------|---|----------|
| 70 | Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 48845,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 3.5 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 39857,52 |
| 71 | Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 6200,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 3.5 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3481,92 |
| 72 | Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 5750,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică GPO Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0,01 mmol/l Coeficientul de variație intraserial: < 3.5 Coeficientul de variație extraserial: < 3.0 Interferențe: Acid Ascorbic până la 0,35 mmol/l, Bilirubina până la 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 2,6 g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 3229,2 |

| | | | | | |
|----|---|----|----------|--|------------|
| 73 | Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 41000,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: 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 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 16826,4 |
| 74 | Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 63057,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: 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 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 25878,5928 |
| 75 | Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 35477,00 | <p>Metoda de determinare: Cinetică ureaze UV.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: 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 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 18731,856 |

| | | | | | |
|----|---|----|----------|---|----------|
| 76 | Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 44840,00 | <p>Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: 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 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 23675,52 |
| 77 | Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 14500,00 | <p>Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: 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 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 7656 |
| 78 | Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 23000,00 | <p>Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.3 mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2.0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 3.5</p> <p>Interferențe: 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 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 12144 |

| | | | | | |
|----|--|----|----------|--|-----------|
| 79 | Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 46500,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată, urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4.2 mcmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 24607,8 |
| 80 | Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 51970,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată, urina</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 4.2 mcmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0.1</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0.15</p> <p>Interferențe: Bilirubina până la 0,18 mmol/l, Hemoglobina până la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 27502,524 |
| 81 | Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 12600,00 | <p>Metoda de determinare: Imunoturbidimetrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigații: Sînge integru cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1,5%</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 0,3</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 0,2</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 3.5 mmol/l, Bilirubina până la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l, Hemoglobina până la 5.5 g/l, Factorul reumatoid până la 500 Ul/ml</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 449064 |

| | | | | | |
|----|--|----|----------|---|--------|
| 82 | Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 6550,00 | <p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigatii: Singe integru cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1,5%</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 0,3</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 0,2</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 3.5 mmol/l, Bilirubina până la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l, Hemoglobina până la 5.5 g/l, Factorul reumatoid până la 500 UI/ml</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 233442 |
| 83 | Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 2000,00 | <p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.</p> <p>Material pentru investigatii: Singe integru cu EDTA</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 1,5%</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 0,3</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 0,2</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 3.5 mmol/l, Bilirubina până la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride până la 21g/l, Hemoglobina până la 5.5 g/l, Factorul reumatoid până la 500 UI/ml</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 71280 |
| 84 | LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 27250,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 3,0 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 232170 |

| | | | | | |
|----|---|----|----------|--|---------|
| 85 | LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 5390,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu protecția selectivă a colesterolului LDL. Fără sedimentare.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 1.0</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 3,0 mmol/l, Bilirubina până la 0,9 mmol/l, Hemoglobina până la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride până la 11 g/l</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 45922,8 |
| 86 | HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat | ml | 13400,00 | <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 investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 2.0</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 82008 |
| 87 | HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat | ml | 7280,00 | <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 investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 0.03 mmol/l</p> <p>Coefficientul de variație intraserial: < 1.5</p> <p>Coefficientul de variație extraserial: < 2.0</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător .*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 44553,6 |

| | | | | | |
|----|---|----|---------|---|-------|
| 88 | <p>Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat</p> | ml | 8000,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 2,5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 26880 |
| 89 | <p>Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator semiautomat</p> | ml | 4350,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 2,5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 14616 |
| 90 | <p>Creatinchinaz a MB (Creatinkinase MB) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.)determinarea la analizator automat</p> | ml | 7000,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L Coeficientul de variație intraserial: < 2,0 Coeficientul de variație extraserial: < 2,5 Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl. 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 45360 |

| | | | | | |
|----|---|----|----------|--|--------|
| 91 | Creatin chinaza MB (Creatinkinaza MB) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 12450,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 80676 |
| 92 | Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 3975,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 524,7 |
| 93 | Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 8275,00 | <p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detecție pentru set: < 2 U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: < 2,0</p> <p>Coeficientul de variație extraserial: < 2,5</p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic până la 1,7 mmol/l, Bilirubina până la 1,1 mmol/l, lipemie până la 600 mg/dl.</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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **</p> | 1092,3 |

| | | | | | |
|----|--|----|----------|---|--------|
| 94 | Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.) determinarea la analizator automat | ml | 4848,00 | <p>Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 8.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.**</p> | 29088 |
| 95 | Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.) determinarea la analizator semiautomat | ml | 26021,00 | <p>Soluție concentrată , pentru diluție 1:50. Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: < 0.5 mg/dl Coeficientul de variație intraserial: < 5.0 Coeficientul de variație extraserial: < 8.0 Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/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, 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). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător.*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.**</p> | 156126 |

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|--|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu Da |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu Da |
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | <p>eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;</p> |

Alte informații:

| | |
|---|---|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | august 2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i> | Nu Da |
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE**Achiziționarea centralizată a consumabilelor de laborator conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022**

Nr. 35 din 05.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|---|
| Denumirea autorității contractante | CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE |
| IDNO | 1016601000212 |
| Adresa | CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 |
| Numărul de telefon/fax | 022/222-445 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | office@capcs.md |
| Adresa de internet ale autorității contractante | www.capcs.md |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | Sergiu BALTA, 022-222 -364 dispozitive@capcs.md |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | autoritate centrală de achiziție |
| Cod CPV | 33100000-1 |
| Obiectul de achiziții | Achiziționarea centralizată a consumabilelor de laborator conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 |

Informații despre obiectul achiziției:

| Nr. Lot | Denumire Lot | U/m | cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Valoarea estimată |
|---------|---|--------|------------|--|-------------------|
| 1 | Bastonase de sticla | Bucată | 9072 | 1.material: sticlă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile susmenționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 13608 |
| 2 | Calculator de laborator pentru numărarea formulei leucocitară | Bucată | 98 | Calculator de laborator pentru numărarea formulei leucocitară *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile susmenționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 176400 |
| 3 | Camera Goreaev | Bucată | 142 | Camera Goreaev *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile susmenționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 22720 |

| | | | | | |
|---|------------------------------|--------|------|---|-----------|
| 4 | Capilare Sali 0,02 ml | Bucată | 2641 | 1.material: sticlă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 10236,516 |
| 5 | Capilare Sali 0,04 ml | Bucată | 60 | 1.material: sticlă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 240 |
| 6 | Cilindru din plastic 50ml | Bucată | 89 | 1.material: plastic *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 3560 |

| | | | | | |
|---|--|--------|----|--|------|
| 7 | Cilindru din plastic, gradat 100 ml | Bucată | 87 | 1.material: plastic 2. gradat 100 ml*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 4350 |
| 8 | Cilindru sticlă cu năsuc, gradat 100 ml | Bucată | 52 | 1.material: sticlă 2. cu năsuc 3. gradat 100 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 2028 |
| 9 | Cilindru sticlă cu năsuc, gradat 1000 ml | Bucată | 42 | 1.material: sticlă 2. cu năsuc 3. gradat 1000 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 8400 |

| | | | | | |
|----|---|--------|----|---|------|
| 10 | Cilindru sticlă cu năsuc, gradat 250 ml | Bucată | 52 | 1.material: sticlă 2. cu năsuc 3. gradat 250 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 2340 |
| 11 | Cilindru sticlă cu năsuc, gradat 50 ml | Bucată | 62 | 1.material: sticlă 2. cu năsuc 3. gradat 50 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 2294 |
| 12 | Cilindru sticlă cu năsuc, gradat 500 ml | Bucată | 29 | 1.material: sticlă 2. cu năsuc 3. gradat 500 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 2755 |

| | | | | | |
|----|-------------------------|--------|----|---|------|
| 13 | Colbă cotată 100 ml | Bucată | 9 | Colbă cotată 100 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 810 |
| 14 | Colbă cotată 1000 ml | Bucată | 40 | Colbă cotată 1000 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *Î*.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 9000 |
| 15 | Colbă cotată 250 ml | Bucată | 17 | Colbă cotată 250 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională).F17 | 2720 |

| | | | | | |
|----|-----------------------------|--------|----|---|------|
| 16 | Colbă cotate 50 ml | Bucată | 10 | Colbă cotate 50 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 1000 |
| 17 | Colbă cotate 500 ml | Bucată | 6 | Colbă cotate 500 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *Î*.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 1200 |
| 18 | Colbe termolabile 100 ml | Bucată | 8 | Colbe termolabile 100 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *Î*.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 1240 |

| | | | | | |
|----|--------------------------|--------|---|---|------|
| 19 | Colbe termolabile 250 ml | Bucată | 5 | Colbe termolabile 250 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *î*.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 1000 |
| 20 | Colbe termolabile 50 ml | Bucată | 4 | Colbe termolabile 50 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *î*.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 540 |
| 21 | Colbe termolabile 500 ml | Bucată | 7 | Colbe termolabile 500 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *î*.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 1575 |

| | | | | | |
|----|-------------------------------------|--------|--------|---|-----------|
| 22 | Container (colector) mase fecale | Bucată | 250170 | 1.volum: 30ml 2.cu lopățică 3.cu etichetă pentru marcare 4.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 243165,24 |
| 23 | Container pentru spută (tub Flacon) | Bucată | 5860 | 1.volum: 30ml 2.capac filetat*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 9493,2 |
| 24 | Container pentru spută (tub Flacon) | Bucată | 19720 | 1.volum: 50ml 2.capac filetat*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 31946,4 |

| | | | | | |
|----|--|--------|--------|--|----------|
| 25 | Container pentru urina (nesteril) | Bucată | 590850 | 1.volum: 150 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.Građație - 150 ml 4.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 608575,5 |
| 26 | Container pentru urina (steril) 200 ml | Bucată | 59320 | 1.volum: 200 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.Građație - 200 ml 4.steril 5.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 74150 |
| 27 | Container pentru urina (steril) 250 ml | Bucată | 28660 | 1.volum: 250 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.Građație - 250 ml 4.steril 5.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 42990 |

| | | | | | |
|----|--|--------|--------|--|--------|
| 28 | Container pentru urină (nesteril) 100 ml | Bucată | 190500 | 1.volum: 100 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.Građație - 100 ml 4.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 333375 |
| 29 | Container pentru urină (nesteril) 200 ml | Bucată | 322000 | 1.volum: 200 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.Građație - 200 ml 4.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 434700 |
| 30 | Container pentru urină (nesteril) 250 ml | Bucată | 69000 | 1.volum: 250 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.Građație - 250 ml 4.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 113850 |

| | | | | | |
|----|--|--------|-------|--|-------|
| 31 | Container pentru urină (steril) 100 ml | Bucată | 53700 | 1.volum: 100 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.Građație - 100 ml 4.steril 5.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 99345 |
| 32 | Container pentru urină (steril) | Bucată | 5050 | 1.volum: 150 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.Građație - 150 ml 4.steril 5.capac filetat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 10605 |
| 33 | Conteiner din polipropilen pentru urina in timp 24 ore | Bucată | 3349 | 1. material: polipropilen pentru urina in timp 24 ore, 2. volum: 2500 ml - 3000 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *Î*.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 87074 |

| | | | | | |
|----|----------------------------------|--------|------|--|----------|
| 34 | Creioane pe sticla | Bucată | 3151 | 1. culoare: roșu, albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 8545,512 |
| 35 | Cutii Petri de sticlă cu Ø 10 cm | Bucată | 1248 | Cutii Petri de sticlă cu Ø 10 cm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 26208 |
| 36 | Cutii Petri de sticlă cu Ø 9 cm | Bucată | 100 | Cutii Petri de sticlă cu Ø 9 cm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. **.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 2100 |

| | | | | | |
|----|--|--------|--------|--|----------|
| 37 | Cuve cu bilă pentru hemostază | Bucată | 127700 | 1 Bucată= 1 cuvă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționa | 108800,4 |
| 38 | Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 6-8 ml, cu eticheta | Bucată | 588800 | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 6-8 ml 3.cu etichetă; 4.material PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționațională). | 445721,6 |
| 39 | Eprubeta vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 8-10 ml, cu eticheta | Bucată | 176700 | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 8-10 ml 3.cu etichetă; 4.material PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționațională). | 229710 |

| | | | | | |
|----|--|--------|--------|--|----------|
| 40 | Eprubetă cu dop | Bucată | 467100 | 1. material: poliester pentru urină cu fundul conic, volumul 12 ml, gradată la 1-2-4-6-8-10-12 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile decirculare intenționată). | 414784,8 |
| 41 | Eprubetă cu granule, volum singe 4-5 ml, cu capac, cu eticheta | Bucată | 119700 | 1. eprubetă cu granule 2.volum: 4-5 ml 3.cu etichetă; 4.material PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 120897 |
| 42 | Eprubetă cu granule, volum singe 6-8 ml, cu capac, cu eticheta | Bucată | 40200 | 1. eprubetă cu granule 2.volum: 6-8 ml 3.cu etichetă; 4.material PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 56280 |

| | | | | | |
|----|---|--------|--------|--|----------|
| 43 | Eprubetă cu granule, volum singe 8-10 ml, cu capac, cu eticheta | Bucată | 301000 | 1. eprubetă cu granule 2.volum: 8-10 ml 3. cu etichetă; 4.material PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională).. | 451500 |
| 44 | Eprubetă din plastic conice, cu capac, 10x74 mm, 5 ml | Bucată | 55800 | 1.eprubetă din plastic conice 2. cu capac 3. mărime 10 x 74 mm 4.volum 5 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională). | 27989,28 |
| 45 | Eprubetă din plastic conice, fara capac, 10 ml | Bucată | 576600 | 1.eprubetă din plastic conice 2. fără capac 3.volum 10 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională). | 152914,3 |

| | | | | | |
|----|---|--------|--------|--|----------|
| 46 | Eprubetă din plastic conice, fara capac, 10x74 mm, 5 ml | Bucată | 27800 | 1.eprubetă din plastic conice 2. fără capac 3. mărime 10 x 74 mm 4.volum 5 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională). | 33360 |
| 47 | Eprubetă din plastic cu gel pentru separare serului - 5ml cu eticheta | Bucată | 603400 | 1.epubetă din plastic cu gel pentru prepararea serului 2.volum: 5 ml 3. cu etichetă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională). | 115852,8 |
| 48 | Eprubetă din sticlă borsilcată | Bucată | 193600 | 1. eprubetă cu dimensiunile: 75x12x0,6x0,5mm, 5ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intențională). | 193600 |

| | | | | | |
|----|---|--------|-----------|---|----------|
| 49 | Eprubetă Eppendorf 1,5 ml | Bucată | 551600 | 1.eprubetă Eppendorf 2.volum: 1,5 ml 3.cu clapeta capacului elastică și urchiușă mare 4.cu etichetă 5.rezistente la t ≥ -20°C; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 39715,2 |
| 50 | Eprubetă Eppendorf 2 ml | Bucată | 198700,00 | 1.eprubetă Eppendorf 2.volum: 2 ml 3.cu clapeta capacului elastică și urechiușă mare 4.cu etichetă 5.rezistente la t ≥ -20°C; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 14306,4 |
| 51 | Eprubetă K3 EDTA, volum singe 2-3 ml, cu capac, cu eticheta | Bucată | ##### | 1. eprubetă K3 EDTA 2. volum sînge 2-3 ml 3. cu capac 4. cu etichetă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 519267,9 |

| | | | | | |
|----|---|--------|-----------|--|----------|
| 52 | Eprubetă K3 EDTA, volum sînge 4-5 ml, cu capac, cu etichetă | Bucată | 124800,00 | 1. eprubetă K3 EDTA 2. volum sînge 4-5 ml 3. cu capac 4. cu etichetă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 56759,04 |
| 53 | Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu 3,2% (2-3 ml) | Bucată | 488750,00 | Eprubetă pentru determinarea protrombinei cu citrat de natriu 3,2% (2-3 ml) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 273309 |
| 54 | Eprubetă pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.5ML) | Bucată | 242500,00 | Eprubetă pentru recoltarea sîngelui capilar cu EDTA K3 (0.5ML) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare internațională). | 315250 |

| | | | | | |
|----|---|--------|-----------|---|----------|
| 55 | Eprubetă sticlă p/u centrifugare negradate, 10 - 12 ml | Bucată | 32630,00 | 1. material: sticlă 2. negradat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 43433,79 |
| 56 | Eprubetă vacuum cu accelerator cheag+gel separator, volum singe 4-5 ml, cu eticheta | Bucată | 484100,00 | 1. eprubetă cu accelerator cheag+gel separator 2.volum: 4-5 ml 3.cu etichetă; 4.material PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 255604,8 |
| 57 | Eprubete sticla P 16 | Bucată | 10900,00 | 1. material: sticlă P 16 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 7841,46 |

| | | | | | |
|----|--|--------|----------|--|---------|
| 58 | Eprubete sticla p/u centrifugare gradate 10 ml | Bucată | 10700,00 | 1. material: sticlă 2. negradat *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 29403,6 |
| 59 | Eprubete sticlă P 14 | Bucată | 9250,00 | 1. material: sticlă P 14 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 7659 |
| 60 | Eprubete-vacuum cu K3EDTA, volum de sînge 10ml | Bucată | 18400,00 | 1. material: PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 36800 |

| | | | | | |
|----|---|--------|-----------|---|----------|
| 61 | Lame de plastic pentru leucoformule | Bucată | 26499,00 | <p>1. material: plastic *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile decirculare intenațională).</p> | 207328,2 |
| 62 | Lame sticla, lungimea - 7,5cm, grosimea - 2 mm, la(imea - 2,5cm | Bucată | 395465,00 | <p>1. material: sticlă 2.dimensiuni: lungimea - 7,5cm, grosimea -2 mm, lățimea - 2,5cm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională).</p> | 88267,79 |

| | | | | | |
|----|--|--------|----------|--|---------|
| 63 | Lame sticlă ștefuite 25*75*1,0 – 1,2mm | Bucată | 66322,00 | Lame sticlă ștefuite 25*75*1,0 – 1,2mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 26528,8 |
| 64 | Lame sticlă ștefuite 25*75*2,0mm | Bucată | 84320,00 | Lame sticlă ștefuite 25*75*2,0mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 29512 |
| 65 | Lamele 24x56 mm | Bucată | 20252,00 | Lamele 24x56 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 30378 |

| | | | | | |
|----|--|--------|-----------|--|---------|
| 66 | Lamele 18x18 | Bucată | 33000,00 | Lamele 18x18 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 1623,6 |
| 67 | Lamele 24 x 24 mm | Bucată | 58250,00 | Lamele 24 x 24 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 69900 |
| 68 | Lancete (scarificatoare) pentru maturi | Bucată | 506800,00 | 1. ambalat individual 2. steril 3. pentru maturi. (recoltare din deget). *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională).. | 49666,4 |

| | | | | | |
|----|---|--------|-----------|--|----------|
| 69 | Lancete 1,2 mm (scarificatoare) pentru copii | Bucată | 141100,00 | 1. ambalat individual 2. steril 3. pentru copii (recoltare din deget). *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională).. | 199797,6 |
| 70 | Minicolet (mini- eprubeta cu ac) vacuum pentru invstigatii hematologice | Bucată | 42280,00 | 1. steril 2.ambalaj max 100 buc 3. material: PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 74886,34 |
| 71 | Pahare de plastic 150 ml | Bucată | 1952,00 | 1. material: plastic 2. gradate 150 -200 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 5856 |

| | | | | | |
|----|--|--------|--------|--|------|
| 72 | Pahare de sticlă termostabile gradate 100 ml | Bucată | 62,00 | Pahare de sticlă termostabile gradate 100 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 3410 |
| 73 | Pahare de sticlă termostabile gradate 1000 ml | Bucată | 52,00 | 1. material: sticlă 2. volum: 1000 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 3900 |
| 74 | Pahare de sticlă termostabile gradate 200-250 ml | Bucată | 113,00 | 1. material: sticlă 2. gradat 200 - 250 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 6780 |

| | | | | | |
|----|--|--------|-------|--|------|
| 75 | Pahare de sticlă termostabile gradate 50 ml | Bucată | 33,00 | 1. material: sticlă 2. gradat 50 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1650 |
| 76 | Pahare de sticlă termostabile gradate 500 ml | Bucată | 71,00 | material: sticlă 2. gradat 500 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 4615 |
| 77 | Pahare de sticlă termostabile gradate 700-750 ml | Bucată | 12,00 | material: sticlă 2. gradat 700-750 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 840 |

| | | | | | |
|----|---|--------|--------|---|-------|
| 78 | Pipeta dozator automat,variabile 100-1000 mkl | Bucată | 167,00 | Pipeta dozator automat,variabile 100-1000 mkl *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 86840 |
| 79 | Pipeta dozator automat,variabile 10-1000 mkl | Bucată | 81,00 | Pipeta dozator automat,variabile 10-1000 mkl *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 42120 |
| 80 | Pipeta dozator automat,variabile 500-5000 mkl | Bucată | 56,00 | Pipeta dozator automat,variabile 500-5000 mkl *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 29120 |

| | | | | | |
|----|--|--------|-----------|--|--------|
| 81 | Pipeta dozator automat,variabile 5-200 mkl | Bucată | 152,00 | Pipeta dozator automat,variabile 5-200 mkl *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 79040 |
| 82 | Pipeta dozator automat,variabile 5-50 mkl | Bucată | 130,00 | Pipeta dozator automat,variabile 5-50 mkl *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 67600 |
| 83 | Pipetă sterilă | Bucată | 252570,00 | 1. ambalat individual 1 ml 1:1/100. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 328341 |

| | | | | | |
|----|--|--------|-----------|--|----------|
| 84 | Pipete jetabile (de unică folosință) de 1 ml | Bucată | 194802,00 | 1. volum: 1 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 28986,54 |
| 85 | Pipete Pancenco, cu gradare pronunțată | Bucată | 128123,00 | 1. tip: pancenco 1. gradat (pronunțat) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 338244,7 |
| 86 | Pipete Paster 0,5 ml | Bucată | 36400,00 | 1. tip: paster 2. material: plastic 3. sterile 4. volum 0,5 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 19983,6 |

| | | | | | |
|----|-----------------------|--------|----------|--|----------|
| 87 | Pipete Paster 1 ml | Bucată | 16130,00 | <p>1. tip: paster 2. material: plastic 3. sterile 4. volum 1 ml</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată).</p> | 8855,37 |
| 88 | Pipete Paster 2 ml | Bucată | 1310,00 | <p>1. tip: paster 2. material: plastic 3. sterile 4. volum 2 ml</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată).</p> | 719,19 |
| 89 | Pipete Paster 3 ml | Bucată | 19476,00 | <p>1. tip: paster 2. material: plastic 3. sterile 4. volum 3 ml</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> <p>** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată).</p> | 10692,32 |

| | | | | | |
|----|---------------------------------------|--------|---------|---|--------|
| 90 | Pipete Paster 5 ml | Bucată | 2800,00 | 1. tip: paster 2. material: plastic 3. sterile 4. volum 5 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1537,2 |
| 91 | Pipete serologice sticlă 0,1 ml | Bucată | 2,00 | 1. material: sticlă 2. volum: 0,1 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 2,4 |
| 92 | Pipete serologice sticlă 10 ml | Bucată | 84,00 | 1. material: sticlă 2. volum: 10 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 100,8 |

| | | | | | |
|----|--|--------|---------|---|-------|
| 93 | Pipete serologice sticlă 5 ml | Bucată | 84,00 | 1.material: sticlă 2. volum: 5 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 100,8 |
| 94 | Pipete serologice sticlă sticlă 0,2 ml | Bucată | 52,00 | 1.material: sticlă 2. volum: 0,2 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 62,4 |
| 95 | Pipete serologice sticlă sticlă 1 ml | Bucată | 1010,00 | 1. material: sticlă 2. volum: 1 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1212 |

| | | | | | |
|----|--------------------------------------|--------|-------|--|------|
| 96 | Pîlnie de sticlă cu diametrul 100 mm | Bucată | 43,00 | Pîlnie de sticlă cu diametrul 100 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 1720 |
| 97 | Pîlnie de sticlă cu diametrul 20 mm | Bucată | 7,00 | Pîlnie de sticlă cu diametrul 20 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 175 |
| 98 | Pîlnie de sticlă cu diametrul 50 mm | Bucată | 16,00 | Pîlnie de sticlă cu diametrul 50 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 480 |

| | | | | | |
|-----|--|--------|----------|--|---------|
| 99 | Salfete cu alcool | Bucată | 85966,00 | <p>1. ambalaj-cutie vacuum de plastic cu orificiu în capac pentru posibilitatea utilizării individuale a unei bucăți 2. alcool 70 % izopropil 3. nu mai puțin de 100 salfete în cutie; 1 bucată- 1 cutie *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată).</p> | 5157960 |
| 100 | Stativ Pancenco | Bucată | 308,00 | <p>Stativ Pancenco *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată).</p> | 6160 |
| 101 | Stative din plastic pentru 10 eprubete | Bucată | 254,00 | <p>Stative din plastic pentru 10 eprubete *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată).</p> | 7620 |

| | | | | | |
|-----|--|--------|-----------|--|--------|
| 102 | Stative din plastic pentru 20 eprubete | Bucată | 290,00 | Stative din plastic pentru 20 eprubete *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 11600 |
| 103 | Stative din plastic pentru 40 eprubete | Bucată | 390,00 | Stative din plastic pentru 40 eprubete *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 24570 |
| 104 | Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml) | Bucată | 343010,00 | Vacutainer, K3 EDTA (3,6 mg, 2ml), PET *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenționată). | 171505 |

| | | | | | |
|-----|------------------------|--------|-----------|---|-------|
| 105 | Vârfuri 0-10 mkl (alb) | Bucată | 129700,00 | 1.volum: 0 - 10 mkl 2. culoare: alba 3. material: plastic 4.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 64850 |
| 106 | Vârfuri 0-200 mkl | Bucată | ##### | 1.volum: 0 - 200 mkl 2.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 43054 |
| 107 | Vârfuri 0-5000 mkl | Bucată | 75350,00 | 1.volum: 0 - 5000 mkl 2.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 37675 |

| | | | | | |
|-----|---|--------|-----------|--|---------|
| 108 | Vârfuri 100-1000 mkl | Bucată | 912000,00 | 1.volum: 100 - 1000 mkl 2.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 45508,8 |
| 109 | Vârfuri 200-1000 mkl | Bucată | 421250,00 | 1.volum: 200 - 1000 mkl 2.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 126375 |
| 110 | Vârfuri plastic 0-10 mkl diametru-5mm, lungimea 32 mm | Bucată | 54300,00 | 1.volum: 0 - 10 mkl 2. material: plastic 3.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet 4. lungimea 32 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 16290 |

| | | | | | |
|-----|---|--------|-----------|--|----------|
| 111 | Vârfuri plastic 5-100 mkl (galben) | Bucată | 701500,00 | 1.volum: 5 - 100 mkl 2. culoare: galben 3. material: plastic 4.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 14661,35 |
| 112 | Vârfuri universale cu filtru în stative ,pentru PCR, libere de DN-aze si RN-aze,Pyrogen -free ,sterile 20 mkl | Bucată | 12000,00 | 1.volum: 20 mkl 2. steril 3.cu filtru în stative 4.compatibil cu PCR 2.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet 5. libere de DN-aze si RN-aze, Pyrogen -free *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 7200 |
| 113 | Vârfuri universale cu filtru în stative pentru PCR,libere de DN-aze si RN-aze,sterile, Pyrogen -free,100mkl | Bucată | 24000,00 | 1.volum: 100 mkl 2. steril 3.cu filtru în stative 4.compatibil cu PCR 2.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet 5. libere de DN-aze si RN-aze, Pyrogen -free *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 14400 |

| | | | | | |
|-----|---|--------|-----------|---|-------|
| 114 | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze Pyrogen free ,0,5-10mkl (lungimea 4 - 5 cm) | Bucată | 42000,00 | 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 0.5 - 10 mkl 5.lungime: 4.5 cm 6.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala). | 25200 |
| 115 | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 200 mkl | Bucată | 117000,00 | 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 200 mkl 5.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 81900 |
| 116 | Vârfuri universale cu filtru in stative, sterile p/u PCR ,libere de DN-aze,RN-aze,Pyrogen-free, 300 mkl | Bucată | 2000,00 | 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3.cu filtru 4.compatibil cu PCR 300 mkl 5.să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicalesemnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulare intenațională). | 1400 |

| | | | | | |
|-----|--|--------|---------|---|------|
| 117 | Vârfuri universale cu filtru în stative, sterile p/u PCR, libere de DN-aze, RN-aze, Pyrogen-free, 1000 mkl | Bucată | 4000,00 | 1. tip: universal cu stativ 2. steril 3. cu filtru 4. compatibil cu PCR 1000 mkl 5. să corespundă pipetelor tip Eppendorf, Hamilton și Lenppipet *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din - în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. ** *În cazul în care produsul nu se clasifică ca fiind dispozitiv medical se va prezenta certificat de conformitate CE corespunzător cu tipul produsului.* Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație intenționată). | 3028 |
|-----|--|--------|---------|---|------|

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|---|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu Da |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu Da |
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității; |

Alte informații:

| | |
|--|--|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | august 2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție |

| | |
|--|--|
| <p>Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului</p> <p><i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i></p> | <p>Nu</p> <p>Da</p> |
| <p>Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor</p> | <p>mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001;</p> <p>tel/fax: (022) 820 652, 820-651</p> <p>e-mail: contestatii@ansc.md</p> <p>pagina web: www.ansc.md</p> |
| <p>Alte informații relevante</p> | |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE**Achiziționarea centralizată de consumabile pentru dispozitive medicale de tip deschis conform necesităților IMSP, pentru anul 2022**

Nr. 34 din 05.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|--|
| Denumirea autorității contractante | CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE |
| IDNO | 1016601000212 |
| Adresa | CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 |
| Numărul de telefon/fax | 022/222-445 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | office@capcs.md |
| Adresa de internet ale autorității contractante | www.capcs.md |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | Sergiu BALTA, 022-222 -364 dispozitive@capcs.md |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | autoritate centrală de achiziție |
| Cod CPV | 33100000-1 |
| Obiectul de achiziții | Achiziționarea centralizată de consumabile pentru dispozitive medicale de tip deschis conform necesităților IMSP, pentru anul 2022 |

Informații despre obiectul achiziției:

| Nr. Lot | Denumire Lot | Modelul articolului | Țara de origine | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Valoarea estimată |
|---------|---|---------------------|-----------------|--|-------------------|
| 1 | Absorbent CO2 pentru aparat de anestezie | Bucată | 903 | 1.canistre 5kg 2.granule 2-4 mm 3.culoare: albă spre violet *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 287154 |
| 2 | Electrozi ECG 30-37mm (pediatric), adezivi de unica utilizare, termen scurt de utilizare 24 ore | Bucată | 10480 | 1.diametru 30 - 37mm, 2. electrod Ag/AgCl, 3.cu gel solid, 4.fără latex, 5.de unică folosință, 6.conector metalic (ECG Snap Connector), 7. adeziv neiritanti, hipoalergenic pentru piele sau utilizatori, 8. termen de utilizare min. 24 ore, 9. posibilitatea de defibrilare a pacientului.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9432 |
| 3 | Electrozi ECG 30-37mm (pediatric), adezivi de unica utilizare, termen scurt de utilizare 72 ore | Bucată | 4012 | 1.diametru 30 - 37mm, 2. electrod Ag/AgCl, 3.cu gel solid, 4.fără latex, 5.de unică folosință, 6.conector metalic, 7. adeziv neiritanti, hipoalergenic pentru piele sau utilizatori, 8. termen de utilizare min. 72 ore, 9. posibilitatea de defibrilare a pacientului. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 3611 |

| | | | | | |
|---|---|--------|-------|--|-------|
| 4 | Electrozi ECG 38-47mm (pediatric), adezivi de unica utilizare, termen scurt de utilizare 24 ore | Bucată | 950 | 1.diametru 38 - 47mm, 2. electrod Ag/AgCl, 3.cu gel solid, 4.fără latex, 5.de unică folosință, 6.conector metalic (ECG Snap Connector), 7. adeziv neiritanti, hipoalergenic pentru piele sau utilizatori, 8. termen de utilizare min. 24 ore, 9. posibilitatea de defibrilare a pacientului.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 884 |
| 5 | Electrozi ECG 38-47mm (pediatric), adezivi de unica utilizare, termen scurt de utilizare 72 ore | Bucată | 4000 | 1.diametru 38 - 47mm, 2. electrod Ag/AgCl, 3.cu gel solid, 4.fără latex, 5.de unică folosință, 6.conector metalic (ECG Snap Connector), 7. adeziv neiritanti, hipoalergenic pentru piele sau utilizatori, 8. termen de utilizare min. 72 ore, 9. posibilitatea de defibrilare a pacientului. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 3720 |
| 6 | Electrozi ECG 48-54mm (adulti), adezivi de unica utilizare, termen lung de utilizare 72 ore | Bucată | 12800 | 1.diametru 48 - 54mm, 2. electrod Ag/AgCl, 3.cu gel solid, 4.fără latex, 5.de unică folosință, 6.conector metalic (ECG Snap Connector), 7. adeziv neiritanti, hipoalergenic pentru piele sau utilizatori, 8. termen de utilizare min. 72 ore, 9. posibilitatea de defibrilare a pacientului. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 11059 |

| | | | | | |
|---|--|--------|--------|---|--------|
| 7 | Electrozi ECG 48-54mm (adulti), adezivi de unica utilizare, termen scurt de utilizare 24 ore | Bucată | 10300 | 1.diametru 48 - 54mm, 2. electrod Ag/AgCl, 3.cu gel solid, 4.fără latex, 5.de unică folosință, 6.conector metalic (ECG Snap Connector), 7. adeziv neiritanti, hipoalergenic pentru piele sau utilizatori, 8. termen de utilizare min. 24 ore, 9. posibilitatea de defibrilare a pacientului. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9579 |
| 8 | Electrozi ECG 55-60mm (adulti), adezivi de unica utilizare, termen lung de utilizare 72 ore | Bucată | 112550 | 1.diametru 55 - 60mm, 2. electrod Ag/AgCl, 3.cu gel solid, 4.fără latex, 5.de unică folosință, 6.conector metalic (ECG Snap Connector), 7. adeziv neiritanti, hipoalergenic pentru piele sau utilizatori, 8. termen de utilizare min. 72 ore, 9. posibilitatea de defibrilare a pacientului. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 97243 |
| 9 | Electrozi ECG 55-60mm (adulti), adezivi de unica utilizare, termen scurt de utilizare 24 ore | Bucată | 137500 | 1.diametru 55 - 60mm, 2. electrod Ag/AgCl, 3.cu gel solid, 4.fără latex, 5.de unică folosință, 6.conector metalic (ECG Snap Connector), 7. adeziv neiritanti, hipoalergenic pentru piele sau utilizatori, 8. termen de utilizare min. 24 ore, 9. posibilitatea de defibrilare a pacientului. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 127875 |

| | | | | | |
|----|--|--------|------|--|-------|
| 10 | Gel ECG, 250 ml | Bucată | 5467 | 1.volum flacon 250 ml (\pm 10 ml) 2.1 flacon transparent, 3.PH - 5.8 4. gel transparent, incolor, inodor (fără miros) 5.să nu conțină: formaldehidă, stabilizatori, substanțe uleioase, săruri, 6. fără deteriorare și coroziune la electrodul ECG, 7.hidrosolubil **Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 54670 |
| 11 | Gel ultrasonografie (ecografie), 1000 ml | Bucată | 754 | 1.volum: 1000 ml 2.1 flacon transparent 3.PH - 5.8 4.transparent, incolor, inodor (fără miros) 5.să nu conțină: formaldehidă, stabilizatori, substanțe uleioase, săruri 6.hidrosolubil *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 30160 |
| 12 | Gel ultrasonografie (ecografie), 5000 ml | Bucată | 970 | 1.volum: 5000 ml 2.1 flacon de lucru, gol, transparent ~ 250ml (pentru fiecare 5000 ml câte un flacon) 3.PH - 5.8 4.transparent, incolor, inodor (fără miros) 5.să nu conțină: formaldehidă, stabilizatori, substanțe uleioase, săruri 6.hidrosolubil *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 89240 |

| | | | | | |
|----|---|--------|------|---|--------|
| 13 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x10 tip: pliată | Bucată | 170 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x10 tip: pliată caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 2040 |
| 14 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x10 tip: rolă | Bucată | 240 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x10 tip: rolă caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 2880 |
| 15 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x140x140 tip: pliată | Bucată | 4585 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x140x140 tip: pliată caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 114625 |

| | | | | | |
|----|---|--------|------|--|-------|
| 16 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x140x140 tip: rolă | Bucată | 10 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x140x140 tip: rolă carioaj rosu/albastru*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 250 |
| 17 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x140x142 tip: pliată | Bucată | 2300 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x140x142 tip: pliată carioaj rosu/albastru*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 57500 |
| 18 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x140x142 tip: rolă | Bucată | 615 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x140x142 tip: rolă carioaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 15375 |

| | | | | | |
|----|--|--------|------|--|-------|
| 19 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x20 tip: pliată | Bucată | 50 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x20 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 700 |
| 20 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x20 tip: rolă | Bucată | 1180 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x20 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 16520 |
| 21 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x25 tip: pliată | Bucată | 50 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x25 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 900 |

| | | | | | |
|----|---|--------|------|---|-------|
| 22 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x25 tip: rolă | Bucată | 2785 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 110x25 tip: rolă caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 50130 |
| 23 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 120x20 tip: rolă | Bucată | 215 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 120x20, tip: rolă, caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 3225 |
| 24 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 143x150x300 tip: pliată | Bucată | 400 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 143x150x300 tip: pliată caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 20000 |

| | | | | | |
|----|--|--------|------|--|-------|
| 25 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 144x30 tip: pliată | Bucată | 200 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 144x30 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 6000 |
| 26 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 145x30 tip: rolă | Bucată | 1000 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 145x30 tip: rolă caroiaj rosu/albastru*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 30000 |
| 27 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 210x30 tip: pliată | Bucată | 485 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 210x30 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 19400 |

| | | | | | |
|----|--|--------|------|--|--------|
| 28 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 210x30 tip: rolă | Bucată | 1490 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 210x30 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 59600 |
| 29 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 215x20 tip: rolă | Bucată | 50 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 215x20 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 1750 |
| 30 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 215x30 tip: rolă | Bucată | 4610 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 215x30 tip: rolă caroiaj rosu/albastru*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 184400 |

| | | | | | |
|----|--|--------|-----|---|------|
| 31 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 250x30 tip: pliată | Bucată | 5 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 250x30 tip: pliată caroiaj roșu/albastru*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 225 |
| 32 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 250x30 tip: rolă | Bucată | 15 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 250x30 tip: rolă caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 675 |
| 33 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 50x30 tip: rolă | Bucată | 390 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 50x30 tip: rolă caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 5850 |

| | | | | | |
|----|---|--------|------|---|-------|
| 34 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 57x18 tip: rolă | Bucată | 1480 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 57x18 tip: rolă caroiaj rosu/albastru*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 14800 |
| 35 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 57x25 tip: rolă | Bucată | 1064 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 57x25 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 12768 |
| 36 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 58x25 tip: pliată | Bucată | 30 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 58x25 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 360 |

| | | | | | |
|----|---|--------|------|---|-------|
| 37 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 58x25 tip: rolă | Bucată | 485 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 58x25 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 5820 |
| 38 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 60x15 tip: pliată | Bucată | 180 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 60x15 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 2160 |
| 39 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 60x15 tip: rolă | Bucată | 5640 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 60x15 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 67680 |

| | | | | | |
|----|--|--------|-----|--|------|
| 40 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 63x 30 tip: pliată | Bucată | 20 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 63x 30 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 300 |
| 41 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 63x 30 tip: rolă | Bucată | 560 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 63x 30 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8400 |
| 42 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 80x30 tip: pliată | Bucată | 418 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 80x30 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 7524 |

| | | | | | |
|----|---|--------|-------|---|--------|
| 43 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 80x30 tip: rolă | Bucată | 23690 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 80x30 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 426420 |
| 44 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 80x90x250 tip: pliată | Bucată | 5125 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 80x90x250 tip: pliată caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 153750 |
| 45 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 80x90x250 tip: rolă | Bucată | 1157 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 80x90x250 tip: rolă caroiaj rosu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 34710 |

| | | | | | |
|----|---|--------|-----|---|-------|
| 46 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 90x30 tip: rolă | Bucată | 200 | Hîrtie milimetrică p/u ECG , termosensibilă 90x30 tip: rolă caroiaj roșu/albastru *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 3400 |
| 47 | Set electrozi ECG 4 clește + 6 pare (adultl), reutilizabil | Bucată | 121 | 1. Parte activa a electrodului din Ag/AgCl, 2. set electrozi 4 tip clește (roșu, glaben, verde, negru) + 6 tip pare, 3. tip pacient adult, 4. compatibil cu conectori ECG tip banana de diametru 3 si 4mm. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 42834 |
| 48 | Set electrozi ECG 4 clește + 6 pare (pediatric), reutilizabil | Bucată | 31 | 1. Parte activa a electrodului din Ag/AgCl, 2. set electrozi 4 tip clește (roșu, glaben, verde, negru) + 6 tip pare, 3. tip pacient pediatric, 4. compatibil cu conectori ECG tip banana de diametru 3 si 4mm.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 10974 |

II. **Condiții de participare** (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|---|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu Da |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu Da |
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității; |

Alte informații:

| | |
|--|---|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | august 2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE) | Nu Da |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE**Achiziționarea articolelor de uz medical pentru Serviciul de perfuziologie (cardiochirurgie) conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie pentru anul 2022**

Nr. 33 din 05.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|--|
| Denumirea autorității contractante | CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE |
| IDNO | 1016601000212 |
| Adresa | CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 |
| Numărul de telefon/fax | 022/222-445 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | office@capcs.md |
| Adresa de internet ale autorității contractante | www.capcs.md |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | Sergiu BALTA, 022-222 -364 dispozitive@capcs.md |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | autoritate centrală de achiziție |
| Cod CPV | 33100000-1 |
| Obiectul de achiziții | Achiziționarea articolelor de uz medical pentru Serviciul de perfuziologie (cardiochirurgie) conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie pentru anul 2022 |

Informații despre obiectul achiziției:

| Nr. Lot | Denumire Lot | U/m | cantitate | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Valoarea estimată |
|---------|--|-----|-----------|---|-------------------|
| 2 | 3 | 4 | 6 | 7 | |
| 1 | Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 27 Manjetă standart | buc | 10 | <p>a. Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> -Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie confectionat din carbon pirolitic care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN. -Inelul și discul să fie vizibile radiografic - Profil hemodinamic optim: -unghii de deschiderea $\geq 75-85^\circ$ -turbulenta de staza minima -regurgitarea minima in pozitia inchisa -valva rotabila dupa insertie -materialul tecstil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantare -mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertrofiei musculare s-au septale,a extenziei calcificarilor subvalvulare. -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 93 500,00 |
| 2 | Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 29 Manjetă standart | buc | 40 | <p>Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> -Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie confectionat din carbon pirolitic care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN. -Inelul și discul să fie vizibile radiografic - Profil hemodinamic optim: -unghii de deschiderea $\geq 75-85^\circ$ -turbulenta de staza minima -regurgitarea minima in pozitia inchisa -valva rotabila dupa insertie -materialul tecstil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantare -mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertrofiei musculare s-au septale,a extenziei calcificarilor subvalvulare. -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. .</p> | ##### |

| | | | | | |
|---|--|-----|----|--|-----------|
| 3 | Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 31 Manjetă standart | buc | 5 | <p>Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> -Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie confectionat din carbon pirolitic care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN. -Inelul și discul să fie vizibile radiografic - Profil hemodinamic optim: -unghii de deschiderea $\geq 75-85^\circ$ -turbulenta de staza minima -regurgitarea minima in pozitia inchisa -valva rotabila dupa insertie -materialul tecstil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantare -mecanism de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertrofiei musculare s-au septale,a extenziei calcificarilor subvalvulare. -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 46 750,00 |
| 4 | Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica Dimensiunile e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 21 | buc | 15 | <p>b. Aortice:</p> <ul style="list-style-type: none"> -2 hemidiscuri cu suprafata din carbon pirolitic Marginea orificiului confectionata din carbon pirolitic si banda de titan pentru eliminarea riscului de deformare a valvei si rotatie cat mai facila dupa implantare Unghi de deschidere de minim 75° Unghi de lucru de peste 50° Valva rotabila dupa insertie Mecanism de prindere a hemidiscurilor tip "balama", spalarea continua a canalului pe toata durata ciclului cardiac Sistemul de pivotare al valvulelor realizat prin existenta a doua seturi de orificii in carcasa valvei pentru a reduce la minim suprafetele de frecare, pentru asigurarea in bune conditii a fluxului sangvin de spalare si diminuare riscului de formare a trombilor Inel de sutura cu markeri pentru orientarea suturii Inel de sutura de dimensiuni reduse, care poate fi implantat in orificii valvulare cu diametrul redus, sever stenozate Posibilitatea de implantare intra-anulara sau partial supra-anulara in functie de particularitatile inelului Inel de sutura impregnat cu carbon pirolitic sau alta substanta cu proprietati netrombogene pentru mentinerea caracteristicilor mecanice (rezistenta, flexibilitatea) si pentru o mai buna hemocompatibilitate a acestuia Inel de sutura moale, compresibil, pentru pozitionarea usoara a valvei in inel Disponibilitatea dimensiunilor 19, 21, 23, 25, 27 cu inel total supra-anular Sa aiba disponibile game distincte pentru dimensiunea inelului redusa, pentru implantare intra-anulara si pentru implantare supra-anulara Inaltimea discurilor in pozitie deschisa sa fie apropiata de inaltimea stentului orificial (pentru a evita interferenta cu tesaturile invecinate) Performanta hemodinamica crescuta Aria geometrica a orificiului valvei aortice (GOA) cu dimensiunea 23 de minim 2.55cm^2 -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | ##### |

| | | | | | |
|---|---|-----|----|--|-------|
| 5 | <p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica</p> <p>Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N23</p> <p>Manjetă standart</p> | buc | 20 | <p>b. Aortice:</p> <p>-2 hemidiscuri cu suprafata din carbon pirolitic</p> <p>Marginea orificiului confectionata din carbon pirolitic si banda de titan pentru eliminarea riscului de deformare a valvei si rotatie cat mai facila dupa implantare</p> <p>Unghi de deschidere de minim 75°</p> <p>Unghi de lucru de peste 50° Valva rotabila dupa insertie</p> <p>Mecanism de prindere a hemidiscurilor tip "balama", spalarea continua a canalului pe toata durata ciclului cardiac</p> <p>Sistemul de pivotare al valvulelor realizat prin existenta a doua seturi de orificii in carcasa valvei pentru a reduce la minim suprafetele de frecare, pentru asigurarea in bune conditii a fluxului sangvin de spalare si diminuare riscului de formare a trombilor</p> <p>Inel de sutura cu markeri pentru orientarea suturii</p> <p>Inel de sutura de dimensiuni reduse, care poate fi implantat in orificii valvulare cu diametrul redus, sever stenozate</p> <p>Posibilitatea de implantare intra-anulara sau partial supra-anulara in functie de particularitatile inelului</p> <p>Inel de sutura impregnat cu carbon pirolitic sau alta substanta cu proprietati netrombogene pentru mentinerea caracteristicilor mecanice (rezistenta, flexibilitatea) si pentru o mai buna hemocompatibilitate a acestuia</p> <p>Inel de sutura moale, compresibil, pentru pozitionarea usoara a valvei in inel</p> <p>Disponibilitatea dimensiunilor 19, 21, 23, 25, 27 cu inel total supra-anular</p> <p>Sa aiba disponibile game distincte pentru dimensiunea inelului redusa, pentru implantare intra-anulara si pentru implantare supra-anulara</p> <p>Inaltimea discurilor in pozitie deschisa sa fie apropiata de inaltimea stentului orificial (pentru a evita interferenta cu tesaturile invecinate)</p> <p>Performanta hemodinamica crescuta</p> <p>Aria geometrica a orificiului valvei aortice (GOA) cu dimensiunea 23 de minim 2.55cm²</p> <p>-valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate</p> <p>-sa prezinte certificat de calitate conform standartelor internationale ISO, CE</p> | ##### |
| 6 | <p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica</p> <p>Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N25</p> <p>Manjetă standart</p> | buc | 15 | <p>b. Aortice:</p> <p>-2 hemidiscuri cu suprafata din carbon pirolitic</p> <p>Marginea orificiului confectionata din carbon pirolitic si banda de titan pentru eliminarea riscului de deformare a valvei si rotatie cat mai facila dupa implantare</p> <p>Unghi de deschidere de minim 75°</p> <p>Unghi de lucru de peste 50° Valva rotabila dupa insertie</p> <p>Mecanism de prindere a hemidiscurilor tip "balama", spalarea continua a canalului pe toata durata ciclului cardiac</p> <p>Sistemul de pivotare al valvulelor realizat prin existenta a doua seturi de orificii in carcasa valvei pentru a reduce la minim suprafetele de frecare, pentru asigurarea in bune conditii a fluxului sangvin de spalare si diminuare riscului de formare a trombilor</p> <p>Inel de sutura cu markeri pentru orientarea suturii</p> <p>Inel de sutura de dimensiuni reduse, care poate fi implantat in orificii valvulare cu diametrul redus, sever stenozate</p> <p>Posibilitatea de implantare intra-anulara sau partial supra-anulara in functie de particularitatile inelului</p> <p>Inel de sutura impregnat cu carbon pirolitic sau alta substanta cu proprietati netrombogene pentru mentinerea caracteristicilor mecanice (rezistenta, flexibilitatea) si pentru o mai buna hemocompatibilitate a acestuia</p> <p>Inel de sutura moale, compresibil, pentru pozitionarea usoara a valvei in inel</p> <p>Disponibilitatea dimensiunilor 19, 21, 23, 25, 27 cu inel total supra-anular</p> <p>Sa aiba disponibile game distincte pentru dimensiunea inelului redusa, pentru implantare intra-anulara si pentru implantare supra-anulara</p> <p>Inaltimea discurilor in pozitie deschisa sa fie apropiata de inaltimea stentului orificial (pentru a evita interferenta cu tesaturile invecinate)</p> <p>Performanta hemodinamica crescuta</p> <p>Aria geometrica a orificiului valvei aortice (GOA) cu dimensiunea 23 de minim 2.55cm²</p> <p>-valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte</p> <p>-extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neinregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului)</p> <p>* Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | ##### |

| | | | | | |
|---|---|-----|---|---|-----------|
| 7 | <p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica</p> <p>Dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N27</p> <p>Manjetă standart</p> | buc | 4 | <p>b. Aortice:</p> <ul style="list-style-type: none"> -2 hemidiscuri cu suprafata din carbon pirolitic Marginea orificiului confectionata din carbon pirolitic si banda de titan pentru eliminarea riscului de deformare a valvei si rotatie cat mai facila dupa implantare Unghi de deschidere de minim 75° Unghi de lucru de peste 50° Valva rotabila dupa insertie Mecanism de prindere a hemidiscurilor tip "balama", spalarea continua a canalului pe toata durata ciclului cardiac Sistemul de pivotare al valvulelor realizat prin existenta a doua seturi de orificii in carcasa valvei pentru a reduce la minim suprafetele de frecare, pentru asigurarea in bune conditii a fluxului sangvin de spalare si diminuare riscului de formare a trombilor Inel de sutura cu markeri pentru orientarea suturii Inel de sutura de dimensiuni reduse, care poate fi implantat in orificii valvulare cu diametrul redus, sever stenozate Posibilitatea de implantare intra-anulara sau partial supra-anulara in functie de particularitatile inelului Inel de sutura impregnat cu carbon pirolitic sau alta substanta cu proprietati netrombogene pentru mentinerea caracteristicilor mecanice (rezistenta, flexibilitatea) si pentru o mai buna hemocompatibilitate a acestuia Inel de sutura moale, compresibil, pentru pozitionarea usoara a valvei in inel Disponibilitatea dimensiunilor 19, 21, 23, 25, 27 cu inel total supra-anular Sa aiba disponibile game distincte pentru dimensiunea inelului redusa, pentru implantare intra-anulara si pentru implantare supra-anulara Inaltimea discurilor in pozitie deschisa sa fie apropiata de inaltimea stentului orificial (pentru a evita interferenta cu tesaturile invecinate) Performanta hemodinamica crescuta Aria geometrica a orificiului valvei aortice (GOA) cu dimensiunea 23 de minim 2.55cm² -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 37 400,00 |
| 8 | <p>Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica</p> <p>dimensiunile protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 19</p> <p>Manjetă redusă</p> | buc | 5 | <p>b. Aortice:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie produs din carbon pirolitic pur fara componente metalice care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN. -Inelul și discul să fie vizibile radiografic. -Profil hemodinamic optim:- unghii de deschidere ≥ 85°, arc de lucru 55° -turbulenta de staza minima -regurgitarea minima in pozitia inchisa -valva rotabila dupa insertie -materialul textil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantarea , clasa I-A antitromboza ACCP -mecanism de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertropiei musculare sau septale, a extenziei calcificarilor subvalvulare. --gradientul transvalvular mai mic de 10 mm Hg -valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate -sa prezinte certificat de calitate conform standartelor internationale ISO, CE | 49 400,00 |

| | | | | | |
|----|--|-----|----|--|-----------|
| 9 | Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 21 Manjetă redusă | buc | 15 | <p>b. Aortice:</p> <p>-Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie produs din carbon pirolitic pur fara componente metalice care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN.</p> <p>-Inelul și discul să fie vizibile radiografic.</p> <p>-Profil hemodinamic optim:- unghii de deschiderea ≥ 85°, arcul de lucru 55°</p> <p>-turbulenta de staza minima</p> <p>-regurgitarea minima in pozitia inchisa</p> <p>-valva rotabila dupa insertie</p> <p>-materialu textil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantarea , clasa I-A antitromboza ACCP</p> <p>-mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertropiei musculare sau septale, a extenziei calcificarilor subvalvulare. --gradientul transvalvular mai mic de 10 mm Hg</p> <p>-valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | ##### |
| 10 | Proteze valvulare cardiace mecanice cu dublu disc cu prelucrarea antitrombot ica dimensiunel e protezelor valvulare sunt orientative, care pot fi schimbate la necesitate si primite cu urmatoarea transa- N 23 Manjetă redusă | buc | 10 | <p>b. Aortice:</p> <p>-Inel valvular si elementul de ocluzie sa fie produs din carbon pirolitic pur fara componente metalice care să permită efectuarea în condiții de siguranță și fără artefacte a examinărilor CT și RMN.</p> <p>-Inelul și discul să fie vizibile radiografic.</p> <p>-Profil hemodinamic optim:- unghii de deschiderea ≥ 85°, arcul de lucru 55°</p> <p>-turbulenta de staza minima</p> <p>-regurgitarea minima in pozitia inchisa</p> <p>-valva rotabila dupa insertie</p> <p>-materialu textil de acoperire a inelului protezei sa fie cu structura netrombogena si cu marcer de implantarea , clasa I-A antitromboza ACCP</p> <p>-mecanizm de protectie a pivotelor pentru dezvoltarea panusului , a hipertropiei musculare sau septale, a extenziei calcificarilor subvalvulare. --gradientul transvalvular mai mic de 10 mm Hg</p> <p>-valvele oferite sa fie cunoscute si utilizate curent in unitati de specialitate din strainatate</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *</p> <p>Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 98 800,00 |

| | | | | | |
|----|--|-----|----|--|-----------|
| 11 | Proteze valvulare cardiace biologice- N 27 | buc | 5 | <p>c.Mitrale</p> <p>-tesut biologic a valvei: valva porcina sau pericard bovin cu stent flexibil din polimer cu trei cuspidate separate montate individual pe stent</p> <p>-tratament anticalcificare dovedit de trialuri clinice,controlate,publicate in reviste de specialitate recunoscute</p> <p>-deschidere sincrona a foitelor</p> <p>-configuratie supraanulara</p> <p>-dizain radiopac</p> <p>-tratament cu glutar –aldehida</p> <p>-durabilitate dovedita de 20 ani prin studii clinice publicate.</p> <p>-perioada de valabilitate minimum 3-4 ani. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte</p> <p>-extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 73 250,00 |
| 12 | Proteze valvulare cardiace biologice- N 29 | buc | 13 | <p>c.Mitrale</p> <p>-tesut biologic a valvei: valva porcina sau pericard bovin cu stent flexibil din polimer cu trei cuspidate separate montate individual pe stent</p> <p>-tratament anticalcificare dovedit de trialuri clinice,controlate,publicate in reviste de specialitate recunoscute</p> <p>-deschidere sincrona a foitelor</p> <p>-configuratie supraanulara</p> <p>-dizain radiopac</p> <p>-tratament cu glutar –aldehida</p> <p>-durabilitate dovedita de 20 ani prin studii clinice publicate.</p> <p>-perioada de valabilitate minimum 3-4 ani. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte</p> <p>-extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | ##### |
| 13 | Proteze valvulare cardiace biologice- N 31 | buc | 3 | <p>c.Mitrale</p> <p>-tesut biologic a valvei: valva porcina sau pericard bovin cu stent flexibil din polimer cu trei cuspidate separate montate individual pe stent</p> <p>-tratament anticalcificare dovedit de trialuri clinice,controlate,publicate in reviste de specialitate recunoscute</p> <p>-deschidere sincrona a foitelor</p> <p>-configuratie supraanulara</p> <p>-dizain radiopac</p> <p>-tratament cu glutar –aldehida</p> <p>-durabilitate dovedita de 20 ani prin studii clinice publicate.</p> <p>-perioada de valabilitate minimum 3-4 ani Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte</p> <p>-extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 43 950,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|----|---|-----------|
| 14 | Valva aortica biologica constituita din pericard bovin N 21 | buc | 3 | <p>c.Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> -tesut biologic a valvei: valva porcina sau pericard bovin cu stent flexibil din polimer cu trei cuspidate separate montate individual pe stent -tratament anticalcificare dovedit de trialuri clinice, controlate, publicate in reviste de specialitate recunoscute -deschidere sincrona a foitelor -configuratie supraanulara -dizain radiopac -tratament cu glutar –aldehida -durabilitate dovedita de 20 ani prin studii clinice publicate. -perioada de valabilitate minimum 3-4 ani. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | ##### |
| 15 | Inel rigid pentru anuloplastie N 28 | buc | 5 | <p>Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> -inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă, -constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman -constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pînza poliesterica -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului -sa prezinte certificat de calitate conform standartelor internationale ISO, CE. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 35 000,00 |
| 16 | Inel rigid pentru anuloplastie N 30 | buc | 15 | <p>Mitrale</p> <ul style="list-style-type: none"> -inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă, -constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman -constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pînza poliesterica -sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | ##### |

| | | | | | |
|----|---|-----|----|--|-----------|
| 17 | Inel rigid pentru anuloplastie N 32 | buc | 15 | <p>Mitrale</p> <p>-inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă,</p> <p>-constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman</p> <p>-constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pânza poliesterica</p> <p>-sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | ##### |
| 18 | Inel rigid pentru anuloplastie N 34 | buc | 5 | <p>Mitrale</p> <p>-inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă,</p> <p>-constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman</p> <p>-constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pânza poliesterica</p> <p>-sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 35 000,00 |
| 19 | Inel rigid pentru anuloplastie N 36 | buc | 1 | <p>Mitrale</p> <p>-inel rigid pentru plastia valvei mitrale in trei dimensiuni, pentru inelul anterior sa fie cu forma concavă,</p> <p>-constructia inelului sa conforma cu geometria normala a inelului anular uman</p> <p>-constructie dintrun miez de titan supramodelat cu silicon si acoperit cu pânza poliesterica</p> <p>-sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 7 000,00 |
| 20 | Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspidă (Contour 3D) N30 | buc | 1 | <p>Tricuspidă</p> <p>-forma tridimensională a inelului sa conforme cu geometria normală a inelului anular tricuspid uman</p> <p>-inel incomplet pentru nu a interfera cu sistemul de conducere a inimii</p> <p>-inel cu profil redus in inaltime</p> <p>-sa fie marcat cu trei puncte in pozitiiile corespunzatoare comisurilor cuspaie</p> <p>-sa permita vizualizarea radiografica a dispozitivului</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 7 400,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|---|---|-----------|
| 21 | Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspidă (Contour 3D) N32 | buc | 3 | <p>Tricuspidă</p> <ul style="list-style-type: none"> -forma tridimensională a inelului să conformeze cu geometria normală a inelului anular tricuspid uman -inel incomplet pentru nu să interfereze cu sistemul de conducere a inimii -inel cu profil redus în înălțime -să fie marcat cu trei puncte în pozițiile corespunzătoare comisurilor cuspace -să permită vizualizarea radiografică a dispozitivului <p>Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de Stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 22 200,00 |
| 22 | Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspidă (Contour 3D) N34 | buc | 5 | <p>Tricuspidă</p> <ul style="list-style-type: none"> -forma tridimensională a inelului să conformeze cu geometria normală a inelului anular tricuspid uman -inel incomplet pentru nu să interfereze cu sistemul de conducere a inimii -inel cu profil redus în înălțime -să fie marcat cu trei puncte în pozițiile corespunzătoare comisurilor cuspace -să permită vizualizarea radiografică a dispozitivului <p>Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de Stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 37 000,00 |
| 23 | Inel incomplet pentru reconstrucție tricuspidă (Contour 3D) N36 | buc | 5 | <p>Tricuspidă</p> <ul style="list-style-type: none"> -forma tridimensională a inelului să conformeze cu geometria normală a inelului anular tricuspid uman -inel incomplet pentru nu să interfereze cu sistemul de conducere a inimii -inel cu profil redus în înălțime -să fie marcat cu trei puncte în pozițiile corespunzătoare comisurilor cuspace -să permită vizualizarea radiografică a dispozitivului <p>Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de Stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 37 000,00 |
| 24 | Petic din Pericard bovin 10x10 cm | buc | 3 | <p>țesut biologic : petic din pericard bovin</p> <ul style="list-style-type: none"> -pericard bovin de origine animală stabilizat cu soluție glutaraldehidă -perioada de valabilitate minimum 3-4 ani. Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de Stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de Stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 23 100,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|---|--|-----------|
| 25 | Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) - 28 Lungimea (cm) – 12-15 | buc | 5 | Proteza vasculara cu porozitate 0(zero), (Double velour woven fabric with collagen. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 14 050,00 |
| 26 | Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) -30 Lungimea (cm) – 12-15 | buc | 5 | Proteza vasculara cu porozitate 0(zero), (Double velour woven fabric with collagen. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 14 050,00 |
| 27 | Proteze vasculare pentru aorta toracica tip Diametrul (mm) - 32 Lungimea (cm) – 12-15 | buc | 5 | Proteza vasculara cu porozitate 0(zero), (Double velour woven fabric with collagen. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 14 050,00 |
| 28 | Clei biologic Bioglu Siringa 2,0 ml | buc | 5 | Lipici chirurgical (clei biologic) pentru lipirea peretilor disectiei de aorta si controlul hemostazei, Siringa preumpluta cu 2 componente Cantitatea 15 gr Conținutul: Gelatină, Resorcină, Formaldehidă Setul format din: - 1 tub cu conținutul de gelatină, resorcină - 1 flacon de 5 ml cu conținutul de formaldehidă - 1 seringă de 5 ml - 1 cateter-aplicator de 10 cm Setul să fie steril. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 56 000,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|-----|---|-----------|
| 29 | Clei biologic Bioglu Siringa 5,0 ml | buc | 12 | <p>Lipici chirurgical (clei biologic) pentru lipirea peretilor disectiei de aorta si controlul hemostazei, Siringa preumpluta cu 2 componente Cantitatea 15 gr Conținutul: Gelatină, Resorcină, Formaldehidă Setul format din: - 1 tub cu conținutul de gelatină, resorcină - 1 flacon de 5 ml cu conținutul de formaldehidă - 1 seringă de 5 ml - 1 cateter-aplicator de 10 cm Setul să fie steril. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | ##### |
| 30 | Canula antegrada cardioplegica lunga pentru interventii minimal invazive 7 Fr | buc | 5 | <p>Lungimea canulei – 31 cm dimensiunile interne 7 Fr Introducer- da Diametrul intern -7 Fr Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 1 030,00 |
| 31 | Canula antegrada cardioplegica lunga pentru interventii minimal invazive 9 FR | buc | 5 | <p>Lungimea canulei – 31 cm, dimensiunile interne 9 Fr Introducer- da Diametrul intern -9 Fr Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 1 030,00 |
| 32 | Canula aortică Canula antegrada cardioplegica lunga pentru interventii minimal invazive 9 FR | buc | 150 | <p>Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulei - Cu vârful curbat (cliuv) Unghiul cliuvului , grade - 90 Cliuvul este taiat oblic -Da Flansa rotunda ce se afla deodata la sfirsitul cliuvului cu 2 urechiuse semilunare pentru sutura- Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient (diferenta presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 40 Mărimea conectorului integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (in dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 78 750,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|----|---|-----------|
| 33 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm | buc | 30 | Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 30 cm Introducător - Da Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulelor - Dreaptă alungită Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 30 Mărimea conectorul integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 13 500,00 |
| 34 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 30 cm | buc | 30 | Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulei - Cu vârful curbat (cliuv) Unghiul cliuvului, grade - 45 Inelul bombat deodată după cliuv – Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 42 Mărimea conectorului integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 22 200,00 |
| 35 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 24 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 22 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulelor - Cu vârful curbat (cliuv) Unghiul cliuvului grade- 90 Cliuvul este taiat oblic -Da Flansa rotundă ce se află deodată la sfârșitul cliuvului cu 2 urechișe semilunare pentru sutura- Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 30 Mărimea conectorului integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 10 500,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|----|--|-----------|
| 36 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 22 Lungimea canulei, aprox. – 28 cm | buc | 30 | Mărimea internă (Fr) - 22 Lungimea canulei, aprox. – 30,5 cm Introducător - Da Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulelor - Dreaptă alungită Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 35 Mărimea conectorului integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 22 200,00 |
| 37 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 22 Lungimea canulei, aprox. – 30,5 cm | buc | 10 | Mărimea internă (Fr) - 21 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulei - Cu vârful curbat (cliuv) Unghiul cliuvului, grade - 45 Inelul bombat deodată după cliuv – Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 55 Mărimea conectorului integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 7 400,00 |
| 38 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 21 Lungimea canulei, aprox. – 36 cm | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei, cm aprox.- 28 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului – Da Forma canulelor - cu vârful curbat (cliuv) Vârful este tăiat oblic -Da Unghiul cliuvului grade- 90 Flansa rotundă ce se află deodată la sfârșitul cliuvului cu 2 urechiuse semilunare pentru sutura- Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 45 Mărimea conectorului integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 10 507,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|----|---|-----------|
| 39 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei ,cm aprox.- 28 cm | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei ,cm aprox.-30,5 Introducător - Da Capac protectorul al conectorului - Da Forma canulelor - Dreaptă alungită Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4 litri /min, mm Hg - nu mai mare de 50 Mărimea conectorului integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8 | 18 600,00 |
| 40 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 20 Lungimea canulei ,cm aprox.-30,5 | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei ,cm aprox.-30 Introducător - Da Capac protectorul al conectorului - Da Forma canulelor - Dreaptă alungită Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4 litri /min, mm Hg - nu mai mare de 70 Mărimea conectorului (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 17 020,00 |
| 41 | Canula aortică Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei ,cm aprox.-30 | buc | 10 | Mărimea internă (Fr) - 18 Lungimea canulei, aprox. - 28 cm Introducător - Nu Capac protectorul al conectorului - Da Forma canulei - Cu vârful curbat (cliuv) Unghiul cliuvului, grade - 45 Inelul bombat deodată după cliuv - Da Materialul vârfului - Polivinilclorid Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu linie pentru orientarea vârfului canulei - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 4 litri /min, mm Hg - nu mai mare de 55 Mărimea conectorului integrat(nu anexat!) (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 5 250,00 |
| 42 | Canula venoasă în 2 etape pentru adulți | buc | 60 | Mărimea internă (Fr) - 36/51 Forma canulei - Dreaptă Lungimea canulei, aprox. Cm - 38 Introducer - Da Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg - nu mai mare de 5 Mărimea conectorului incorporat(nu anexat!) (inch) - 1/2 Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 26 100,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|----|---|-----------|
| 43 | Canula venoasa bilumen pentru adulti | buc | 60 | <p>Mărimea internă (Fr) - 34/46 Forma canulei - Dreaptă Lungimea canulei , cm -38 Introducer - Da Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg - nu mai mare de 6 Mărimea conectorului incorporat(nu anexat!) (inch) - ½ Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 26 100,00 |
| 44 | Canula venoasa bilumen pentru adulti | buc | 60 | <p>Mărimea internă (Fr) - 32/40 Forma canulei - Dreaptă Lungimea canulei , cm -38,1 Introducer - Da Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg - nu mai mare de 6 Mărimea conectorului incorporat(nu anexat!) (inch) - ½ Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 26 100,00 |
| 45 | Canula venoasa bilumen ovale aplatizate pentru adulti | buc | 20 | <p>Mărimea internă (Fr) - 32-40 Forma canulei - Dreaptă, cu lumen aplatizat Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg - nu mai mare de 6 Mărimea conectorului incorporat (inch) - ½ Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 8 700,00 |
| 46 | Canula venoasa bilumen ovale aplatizate pentru adulti | buc | 20 | <p>Mărimea internă (Fr) - 36-46 Forma canulei - Dreaptă, cu lumen aplatizat Rezistente la răsucire - Armată Prevăzute cu marcaje de adâncime - Da Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg - nu mai mare de 6 Mărimea conectorului incorporat (inch) - ½ Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p> | 8 700,00 |

| | | | | | |
|----|--|-----|----|---|----------|
| 47 | Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico” pentru adulți | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 31 Forma canulei - Încovoiată Tipul vârfului - Metalic Lungimea canulei , cm – 35,6 cm Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 20 Mărimea conectorului (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9 800,00 |
| 48 | Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico” pentru adulți | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 28 Forma canulei - Încovoiată Tipul vârfului - Metalic Lungimea canulei , cm – 35,6 cm Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 25 Mărimea conectorului (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9 800,00 |
| 49 | Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico” pentru adulți | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 24 Forma canulei - Încovoiată Tipul vârfului - Metalic Lungimea canulei , cm – 35,6 cm Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 25 Mărimea conectorului (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9 800,00 |
| 50 | Canulă venoasă monolumen încovoiate tip „Pacifico” pentru adulți | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 22 Forma canulei - Încovoiată Tipul vârfului - Metalic Lungimea canulei , cm – 35,6 cm Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litri /min, mm Hg – nu mai mare de 40 Mărimea conectorului (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9 800,00 |

| | | | | | |
|----|--|-----|-----|--|-----------|
| 51 | Mărimea internă (Fr) - 36 Forma canulei - dreapta | buc | 10 | Mărimea internă (Fr) - 36 Forma canulei - dreapta Tipul vârfului - polivinilclorid Lungimea canulei cm – 38,1 Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litr /min, mm Hg – nu mai mare de 12 Mărimea conectorului (inch) -3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 4 600,00 |
| 52 | Mărimea internă (Fr) - 34 Forma canulelor - Dreaptă | buc | 180 | Mărimea internă (Fr) - 34 Forma canulelor - Dreaptă Tipul vârfului - Polivinilclorid Lungimea canulei cm – 38,1 Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litr /min, mm Hg – nu mai mare de 22 Mărimea conectorului incorporat (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus- menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 82 800,00 |
| 53 | Mărimea internă (Fr) - 32 Forma canulelor - Dreaptă | buc | 170 | Mărimea internă (Fr) - 32 Forma canulelor - Dreaptă Tipul vârfului - Polivinilclorid Lungimea canulei cm – 38,1 Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litr /min, mm Hg – nu mai mare de 27 Mărimea conectorului incorporat (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus- menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 78 200,00 |
| 54 | Mărimea internă (Fr) - 30 Forma canulelor - Dreaptă | buc | 20 | Mărimea internă (Fr) - 30 Forma canulelor - Dreaptă Tipul vârfului - Polivinilclorid Lungimea canulei cm – 38,1 Rezistente la răsucire - Armate Gradient (diferența presiunii) la debit pompei arteriale 5,5 litr /min, mm Hg – nu mai mare de 32 Mărimea conectorului (inch) - 3/8 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9 200,00 |

| | | | | | |
|----|---|-----|-----|--|-----------|
| 55 | Venturi cardiace Mărimea internă(Fr) - 20 | buc | 40 | Material tubului - Silicon Material conductorului - Polivinilclorid Rigiditatea conductorului - Minimală Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 11 600,00 |
| 56 | Venturi cardiace Mărimea internă(Fr) - 16 | buc | 160 | Material tubului - Silicon Material conductorului - Polivinilclorid Rigiditatea conductorului - Minimală Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 50 400,00 |
| 57 | Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulți 11 | buc | 120 | Mărimea internă(Fr) - 11 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 48 240,00 |
| 58 | Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulți 9 | buc | 60 | Mărimea internă(Fr) - 9 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 24 120,00 |
| 59 | Canule pentru cardioplegia antegradă pentru adulți 7 | buc | 40 | Mărimea internă(Fr) - 7 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 16 080,00 |
| 60 | Canule pentru cardioplegie antegradă cu vent pentru adulți | buc | 140 | Mărimea internă(Fr) - 9 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documentar de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 33 600,00 |

| | | | | | |
|----|--|-----|----|--|----------|
| 61 | Canule pentru cardioplegia retrogradă cu umflarea automată pentru adulți | buc | 10 | Mărimea internă(Fr) - 10 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9 170,00 |
| 62 | Canule pentru cardioplegia retrogradă cu umflarea manuală (cu seringă) pentru adulți | buc | 10 | Mărimea internă(Fr) - 14. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 9 170,00 |
| 63 | Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 3 | buc | 40 | Stingă cu unghiul 45° - „female”(feminin) Tipul conectorului - Luer lock Mărimea (mm) - 3. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8 040,00 |
| 64 | Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 3,5 | buc | 40 | Stingă cu unghiul 45° - „female”(feminin) Tipul conectorului - Luer lock Mărimea (mm) - 3,5. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8 040,00 |
| 65 | Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 4 | buc | 40 | Stingă cu unghiul 45° - „female”(feminin) Tipul conectorului - Luer lock Mărimea (mm) - 4. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8 040,00 |
| 66 | Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 5 | buc | 40 | Stingă cu unghiul 45° - „female”(feminin) Tipul conectorului - Luer lock Mărimea (mm) - 5. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8 040,00 |

| | | | | | |
|----|--|-----|-----|--|-----------|
| 67 | Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 3 | buc | 40 | Dreaptă cu unghiul 90° - „female”(feminin) Tipul conectorului- Luerlock Material al vârfului - Polivinilclorid Material al tubului - Stainless steel Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnat electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8 040,00 |
| 68 | Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 3,5 | buc | 40 | Dreaptă cu unghiul 90° - „female”(feminin) Tipul conectorului- Luerlock Material al vârfului - Polivinilclorid Material al tubului - Stainless steel. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8 040,00 |
| 69 | Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 4 | buc | 40 | Dreaptă cu unghiul 90° - „female”(feminin) Tipul conectorului- Luerlock Material al vârfului - Polivinilclorid Material al tubului - Stainless steel. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8 040,00 |
| 70 | Canule pentru perfuzia coronariană directă pentru adulți Mărimea internă (mm) - 5 | buc | 40 | Dreaptă cu unghiul 90° - „female”(feminin) Tipul conectorului- Luerlock Material al vârfului - Polivinilclorid Material al tubului - Stainless steel. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 8 040,00 |
| 71 | Adaptor cardioplegic de tip Y pentru livrarea cardioplegiei simultane în ambele coronare adulți și copii | buc | 100 | Lungime integrală (cm) - 19,1 Lungime piciorului comun (cm) - 7,6. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 13 800,00 |

| | | | | | |
|----|--|-----|-----|---|-----------|
| 72 | Adaptor cardioplegic pentru cardioplegia selectiva coronara | buc | 100 | Lungime piciorului comun (cm) - 8,9 Lungimea picioarelor separate (cm) -25,4 Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 12 000,00 |
| 73 | Cardiac aspirator (sump) Mărimea, (Fr) - 18 | buc | 100 | Mărimea, (Fr) - 18. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 15 000,00 |
| 74 | Macrosucker (aspirator cardiotoromie Diametrul intern, (Fr) – 20 | buc | 100 | Diametrul intern, (Fr) – 20. Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător semnate electronic *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. | 21 200,00 |

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|---|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu Da |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu Da |
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității; |

Alte informații:

| | |
|--|---|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | august 2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE) | Nu Da |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea dispozitivelor medicale pentru înregistrarea și interpretarea automată a traseelor ECG, conform necesităților Centrului Național de Asistență Medicală Urgentă Prespitalicească, pentru anul 2021

Nr. 36 din 05.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|---|
| Denumirea autorității contractante | CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE |
| IDNO | 1016601000212 |
| Adresa | CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 |
| Numărul de telefon/fax | 022/222-445 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | office@capcs.md |
| Adresa de internet ale autorității contractante | www.capcs.md |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | BOTICA Aurelia, 022-222 -364 aurelia.botica@capcs.md ; dispozitive@capcs.md |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md |
| Cod CPV | 33100000-1 |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | autoritate centrală de achiziție |

Informații despre obiectul achiziției:

| Nr. Lot | Denumire Lot | Unitatea de măsură | Cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Valoarea estimativă a procedurii |
|---------|--|--------------------|------------|--|----------------------------------|
| 1 | Dispozitiv pentru înregistrarea și interpretarea automată a traseului ECG | Buc. | 300 | <p>Descriere și specificații tehnice</p> <p>Un dispozitiv medical portabil, folosit pentru a măsura potențialele electrice la suprafața corpului pentru a înregistra curenții electrice asociați cu activitatea mușchiului cardiac [electrocardiogramă (ECG)], pentru a evalua starea fiziologică a inimii.</p> <p>Dispozitivul înregistrează semnalele electrice de la două sau mai multe seturi de electrozi (cabluri ECG) simultan (multicanal). Destinat pentru examinarea în starea de repaus (ECG în repaus) sau în timpul efortului fizic (test de stres) a pacientului și include multe funcții suplimentare (software de interpretare, telemetrie de date, vizualizare).</p> | 21 000 000,00 |

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | | <p>Cerințe primare:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Înregistrare ECG, simultană pe 12 canale. • Posibilitatea înregistrării ECG de la 0 la 5 min concomitent în 12 canale. • Suport lingvistic multiplu, minimum 2 limbi (romana, rusă, engleză). • Software compatibil cu Pc-ul, tabletă, smartphone. • Transmiterea semnalelor ECG în timp real cu 12 canale către orice dispozitiv Android (de exemplu: tableta sau smartphone) prin conexiune Bluetooth. • Vizualizarea ECG-ului înregistrat în timp real pe ecranul dispozitivului, smartphonului sau tabletei. • Formare automată a concluziilor ECG despre ritmul și forma complexelor atrio-ventriculare în noțiuni de NORMA, DEVIERE DE LA NORMA, PATOLOGIE, în nuanță coloră. <ul style="list-style-type: none"> • Analiza, examinare și evaluare datelor, interpretării automate, ECG-ul de către specialist în timp real la distanță. • Vizualizare de către specialiști a ECG-ului transmis prin sistemul software cu rezultatul analizei interpretării automate la distanță. • Acces autorizat la rezultatele procesării automate a ECG pentru un număr nelimitat de medici care utilizează calculatoarele și software conectate la Internet. • Precizia măsurărilor automate ECG este confirmată de protocolul studiilor clinice. • Formare automată a concluziilor electrocardiografice sindromice, inclusiv pentru copii, luând în considerare vârsta și sexul copilului și utilizarea limbajului concluziilor adoptate în electrocardiografia pediatrică. • Formare automată a raportului electrocardiografic. • Posibilitatea introducerii rapide a datelor pacientului: Nume, ID, vârsta, sex. • Crearea unei arhive electronice a ECG și a protocolului de cercetare. • Compararea mai multor ECG-uri ale unui pacient în dinamică. • Analiza aritmiei. • Imprimarea termică a ECG-ului. • Capacitatea de a salva ECG în format PDF, JPG. • Disponibilitatea sistemului de detectare și protecție de la cardiostimulator și de la șoc al | |
|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | |
|--|--|--|--|---|--|
| | | | | <p>defibrilatorului.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Indicarea erorii de conectare a cablurilor sau poziționarea electrodului de măsurare. • Sistem de alertă de urgență pentru medic specialist la distanță în caz de detectare a stării critice. <p>Accesorii livrate cu fiecare dispozitiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> • înregistrator ECG compact wireless, cu sursă de alimentare autonomă. • Set resurse de energie (acumulatori). • Un set de electrozi electrocardiografici reutilizabili toracici tip pară – 6 buc. • Un set de electrozi electrocardiografici pentru extremități, tip clame - 4 buc. • Hârtie pentru printer - min 2 buc. • Gel pentru ECG - min 1 buc. • Comunicator - tabletă Android - 1 buc. • Imprimantă termică. • Geantă pentru transportare și păstrare. • Software instalat pe Comunicator - tabletă Android. • Software instalat pe PC. • Ghid de utilizare în română și rusă. <p>Cerințe tehnice:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Impedanța de intrare, min 50MΩ. • Raportul de respingere în modul comun, min 50 dB. • Convertor analog-digital: ≥ 24 bit. • Durata înregistrării concomitente a 12 ECG pentru formarea unei concluzii automate, cel puțin, 10s. • Constanta de timp, ≥ 3,2 • Scurgeri spre pacient prin electrozi ≤ 10 μA. • Zgomot intern la intrare (vârf-la-vârf), < 20 μV. • Dimensiunile dispozitivului de înregistrare a ECG, nu mai mult, mm 150 x 100 x 30. • Greutatea înregistratorului ECG, cu baterii și cabluri, nu mai mult 0,3 kg. • Diagonala ecranului Smartphone sau Tableta, nu mai puțin, - 7 inch. • Rezoluția ecranului Smartphone sau Tableta, nu mai puțin, pixel, 1024x600. • Imprimanta termica: Mărimea hîrtiei: ≥ 40 mm. | |
|--|--|--|--|---|--|

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|---|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu Da |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu Da |
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității; |

III. Alte informații:

| | |
|--|---|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | august 2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE) | Nu Da |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

Anunț de intenție

| Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție) | | | | | | |
|--|---|--|--|--|--|---|
| Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016) | | | | | | |
| Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2 | | | | | | |
| Relații de contact: Constantin Nedelea | | Tel: 022-222-490 | | | | |
| Fax: - | | e-mail: office@capcs.md | | | | |
| Adresa de internet: www.capcs.md | | Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 05.08.2021 | | | | |
| Bunuri | | | | | | |
| Nr. crt. | Expunerea obiectului de achiziție | Codul CPV | Valoarea estimată fără TVA (lei MD) | Procedura de achiziție aplicabilă | Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică | Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| | <p>1) Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Insuficiența hipofizară/ Nanism hipofizar pentru anul 2022</p> <p>2) Documentația de atribuire va fi publicată în BAP prin intermediul SIA "RSAP" Mtender (accesul la documentația de atribuire este gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată – NU</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: https://www.ansc.md/, E-mail: contestatii@ansc.md)</p> | 33600000-6 | 1 805 232.59 | Licitatie deschisă | August-Septembrie 2021 | Nu |

Anunț de intenție

| Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție) | | | | | | |
|--|---|--|--|--|--|---|
| Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016) | | | | | | |
| Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2 | | | | | | |
| Relații de contact: Constantin Nedelea | | Tel: 022-222-490 | | | | |
| Fax: - | | e-mail: office@capcs.md | | | | |
| Adresa de internet: www.capcs.md | | Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 05.08.2021 | | | | |
| Bunuri | | | | | | |
| Nr. crt. | Expunerea obiectului de achiziție | Codul CPV | Valoarea estimată fără TVA (lei MD) | Procedura de achiziție aplicabilă | Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică | Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| | <p>1) Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Epidermoliza buloasă pentru anul 2022</p> <p>2) Documentația de atribuire va fi publicată în BAP prin intermediul SIA "RSAP" Mtender (accesul la documentația de atribuire este gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată – NU</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: https://www.ansc.md/, E-mail: contestatii@ansc.md)</p> | 33600000-6 | 52 779.48 | Cerere a ofertelor de prețuri | August-Septembrie 2021 | Nu |

Anunț de intenție

| Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție) | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|---|
| Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016) | | | | | | |
| Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2 | | | | | | |
| Relații de contact: Constantin Nedelea | | Tel: 022-222-490 | | | | |
| Fax: - | | e-mail: office@capcs.md | | | | |
| Adresa de internet: www.capcs.md | | Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 05.08.2021 | | | | |
| Bunuri | | | | | | |
| Nr. crt. | Expunerea obiectului de achiziție | Codul CPV | Valoarea estimată fără TVA (lei MD) | Procedura de achiziție aplicabilă | Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică | Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| | <p>1) Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Epidermoliza buloasă pentru anul 2022</p> <p>2) Documentația de atribuire va fi publicată în BAP prin intermediul SIA "RSAP" Mtender (accesul la documentația de atribuire este gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată – NU</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: https://www.ansc.md/, E-mail: contestatii@ansc.md)</p> | 33600000-6 | 52 779.48 | Cerere a ofertelor de prețuri | August-Septembrie 2021 | Nu |

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 1 din 06.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|---|
| Denumirea autorității contractante | Primăria Municipiului Chișinău |
| IDNO | 1007601009484 |
| Adresa | MD-2012, or. Chișinău, Bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 83 |
| Numărul de telefon/fax | 022 20-15-38 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | primaria@pmc.md |
| Adresa de internet ale autorității contractante | www.chisinau.md |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | 022 20-15-38 e-mail: macari.ruxandra@pmc.md |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | <u>Documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP</u> |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | Autoritatea publică locală a municipiului Chișinău |

Informații despre obiectul achiziției:

| Nr. d/o | Cod CPV | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cantitate | Descrierea achiziției | Valoarea estimată, fără TVA |
|--------------|------------|---|-----------|------------------------------|-----------------------------|
| 1. | 79999100-4 | Servicii de digitizare a arhivei | 1 | Conform caietului de sarcini | 3 500 000,00 lei |
| TOTAL | | | | | 3 500 000,00 lei |

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|----|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu |
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | |

II. Alte informații:

| | |
|---|---|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | 13.08.2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i> | Nu |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 1 din 05.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|--|
| Denumirea autorității contractante | Asociația Obștească RECICLARE |
| IDNO | 1013620001969 |
| Adresa | mun. Chișinău, str. Grădina Botanică 9 |
| Numărul de telefon/fax | 069222237 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | aoreciclare@gmail.com |
| Adresa de internet ale autorității contractante | Nu există |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | Vadim Axentii, 069222237 |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | aoreciclare@gmail.com |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | Asociație obștească, Obiectul general de activitate al asociației este: Gestionarea ambalajelor și deșeurilor de ambalaje în scopul prevenirii impactului acestora asupra mediului |

Informații despre obiectul achiziției:

| 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: Utilaj pentru curățarea și sortarea cioburilor de sticlă și colectarea deșeurilor de ambalaje din sticlă | | | | |
| | 42914000-6 | Utilaj pentru curățarea și sortarea cioburilor de sticlă | Buc. | 1 | Linie de spălare, de curățare, de mărunțit | 9 565 500 |
| | 42914000-6 | Containere/tomberoane pentru colectare selectivă a sticlei | Buc. | 200 | Volum 2,5 m ³ , material plastic sau metal, pentru colectarea selectivă a sticlei, sistem de ridicare automată | 14720 |

| | | | | | | |
|----------------------------|------------|--|------|---|---|-------------|
| | 42914000-6 | Autovehicol pentru colectarea selectivă a deșeurilor de sticlă | Buc. | 2 | Suprastructura Ge-esink Formula rotilor- 6X2 Pozitie volan - stanga Tip cutie viteze - automat Greutate totală- 18 tone | 735 800 |
| Valoarea estimativă totală | | | | | | 13981100,00 |

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|----------------------------------|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu |
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | Cel mai bun raport preț-calitate |

Alte informații:

| | |
|---|---|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | 26.08.2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Contract de vânzare-cumpărare |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i> | Da |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 20 din 05.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|--|
| Denumirea autorității contractante | Î.S."Administrația de Stat a Drumurilor" |
| IDNO | 1003600023559 |
| Adresa | MD 2004, or. Chișinău, str. Bucuriei 12a |
| Numărul de telefon/fax | 022212296, 022223179 fax. 022746249 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | dragalin@asd.md |
| Adresa de internet ale autorității contractante | www.asd.md |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | Drăgălin Cristian, 022212296, e-mail: dragalin@asd.md |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire | SIA"RSAP"MTender, www.mtender.gov.md www.asd.md/achizitii/naționale/curente |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | Întreprindere de stat la autogestiune, activitatea de gestionare, întreținere, reparație, modernizare și exploatare a drumurilor |

Informații despre obiectul achiziției:

| Nr. d/o | Cod CPV | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cantitate/ Unitate de măsură | Descrierea achiziției | Valoarea estimată, lei fără TVA |
|---------|------------|--|------------------------------|------------------------------|---------------------------------|
| 1 | 45233142-6 | Lucrări de reparație a drumului R21 Orhei-Bravicea-Călărași, km 21,20-34,20 (sector km 27,83-km 34,20) | 1 | Conform caietului de sarcini | 35 872 000 |

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|--|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | <u>Nu</u> Da |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | <u>Nu</u> Da |
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | Eligibilitatea ofertantului; Capacitatea de exercitare a activității profesionale; Capacitatea economică și financiară; Capacitatea tehnică; Standarde de asigurare a calității |

II. Alte informații:

| | |
|--|---|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | August 2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE) | Nu <u>Da</u> |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | Execuția lucrărilor 2021-2022 |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 3 din 04.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|--|---|
| Denumirea autorității contractante | Pretura sectorului Rîșcani |
| IDNO | 1007601009853 |
| Adresa | MD -2068, mun. Chișinău, str. Kiev, 3 |
| Numărul de telefon/fax | tel.0(22)441098, 0(22)441191 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | pretura.riscani@gmail.com |
| Adresa de internet ale autorității contractante | www.riscani.md |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | Vlad MELNIC, Oleg SUSLOV Mihail FURCULIȚĂ |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | SIA RSAP Mtender |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | Pretura sectorului Rîșcani - autoritate publică locală de nivelul al doilea |

Informații despre obiectul achiziției:

| Nr. d/o | Cod CPV | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cantitate/ Unitate de măsură | Descrierea achiziției | Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte) |
|---------|------------|--|------------------------------|--|---|
| 1 | 45200000-9 | Lucrări publice de amenajare și reabilitare a Parcului Rîșcani, (parțial) situat pe imobilul/terenul cu nr. cadastral 0100424.587 din mun. Chișinău, sectorul Rîșcani. | 1 proiect | În conformitate cu caietul de sarcini | 6 833 300,00 |

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|--|------------|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu V Da |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu V Da |

| | |
|--|--|
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | <p>Corespunderea cu documentația de atribuire; Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai bun raport calitate-preț, Factorii de evaluarea vor fi următorii:</p> <p>1. Prețul ofertei – 80 puncte.</p> <p>2. Perioada de execuție – 10 puncte.</p> <p>3. Perioada de garanție asupra lucrărilor – 10 puncte.</p> <p>Total – 100 puncte.</p> |
|--|--|

Alte informații:

| | |
|--|---|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | Trimestru III, anul 2021. |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE) | Nu V Da |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 1 din 06.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE |
| IDNO | 1016601000212 |
| Adresa | MD-2009 Republica Moldova, Chișinău str. Cosmescu 3 |
| Numărul de telefon/fax | 022-222-445 |
| Adresa de e-mail ale autorității contractante | office@capcs.md |
| Adresa de internet ale autorității contractante | http://capcs.md/ |
| Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail | Macari Doina, 022-222-490 |
| Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i> | http://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/ |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i> | Autoritate centrală de achiziție (obiectul principal de activitate – achiziționarea de medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitivelor medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale pentru necesitățile sistemului de sănătate) |

Informații despre obiectul achiziției:**Achiziționarea medicamentelor pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/ SIDA și ITS pentru anul 2022**

| Nr lot | Cod CPV | Denumire Lot | Unitatea de măsură | Cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință | Valoarea estimată fără TVA |
|--------|---------|--------------|--------------------|------------|---|----------------------------|
|--------|---------|--------------|--------------------|------------|---|----------------------------|

| | | | | | | |
|---|------------|---|--------|--------|---|------------|
| 1 | 33600000-6 | Abacavirum + Lamivudinum* 60 mg + 30 mg | Bucată | 98436 | <p>ATC J05AF06. Forma farmaceutica Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova * Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. * Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 213724,24 |
| 2 | 33600000-6 | Abacavirum+Lamivudinum 600 mg + 300 mg | Bucată | 272835 | <p>ATC J05AR02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. * Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022</p> | 1639083,55 |

| | | | | | | |
|---|------------|---|--------|------|--|-----------|
| 3 | 33600000-6 | Benzathini benzylpenicilinum 2400000 UI | Bucată | 5000 | <p>ATC J01CE08. Forma farmaceutica Pulbere/susp.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p>* Se vor prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA); sau să fie autorizate în cel puțin una dintre țările: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 183862,00 |
| 4 | 33600000-6 | Buprenorphine hydrochloride 2 mg | Bucată | 8700 | <p>ATC N07BC01. Forma farmaceutica Comprimat sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masura comprimata.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Se vor prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA); sau să fie autorizate în cel puțin una dintre țările: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - Ianuarie- Martie 2022, II- tranșă -Aprilie-Iunie 2022.</p> | 54267,12 |

| | | | | | | |
|---|------------|----------------------------------|--------|-------|---|-----------|
| 5 | 33600000-6 | Buprenorphine hydrochloride 8 mg | Bucată | 19000 | <p>ATC N07BC01. Forma farmaceutica Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Se vor prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA); sau să fie autorizate în cel puțin una dintre țările: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - Ianuarie- Martie 2022, II- tranșă -Aprilie- Iunie 2022.</p> | 226366,00 |
| 6 | 33600000-6 | Ceftriaxonum 1000 mg | Bucată | 2320 | <p>ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulbere/ sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 6958,14 |

| | | | | | | |
|---|------------|--------------------|--------|-------|--|-----------|
| 7 | 33600000-6 | Darunavirum 600 mg | Bucată | 38998 | <p>ATC J05AE10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova *</p> <p>Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. *</p> <p>Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 724738,83 |
|---|------------|--------------------|--------|-------|--|-----------|

| | | | | | | |
|---|------------|------------------------------|--------|--------|---|-----------|
| 8 | 33600000-6 | Dolutegavirum 5 mg sau 10 mg | Bucată | 445055 | <p>ATC J05AX12. Forma farmaceutica Comprimat dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura Miligram.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova *</p> <p>Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. *</p> <p>Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 118740,67 |
| 9 | 33600000-6 | Dolutegavirum 50 mg | Bucată | 278772 | <p>ATC J05AX12. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova *</p> <p>Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 595010,96 |

| | | | | | | |
|----|------------|---|--------|--------|--|-----------|
| 10 | 33600000-6 | Emtricitabine+Tenofovir disoproxil sau Emtricitabine+Tenofovir disoproxil fumarat 200/245mg sau 200/300mg | Bucată | 57509 | <p>ATC J05AR03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova *</p> <p>Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani. Termen de livrare: I Tranșă – martie 2022, II Tranșă – august 2022. Notă: 300 mg de tenofovir disoproxil fumarat =245 mg de tenofovir disoproxil.</p> | 168248,33 |
| 11 | 33600000-6 | Lamivudinum + Zidovudinum* 150 mg + 300 mg | Bucată | 187167 | <p>ATC J05AF05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova * Certificat</p> <p>GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă (se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspecției locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspecției sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 387435,69 |

| | | | | | | |
|----|------------|--|--------|--------|---|------------|
| 12 | 33600000-6 | Lopinavirum + Ritonavirum 80 mg+20 mg/ml sau 40 mg+10 mg | Bucată | 366680 | <p>ATC A07DA03. Forma farmaceutica Solutie buvabila/granule orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura miligram de Lopinavirum.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 20240,74 |
| 13 | 33600000-6 | Lopinavirum+Ritonavirum 200 mg+50 mg | Bucată | 293292 | <p>ATC J05AE. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 2825105,86 |

| | | | | | | |
|----|------------|----------------------------------|--------|------|--|------------|
| 14 | 33600000-6 | Methadoni hydrochloridum 5 mg/ml | Bucată | 3000 | <p>ATC N07BC02. Forma farmaceutica Solutie orala, fără zahăr. Mod de administrare per os. Unitatea de masura litru.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova *</p> <p>Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. Termen de livrare: Termen de livrare: I Tranșă - Ianuarie- Martie 2022, II- tranșă -Aprilie-Iunie 2022.</p> | 1622769,60 |
| 15 | 33600000-6 | Nalaxoni hydrochloridi 0.4 mg/ml | Bucată | 4068 | <p>ATC V03AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura bucata.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova * Certificat</p> <p>GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia. *</p> <p>Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. * Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022.</p> | 83945,62 |

| | | | | | | |
|----|------------|-----------------------|--------|-------|--|----------|
| 16 | 33600000-6 | Nevirapinum* 10 mg/ml | Bucată | 22400 | <p>ATC J05AG01. Forma farmaceutica Suspensie buvabila. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova *</p> <p>Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. *</p> <p>Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 27820,80 |
|----|------------|-----------------------|--------|-------|--|----------|

| | | | | | | |
|----|------------|---|--------|--------|--|-----------|
| 17 | 33600000-6 | Ritonavirum 100 mg | Bucată | 49288 | <p>ATC J05AE03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova *</p> <p>Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. *</p> <p>Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 241235,19 |
| 18 | 33600000-6 | Sulfamethoxazolium+Trimethoprim um 400 mg+80 mg | Bucată | 409310 | <p>ATC J01EE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova *</p> <p>Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 199579,56 |

| | | | | | | |
|----|------------|---|--------|-------|--|-----------|
| 19 | 33600000-6 | Tenofovir alafenamide + Emtricitabinum 25 mg + 200 mg | Bucată | 28174 | <p>ATC J05AR03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova *</p> <p>Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. *</p> <p>Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 167184,52 |
|----|------------|---|--------|-------|--|-----------|

| | | | | | | |
|----|------------|---|--------|--------|--|-----------|
| 20 | 33600000-6 | Tenofovir disoproxil fumarat + Lamivudinum + Efavirenzum 300 mg + 300 mg + 400 mg | Bucată | 102984 | <p>ATC J05AR. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova *</p> <p>Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. *</p> <p>Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 394140,36 |
|----|------------|---|--------|--------|--|-----------|

| | | | | | | |
|----|------------|---|--------|---------|--|------------|
| 21 | 33600000-6 | Tenofoviri disoproxilii fumaras+Lamivudinum+Dolutegravirum 300mg+300mg+50mg | Bucată | 1479867 | <p>ATC J03AR. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova *</p> <p>Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. *</p> <p>Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 4656253,53 |
|----|------------|---|--------|---------|--|------------|

| | | | | | | |
|----|------------|----------------------|--------|-------|--|-------------|
| 22 | 33600000-6 | Zidovudinum 10 mg/ml | Bucată | 41760 | <p>ATC J05AF01. Forma farmaceutica Solutie buvabila. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova *</p> <p>Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil, nu mai mult de 3 ani de la data inspectării sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. *</p> <p>Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p> | 65312,64 |
| | | | | | Total: | 14622023,95 |

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

| | |
|---|----|
| Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliereprotejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată | Nu |
| Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative | Nu |

| | |
|--|---|
| Scurtă descriere a criteriilor de selecție | Per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor. |
|--|---|

III. Alte informații:

| | |
|--|--|
| Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție | 06.08.2021 |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Nu |
| Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (<i>Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE</i>) | Nu |
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 |
| | e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Conducătorul grupului de lucru: Ivan ANTOCI

L. Ș.

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 1 din 02.08.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | IMSP Institutul de Medicină Urgentă |
| Localitate | mun.Chișinău |
| IDNO | 1003600152606 |
| Adresa | str.Toma Ciorbă, 1 |
| Număr de telefon/fax | (022) 250-809 |
| E-mail | achizitii@urgenta.md |
| Adresa de internet | www.urgenta.md |
| Persoana de contact | Serviciul achiziții publice |
| 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 cu activitate națională responsabilă de acordarea asistenței medicale de urgență. |

2. Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|--|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | Licitație deschisă |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare) | |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri Servicii Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Reconstrucția holului IMSP IMU (str.București) - REPETAT |
| Anunțul de participare | Nr: ocds-b3wdp1-MD-1620986321044 /21039635 Link-ul: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1620986321044?tab=contract-notice Data publicării: 14 mai 2021, 12:58 |
| Criteriul de atribuire utilizat | <u>Prețul cel mai scăzut</u> Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică |
| Nr. oferte primite | Total: 6 (șase) De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică: 6 (șase) |

3. Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru Nr.2 din 22.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | | | | | |
|--|---|-----|-------|----------------------------|---------------------|
| Denumire | Megacon Service SRL | | | | |
| IDNO | 1006600054170 | | | | |
| Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web) | mun.Chișinău, str.Mesager 4 Telefon/fax: 069135312 E – mail: megacon.md@gmail.com | | | | |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da | Nu | | | |
| Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele) | Da | Nu | | | |
| Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract) | Da | Nu | | | |
| Loturile atribuite: | | | | | |
| Nr. lot | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | U/M | Cant. | Nr./data contractului | Suma, incl.TVA |
| 1 | Reconstrucția holului IMSP IMU (str.București) - REPETAT | Lot | 1 | 433/ 02.08.2021 | 1 828 649,88 |
| Total | | | | | 1 828 649,88 |

4. Alte informații:

| | | |
|---|--|--|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu | Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu | Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; (022) 820 652, 820-651; contestatii@ansc.md / www.ansc.md | |
| Alte informații relevante | | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziție publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art.30 al Legii nr.131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 34 din 30.07.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | Î.S., „Administrația de Stat a Drumurilor” |
| Localitate | MD 2004, mun. Chișinău, RM |
| IDNO | 1003600023559 |
| Adresa | mun. Chișinău, str. Bucuriei, 12 a |
| Număr de telefon/fax | 022 213179 |
| E-mail | turcan@asd.md |
| Adresa de internet | www.asd.md |
| Persoana de contact | Camelia Popovici |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | Întreprindere de stat la autogestiune, activitatea de gestionare, întreținere, reparație, modernizare și exploatare a drumurilor |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | Licitație publică |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | - |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Lucrări de reparație a îmbrăcămintei rutiere pe drumul G100 R33-Sofia-Cărpineni-Mingir-R34, km 0-3 |
| Anunțul de participare | Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1623648835641 Data publicării: 14.06.2021 https://e-licitatie.md/contract-notice/25082 |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut X Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică |
| Nr. oferte primite | Total:3 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: + De la operatori economici dintr-un alt stat: - Pe cale electronică: + |

2. Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. ocds-b3wdp1-MD-1623648835641 din 21.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|---|-----------------------------------|
| Denumire | S.A. "Lusmecon" |
| IDNO | 1002600050842 |
| Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web) | Mun. Chișinău, str Uzinelor 205/1 |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele) | Da Nu |
| Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract) | Da Nu |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|--|------------|------------------------------|--------------------------------|--------------------|
| 1 | Lucrări de reparație a îmbrăcămintei rutiere pe drumul G100 R33-Sofia-Cărpineni-Mingir-R34, km 0-3 | 45233142-6 | 1 | 06-14/192 din 29.07.2021 | 35 767 927,07 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

3. Alte informații:

| | |
|---|---|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu _____ Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu _____ Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |

| | |
|---------------------------|--|
| Alte informații relevante | |
|---------------------------|--|

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 79 din 14 iulie 2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | Procuratura Generală a Republicii Moldova |
| Localitate | mun. Chișinău |
| IDNO | 1006601003865 |
| Adresa | bd. Ștefan cel Mare și Sfânt 73 |
| Număr de telefon/fax | 0 22 82-83-32 |
| E-mail | v.meteoglo@procuratura.md |
| Adresa de internet | www.procuratura.md |
| Persoana de contact | Victoria Meteoglo |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate | Procuratura Generală |
| <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Licitație publică</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | - |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri Servicii ✓ Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Lucrări de reparație capitală a sediului Procuraturii mun. Comrat |
| Anunțul de participare | nr.: ocds-b3wdp1-MD-1617710252748 |
| | Data publicării: conform SIA RSAP |
| | Link: https://mtender.gov.md/tenders_ocds-b3wdp1-MD-1617710252748 |
| Criteriul de atribuire utilizat | ✓ Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții ✓ Licitație electronică |

| | |
|--------------------|---|
| Nr. oferte primite | Total: 4 |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: |
| | ✓ Pe cale electronică: |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 67 din 22 iunie 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|--|---|
| Denumire | „Alarcon Group” S.R.L. |
| IDNO | 1017605003285 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | or. Cimișlia, str. Ștefan cel mare 16/002 tel. 078561019 <i>alarcon_group@yahoo.com</i> |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Nu |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|--|------------|------------------------------|--------------------------|---------------------|
| 1 | Lucrări de reparație capitală a sediului Procuraturii mun. Comrat | 45200000-9 | 1 buc | 15/2/72/21 01.07.2021 | 1 167 450,46 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|--|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |

| | |
|--|---|
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 82 din 14 iulie 2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | Procuratura Generală a Republicii Moldova |
| Localitate | mun. Chișinău |
| IDNO | 1006601003865 |
| Adresa | bd. Ștefan cel Mare și Sfânt 73 |
| Număr de telefon/fax | 0 22 82-83-32 |
| E-mail | v.meteoglo@procuratura.md |
| Adresa de internet | www.procuratura.md |
| Persoana de contact | Victoria Meteoglo |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate | Procuratura Generală |
| <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Licitație publică</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | - |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri Servicii ✓ Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Lucrări de reparație capitală a sediului Procuraturii raionului Glodeni |
| Anunțul de participare | nr.: ocds-b3wdp1-MD-1622189509813 Data publicării: conform SIA RSAP Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1622189509813 |
| Criteriul de atribuire utilizat | ✓ Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții ✓ Licitație electronică |

| | |
|--------------------|---|
| Nr. oferte primite | Total: 1 |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: |
| | ✓ Pe cale electronică: |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 67 din 22 iunie 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|--|--|
| Denumire | „Primaterax-nord” S.R.L. |
| IDNO | 1006602011124 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | or. Rîșcani, str. Eternității, 3/9 tel. 079394309 <i>badrajan.vlad@mail.ru</i> |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Nu |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|--|------------|------------------------------|--------------------------|---------------------|
| 1 | Lucrări de reparație capitală a sediului Procuraturii raionului Glodeni | 45200000-9 | 1 buc | 15/2/75/21 06.07.2021 | 1 141 933,21 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|--|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |

| | |
|--|---|
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 83 din 14 iulie 2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | Procuratura Generală a Republicii Moldova |
| Localitate | mun. Chișinău |
| IDNO | 1006601003865 |
| Adresa | bd. Ștefan cel Mare și Sfânt 73 |
| Număr de telefon/fax | 0 22 82-83-32 |
| E-mail | v.meteoglo@procuratura.md |
| Adresa de internet | www.procuratura.md |
| Persoana de contact | Victoria Meteoglo |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | Procuratura Generală |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Licitație publică</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | - |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | <input checked="" type="checkbox"/> Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Achiziționarea în proprietate a Softului licențiat Windows Enterprise. |
| Anunțul de participare | nr.: ocds-b3wdp1-MD-1617975636437 Data publicării: conform SIA RSAP Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1617975636437 |
| Criteriul de atribuire utilizat | <input checked="" type="checkbox"/> Prețul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost |

| | |
|---|---|
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții ✓ Licitație electronică |
| Nr. oferte primite | Total: 1 |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: |
| | ✓ Pe cale electronică: |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 67 din 22 iunie 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|--|---|
| Denumire | „BTS Pro” S.R.L. |
| IDNO | 1008600061565 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | mun. Chișinău, str. Ion Creangă 6V tel. 78499740 <i>bg@bts.md</i> |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Nu |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|---|------------|------------------------------|--------------------------|---------------------|
| 1 | Achiziționarea în proprietate a Softului licențiat Windows Enterprise. | 48218000-9 | 1100 buc | 15/2/74/21 02.07.2021 | 7 628 048,40 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|--|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |

| | |
|--|---|
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 78 din 14 iulie 2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | Procuratura Generală a Republicii Moldova |
| Localitate | mun. Chișinău |
| IDNO | 1006601003865 |
| Adresa | bd. Ștefan cel Mare și Sfânt 73 |
| Număr de telefon/fax | 0 22 82-83-32 |
| E-mail | v.meteoglo@procuratura.md |
| Adresa de internet | www.procuratura.md |
| Persoana de contact | Victoria Meteoglo |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate | Procuratura Generală |
| <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Licitație publică</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | - |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri Servicii ✓ Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Lucrări de reparație curentă a sediului Procuraturii raionului Orhei. |
| Anunțul de participare | nr.: ocds-b3wdp1-MD-1617707887134 Data publicării: conform SIA RSAP Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1617707887134 |
| Criteriul de atribuire utilizat | ✓ Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții ✓ Licitație electronică |

| | |
|--------------------|---|
| Nr. oferte primite | Total: 2 |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: |
| | ✓ Pe cale electronică: |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 49 din 12 mai 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|--|---|
| Denumire | „Proconimpex” S.R.L. |
| IDNO | 1003600084507 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | mun. Chișinău, str. Albișoara 82/8, of. 304 tel. 069142373 <i>proconimpex@gmail.com</i> |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Nu |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|--|------------|------------------------------|---------------------------|--------------------|
| 1 | Lucrări de reparație curentă a sediului Procuraturii raionului Orhei. | 45200000-9 | 1 buc | 15/2/68/21 18. 06.2021 | 752 736,47 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|--|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |

| | |
|--|---|
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE**Nr. 3575 Din 02.08.2021****1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

| | |
|---|-------------------------------------|
| Denumirea autorității contractante | Casa Națională de Asigurări Sociale |
| Localitate | mun. Chișinău |
| IDNO | 1004600030235 |
| Adresa | mun. Chișinău, str. Gh. Tudor,3 |
| Număr de telefon/fax | 022-257-681/022-211-142 |
| E-mail | achizitiicnas@cnas.gov.md |
| Adresa de internet | http://www.cnas.md/ |
| Persoana de contact | Donici Serghei |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | Autoritate publică centrală |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|--|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Cererea ofertelor de prețuri</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | <i>Cererea ofertelor de prețuri</i> |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri Servicii V Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Achiziționarea Servicii de tipărire a blanchetelor (cu livrare și descărcare în depozitul CNAS) anul 2021 |
| Anunțul de participare | IDocds-b3wdp1-MD-1624536840183- EV-1624538343360 Data publicării: 24.06.2021 https://e-licitatie.md/achizitii/25403/servicii- tipografice |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut V Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V |

| | |
|--------------------|---|
| Nr. oferte primite | Total: 5 (cinci) |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 5 (cinci) |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: 0 |
| | Pe cale electronică: 5 (cinci) |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru Nr. 26 Din 15.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|---|---|
| Denumire | SRL „Artisoro” |
| IDNO | 1019600035395 |
| Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web) | SRL „Artisoro” mun.Chișinău, str. OCTAVIAN GOGA 25, Telefon : 079443848 artisoro@mail.ru |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu V |
| Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele) | Da Nu V |
| Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract) | Da Nu V |

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Total fără TVA | Total cu TVA |
|----------------|---|------------|------------------------------|--------------------------------|----------------|----------------|
| Lotul 3 | Registre | 79810000-5 | 93 | 1086-07.2021 din 26.07.2021 | 4106,59 | 4927,91 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|---|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu V Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu V Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | Nu sunt |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE**Nr. 3674 Din 02.08.2021****1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

| | |
|---|-------------------------------------|
| Denumirea autorității contractante | Casa Națională de Asigurări Sociale |
| Localitate | mun. Chișinău |
| IDNO | 1004600030235 |
| Adresa | mun. Chișinău, str. Gh. Tudor,3 |
| Număr de telefon/fax | 022-257-681/022-211-142 |
| E-mail | achizitiicnas@cnas.gov.md |
| Adresa de internet | http://www.cnas.md/ |
| Persoana de contact | Donici Serghei |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | Autoritate publică centrală |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|--|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Cererea ofertelor de prețuri</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | <i>Cererea ofertelor de prețuri</i> |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri V Servicii Lucrări |
| Obiectul de achiziție | <i>Utilajului pentru înregistrarea, transmisia și reproducerea imaginilor video și a sunetului</i> |
| Anunțul de participare | ID ocds-b3wdp1-MD-1625226530635-EV-1625227056611 Data publicării: 02.07.2021 https://e-licitatie.md/achizitii/25403/servicii-tipografice |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut V Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V |
| Nr. oferte primite | Total: 2 (doi) De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2 (doi) De la operatori economici dintr-un alt stat: 0 Pe cale electronică: 2 (doi) |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru Nr. 27 Din 20.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|---|---|
| Denumire | SRL «Evrinet» |
| IDNO | 1005600059008 |
| Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web) | r-nul. Strășeni ,s. Cojușna, str. Zinevici 9 Telefon : 078002003 office@evrinet.md |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu |
| Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele) | Da Nu <input checked="" type="checkbox"/> |
| Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract) | Da Nu <input checked="" type="checkbox"/> |

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Total fără TVA | Total cu TVA |
|----------------|---|------------|------------------------------|--------------------------------|----------------|----------------|
| Lotul 3 | Accesorii acustice pentru calculator (Căști) | 32000000-3 | 21 | 1176-07.2021 din 30.07.2021 | 962,49 | 1155,00 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|---|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu <input checked="" type="checkbox"/> Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | Nu sunt |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziție publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.21039977 din_02.08.2021_____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE |
| Localitate | Mun. Chișinău |
| IDNO | 1016601000212 |
| Adresa | Bl. Grigore Vieru 22/2 |
| Număr de telefon | 022/ 222 445 |
| Număr de fax | - |
| E-mail oficial | office@capcs.md |
| Adresa de internet | www.capcs.md |
| Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail) | Perciun Irina, 022/ 222 364 dispozitive@capcs.md |

2. Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|--|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | LP |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare) | |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri Servicii Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Achiziția dispozitivelor medicale, conform necesităților beneficiarilor potrivit listei de distribuție, pentru anul 2021 (listă suplimentară 5) |
| Anunțul de participare | Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1621928913766 Data publicării: 25.05.2021 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1621928913766?tab=contract-notice |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |

| | |
|---|--|
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică |
| Nr. oferte primite | Total: 15 |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 15 |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: |
| | Pe cale electronică: |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 01 din 15.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|--|--|
| Denumire | Ancotec-Sistem SRL |
| IDNO | 1003600119209 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Str. Cuza-Vodă nr. 44, of. 111 Chișinău, Republica Moldova Tel: +373 79781169 Email: 'achizitii@ancotec.md' |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu |
| Denumire | Medexcom-Teh SRL |
| IDNO | 1019600008809 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Str. Cuza-Vodă nr. 44, of. 111 Chișinău, Republica Moldova Tel: +373 79781169 Email: achizitii@medexcom.md |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu |
| Denumire | Data Control SRL |

| | |
|--|--|
| IDNO | 1003600007935 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Str. N.Testemitanu17/6 Chișinău, Republica Moldova Tel: 022 27 37 12 Email:contact |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu |
| Denumire | Denolga Medical SRL |
| IDNO | 1005600059558 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Str. Grenoble 149A Chișinău, Republica Moldova Tel: 022 260-602 Email: olesea.cucerenco@yahoo.com |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu |
| Denumire | Dutchmed-M SRL |
| IDNO | 1009600033367 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Str. Decebal 76, of.807/808 Chișinău, Republica Moldova Tel: 022 922-280 Email: dutchmedm@gmail.com |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu |

Loturile atribuite:

| Nr. d/o | Denumirea bunurilor/ serviciilor/ lucrărilor solicitate | Beneficiarul | Unitatea de măsură | Cantitatea actuală | Preț fără TVA | Preț cu TVA | Suma fără TVA | Suma cu TVA | Model / Țara de origine/ Producător | Ciștigător |
|---------|---|--------------------------------|--------------------|--------------------|---------------|--------------|---------------|--------------|---|---------------------|
| 1 | Ventilator pulmonar adult, pediatric | SR Cantemir | buc | 2 | 372,000.00 | 446,400.00 | 744,000.00 | 892,800.00 | SV600/ China/ Mindray | Dutchmed-M SRL |
| 2 | Sistem videoscoposcopic pentru videogastroscopie (cod 290150) | SR Stefan-Voda | buc | 1 | 574,640.00 | 689,568.00 | 574,640.00 | 689,568.00 | OPTERA (CV-170, Olympus Japonia + ASPEED 2, GIMA Italia + MB-142, MB-155 Olympus Japonia + NEOVO X-24E Neovo China/ Taiwan + M4, MEDGRUP)/ Japonia/ Olympus | DataControl SRL |
| 3 | Dispozitiv de aerogene | Institutul de Cardiologie | buc | 2 | 25,800.00 | 30,960.00 | 51,600.00 | 61,920.00 | NV 800/ Irlanda/ Novaerus | Ancotec-Sistem SRL |
| 4 | Unitate de radiografie, mobila (caracteristici medii), cod 210110 | SR Floresti | buc | 1 | 820,000.00 | 984,000.00 | 820,000.00 | 984,000.00 | Simply dr/ Italia/ IBIS SRL X-ray SYSTEMS | Medexcom-Teh SRL |
| 5 | Microscop Oftalmologic | Institutul de Medicina Urgenta | buc | 1 | 3,957,730.04 | 4,749,276.05 | 3,957,730.04 | 4,749,276.05 | LUMERA 700 ANTERIOR/ Germania/ Carl Zeiss | Denolga Medical SRL |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

3. Alte informații:

| | |
|---|---|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | DA |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.21037296 din_29.07.2021 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|--|
| Denumirea autorității contractante | CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE |
| Localitate | Mun. Chișinău |
| IDNO | 1016601000212 |
| Adresa | Bl. Grigore Vieru 22/2 |
| Număr de telefon | 022/ 222 445 |
| Număr de fax | - |
| E-mail oficial | office@capcs.md |
| Adresa de internet | www.capcs.md |
| Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail) | Perciun Irina, 022/ 222 364 dispozitive@capcs.md |

2. Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|--|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | LP |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare) | |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri Servicii Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Achiziționarea dispozitivelor medicale, conform necesităților beneficiarilor potrivit listei de distribuție, pentru anul 2021 (listă suplimentară 1), conform necesităților IMSP pentru anul 2021 |
| Anunțul de participare | Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1615895810700 Data publicării: 16.03.2021 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1615895810700?tab=contract-notice |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |

| | |
|---|--|
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică |
| Nr. oferte primite | Total: 10 |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 10 |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: |
| | Pe cale electronică: |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 01 din 17.05.2021, nr. 2 din 18.05.2021, nr. 03 din 01.06.2021 și nr. 04 din 29.06.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|--|---|
| Denumire | Tetis International Co SRL |
| IDNO | 1003600043595 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Str. Calea Orheiului 103/3 Chișinău, Republica Moldova Tel: +373 459 555 Email: marketing@tetis.md |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu |
| Denumire | ÎCS Eyecon Medical SRL |
| IDNO | 1012600036108 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Str. P D. Cantemir 1 Chișinău, Republica Moldova Tel: 022 996-010 Email: achizitii@medexcom.md |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu |
| Denumire | Dutchmed-M SRL |
| IDNO | 1009600033367 |

| | |
|--|--|
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Str. Decebal 76, of.807/808 Chișinău, Republica Moldova Tel: 022 922-280 Email: dutchmedm@gmail.com |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu |

Loturile atribuite:

| Nr. lot | Denumirea lotului | Cantitatea | Unitatea de măsură | Preț pe unitate fără TVA | Preț pe unitate cu TVA | Suma fără TVA | Suma cu TVA | Modelul articolului | Țara de origine | Câștigător |
|---------|---|------------|--------------------|--------------------------|------------------------|---------------|-------------|--|-------------------|-----------------------------|
| 2 | Pendante cu brat articulată | 14 | buc | 124928,57 | 149914,29 | 1749000,00 | 2098800,00 | HyPort B30+B30 | Mindray, China | ÎM „Dutchmed-M” SRL |
| 5 | Stativ pentru pompa de infuzie | 3 | buc | 16614,00 | 19936,80 | 49842,00 | 59810,40 | Ref. N8721106, Stativ pentru pompa Fm Mobile | B.Braun, Germania | Tetis International Co. SRL |
| 1 | Sterilizator cu aburi, cu ciclu de vacuum | 1 | buc | 399000,00 | 478800,00 | 399000,00 | 478800,00 | Adela 2KK 100L/ SUMER | Turcia | ÎCS Eyecon Medical SRL |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

3. Alte informații:

| | |
|---|---|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | DA Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 2 din 05.08.2021 _____ _

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|---|
| Denumirea autorității contractante | Primăria comunei Sîngerei Noi |
| Localitate | s. Sîngerei Noi |
| IDNO | 1007601002326 |
| Adresa | MD 6238 rl Sîngerei, s. Sîngerei Noi, str. Biruinței, 7 |
| Număr de telefon/fax | 0 262 73 371, 067722210 fax: + 262 73 317 |
| E-mail | singereinoi@gmail.com |
| Adresa de internet | |
| Persoana de contact | Guțu Galina, primarul comunei |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|--|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | Cererea ofertelor de prețuri |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru | Bunuri |
| Obiectul de achiziție | Achiziționarea produselor alimentare |
| Anunțul de participare | Nr. ocds-b3wdp1-MD-1625486343818 Link-ul: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1625486343818 Data publicării: 05.07.2021 |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică |
| Nr. oferte primite | Total: 7 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică: 7 |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 1 din 19.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | | | |
|---|--|--|--|
| Denumire | SA „Fabrica de unt din Florești” | SRL «Lovis Angro» | SC „Villa Prodotti” SRL |
| IDNO | 1003607011922 | 1007600043788 | 1016600007719 |
| Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web) | RI Florești s. Varvareuca Tel. 069805738 | Mun. Chișinău Str. Columna, 170 Tel. 079970029 | Mun. Chișinău Str. Nicolae Milescu-Spataru, 19/63 |
| Întreprindere mică sau mijlocie | <u>Da</u> Nu | <u>Da</u> Nu | <u>Da</u> Nu |
| Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele) | Da <u>Nu</u> | Da <u>Nu</u> | Da <u>Nu</u> |
| Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract) | Da <u>Nu</u> | Da <u>Nu</u> | Da <u>Nu</u> |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|---|------------|------------------------------|--------------------------|--------------------|
| 1 | SA „Fabrica de unt din Florești” - Lotul nr. 1-Lotul nr. 7 | 15800000-6 | kg/l | Nr. 45 din 27.07.2021 | 87326,30 |
| 2 | SRL „Lovis Angro” – Lotul nr. 13, Lotul nr. 15- Lotul nr. 58 | 15800000-6 | kg/l | Nr. 46 din 28.07.2021 | 84365,76 |
| 3 | SC „Villa Prodotti” SRL - Lotul nr. 12 și lotul nr. 14 | 15800000-6 | kg/l | Nr. 48 din 02.08.2021 | 62520,00 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|---|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu |
| Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publică sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziție publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr 1 din 06.08.2021 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|--|---|
| Denumirea autorității contractante | Consiliul raional Edineț |
| Localitate | or.Edineț |
| IDNO | 1007601009794 |
| Adresa | or.Edineț, str. Independentei,33 |
| Număr de telefon/fax | 0 246 2 26 50 / 0 246 2 20 58 |
| E-mail | consiliuled@mail.ru |
| Adresa de internet | |
| Persoana de contact | Lidia Lîsîi, tel. 0 246 2 50 20, lidia_lisii@mail.ru |
| 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 publică |

2. Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|--|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Licitație deschisă</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare) | |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru | Bunuri Servicii Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Lucrări de reparații curente și întreținere a drumurilor publice locale, gestionate de către CR Edineț (L-18; L-23M14; L-40; L-40.2; L-46G15); |
| Anunțul de participare | Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1618992424708 din 18.05.2021 Data publicării: 21.04.2021 Link: 21038799 |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică |
| Nr. oferte primite | Total: 2 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2 De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică: 2 |

3. Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr.4 din 22 iulie 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|---|---|
| Denumire | SRL "Corsag" |
| IDNO | 1004600029396 |
| Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web) | 062001399, sergiu.marchici@corsag.md |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da Nu |

| | | |
|---|----|----|
| Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele) | Da | Nu |
| Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract) | Da | Nu |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|---|------------|------------------------------|--------------------------|--------------------|
| 1 | Lotul nr. 1 | | | | |
| | Lucrări de reparații curente și întreținere a drumurilor publice locale, gestionate de către CR Edineț (L-18; L-23M14; L-40; L-40.2; L-46G15;). | 45233140-2 | 1 lucrare | 42 din 29.07.2021 | 10 718 652-63 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

4. Alte informații:

| | |
|--|---|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 33 din 30 iulie 2021 _____ _

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|---|
| Denumirea autorității contractante | Direcția generală locativ-comunală și amenajare |
| Localitate | Mun. Chișinău |
| IDNO | 1007601010493 |
| Adresa | Str. Mihai Eminescu, 33 |
| Număr de telefon/fax | 022 24 25 01, 022 22 01 72 |
| E-mail | achizitii.dglca@cmc.md |
| Adresa de internet | www.dglca.md |
| Persoana de contact | Chetrușca Gheorghe |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | Întreprindere Municipală |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Achiziții cu costuri mari</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | - |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru | Bunuri Servicii Lucrări X |
| Obiectul de achiziție | Lucrări de restaurare a postamentului monumentului și amenajarea terenului |
| Anunțul de participare | Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1623649565164 Data publicării: 14.06.2021 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1623649565164 |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut X Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică X |

| | |
|--------------------|---|
| Nr. oferte primite | Total: 2 |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: |
| | Pe cale electronică: X |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 43 din 02.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|---|--|
| Denumire | SA „Lusmecon” |
| IDNO | 1002600050842 |
| Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web) | Mun. Chisinau, str Uzinelor, 205/1 Tel: 022 45 55 54 mail: mitrofan-angela@mail.ru |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da X Nu |
| Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele) | Da Nu X |
| Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract) | Da Nu X |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|--|------------|------------------------------|--------------------------|--------------------|
| 1 | Lucrări de restaurare a postamentului monumentului și amenajarea terenului | 45200000-9 | 1 | 30-CA/21 din 14.07.2021 | 216 787,47 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|--|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu X Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu X Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |

| | |
|--|---|
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 34 din 30 iulie 2021 _____ _

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

| | |
|---|---|
| Denumirea autorității contractante | Direcția generală locativ-comunală și amenajare |
| Localitate | Mun. Chișinău |
| IDNO | 1007601010493 |
| Adresa | Str. Mihai Eminescu, 33 |
| Număr de telefon/fax | 022 24 25 01, 022 22 01 72 |
| E-mail | achizitii.dglca@cmc.md |
| Adresa de internet | www.dglca.md |
| Persoana de contact | Chetrușca Gheorghe |
| Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i> | Întreprindere Municipală |

Date cu privire la procedura de atribuire

| | |
|---|---|
| Tipul procedurii de atribuire aplicate | <i>Achiziții cu costuri mari</i> |
| Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i> | - |
| Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru | Bunuri Servicii Lucrări X |
| Obiectul de achiziție | Lucrări de instalare a sistemului de irigare automatizată în Scurarul în memoria victimelor catastrofei de la CEA Cernobil |
| Anunțul de participare | Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1623677253855 Data publicării: 14.06.2021 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1623677253855 |
| Criteriul de atribuire utilizat | Prețul cel mai scăzut X Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost |
| Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate | Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică X |

| | |
|--------------------|---|
| Nr. oferte primite | Total: 3 |
| | De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: |
| | De la operatori economici dintr-un alt stat: |
| | Pe cale electronică: X |

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 41 din 01.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

| | |
|--|---|
| Denumire | SRL „Benestar Trade” |
| IDNO | 1002600050842 |
| Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i> | Mun. Chisinau, bd. Mircea cel Bătrîn 35/B, ap. 5 Tel: 069 113 303 mail: grosu.iurie72@gmail.com |
| Întreprindere mică sau mijlocie | Da X Nu |
| Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i> | Da Nu X |
| Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i> | Da Nu X |

Loturile atribuite:

| Nr. crt. | Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor | Cod CPV | Cantitate/ Unitate de măsură | Nr. și data contractului | Suma, inclusiv TVA |
|----------|---|-------------------|------------------------------|--------------------------------|--------------------|
| 1 | Lucrări de instalare a sistemului de irigare automatizată în Scurul în memoria victimelor catastrofei de la CEA Cernobil | 45200000-9 | 1 | 31-CA/21 din 14.07.2021 | 488 326,62 |

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

| | |
|---|--|
| Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE | Nu X Da |
| Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv | Nu X Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: |

| | |
|--|---|
| Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor | mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md |
| Alte informații relevante | |

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ

privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. 1 din 27.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

| | |
|---|---|
| Denumirea autorității contractante | Primăria satului Ghidighici |
| Localitate | mun. Chișinău, satul Ghidighici |
| IDNO | 1007601009680 |
| Adresa | str. Mateevici A., nr.2 |
| Număr de telefon | 022-710-604 |
| Număr de fax | 022-710-252 |
| E-mail oficial | primaria.ghidighici@gmail.com |
| Adresa de internet | www.ghidighici.md |
| Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail) | Victor Durbală, 022-710-164, primaria.ghidighici@gmail.com |

Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|--|--|
| Tipul procedurii de achiziție | Cererea ofertelor de prețuri |
| Obiectul achiziției | Achiziționarea produselor alimentare pentru semestrul I al anului 2021, destinate Instituției de educație timpurie nr. 203 din satul Ghidighici, mun. Chișinău |
| Cod CPV | 15800000-6 |
| Valoarea estimată a achiziției | 343190,00 Lei |
| Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md) | Nr: ocds-b3wdp1-MD-1607330910772 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1607330910772?tab=contract-notice |
| Data publicării anunțului de participare | 07.12.2020 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz) | |

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

| Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru | Bunuri | Bunuri | Bunuri | Bunuri | Bunuri |
|--|--------|--------|--------|--------|--------|
| Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu | Nu | Nu | Nu | Nu |

| Sursa de finanțare | Buget de stat | Buget de stat | Buget de stat | Buget de stat | Buget de stat |
|---|-----------------------------|----------------------------|-----------------------------|--|----------------------------|
| Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru | 31.12.2020 | 31.12.2020 | 31.12.2020 | 31.12.2020 | 31.12.2020 |
| Denumirea operatorului economic | Lovis Anglo SRL | Nipet gal SRL | I C S „LAPMOL” SRL | Î C S Panifcoop a URECOOP din Strășeni | V i l l a Prodotti SRL |
| Nr. și data contractului de achiziție/ acordului-cadru | Nr: 01-2021-01-04 | Nr: 02-2021-01-04 | Nr: 03-2021-01-04 | Nr: 04-2021-01-04 | Nr: 05-2021-01-04 |
| | Data: 04 ianuarie 2021 | Data: 04 ianuarie 2021 | Data: 04 ianuarie 2021 | Data: 04 ianuarie 2021 | Data: 04 ianuarie 2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/ acordului-cadru | Fără TVA: 148407,70 Lei | Fără TVA: 33082,89 Lei | Fără TVA: 124296,30 Lei | Fără TVA: 16359,95 Lei | Fără TVA: 20600,00 Lei |
| | Inclusiv TVA: 172073,44 Lei | Inclusiv TVA: 37633,49 Lei | Inclusiv TVA: 136040,00 Lei | Inclusiv TVA: 17668,60 Lei | Inclusiv TVA: 24720,00 Lei |
| Termen de valabilitate | 31 august 2021 | 31 august 2021 | 31 august 2021 | 31 august 2021 | 31 august 2021 |
| Termen de execuție | | | | | |

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

| | |
|---|---|
| Tipul modificărilor | Rezilierea contractului |
| Temeiul juridic | Art. 77 alin. (1) lit. b) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice |
| Creșterea prețului în urma modificării (după caz) | Nu |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz) | Nu |
| Alte informații relevante | |

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

La data de 04.01.2021 au fost încheiate contractul de achiziționare a produselor alimentare pentru semestrul I al anului 2021, destinate Instituției de educație timpurie nr. 203 din satul Ghidighici, conform procedurii Cererea ofertelor de prețuri nr. ocds-b3wdp1-MD-1607330910772. Valabilitatea acestor contracte fiind până la 31 august 2021, însă ulterior, conform Acordului Adițional nr. 1, din 27 iulie 2021 contractele au fost reziliate. Părțile și-au îndeplinit obligațiunile contractuale și de comun acord au decis rezilierea acestora.

II. **Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:**

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

Motivul rezilierii contractelor de achiziționare a produselor alimentare pentru semestrul I al anului 2021, destinate Instituției de educație timpurie nr. 203 din satul Ghidighici, fiind expirarea termenului de livrare a produselor alimentare, data limită de livrare fiind 30.06.2021.

III. **Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr._1_ din 27 iulie 2021 a fost încheiat acordul adițional privind **achiziționarea produselor alimentare pentru semestrul I al anului 2021, destinate Instituției de educație timpurie nr. 203 din satul Ghidighici**

| Denumire operator economic | Nr. și data acordului adițional Fără TVA | | Valoarea modificărilor (după caz) | |
|---|---|------------|--------------------------------------|--|
| | | | Inclusiv TVA | |
| Lovis Angro SRL | 1 | 27.07.2021 | | |
| Nipetgal SRL | 2 | 27.07.2021 | | |
| ICS „LAPMOL” SRL | 3 | 27.07.2021 | | |
| ÎCS Panifcoop a URECOOP din Strășeni | 4 | 27.07.2021 | | |
| Villa Prodotti SRL | 5 | 27.07.2021 | | |

ANUNȚ

**privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 1 din 27.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

| | |
|---|---|
| Denumirea autorității contractante | Consiliul raional Căușeni |
| Localitate | Or. Căușeni |
| IDNO | 1007601010921 |
| Adresa | Or. Căușeni, bd. M. Eminescu, 31. |
| Număr de telefon | 024323088; 024323180 |
| Număr de fax | 024322650 |
| E-mail oficial | conscauseni@mail.ru ; achizitiipublice17@gmail.com |
| Adresa de internet | http://www.causeni.md/ |
| Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i> | Apetrii Olga, 079103903, olga.apetrii@mail.ru |

Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|--|--|
| Tipul procedurii de achiziție | Cererea ofertelor de prețuri ✓ Licitație deschisă Alte: <i>[Indicați]</i> |
| Obiectul achiziției | „Reparația capitală a CSP din str. Ana și Alexandru 16/a din or. Căușeni” |
| Cod CPV | 45200000-9 |
| Valoarea estimată a achiziției | 287260,00 |
| Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i> | Nr: ocds-b3wdp1-MD-1620974578844 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1620974578844?tab=contract-notice |
| Data publicării anunțului de participare | 15.05.2021 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i> | - |

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

| | |
|---|---------------------------------|
| Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru | Bunuri Servicii Lucrări ✓ |
| Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu ✓ Da |

| | |
|---|--|
| Sursa de finanțare | Buget de stat <input checked="" type="checkbox"/> Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: [Indicați] |
| Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru | 02.06.2021 |
| Denumirea operatorului economic | SRL „Partener Construct„ |
| Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru | Nr: 39 Data: 09.06.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru | Fără TVA: 180 805,01 Inclusiv TVA: 216966,01 |
| Termen de valabilitate | 31.12.2021 |
| Termen de execuție | 1,5 luni |

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

| | |
|--|---|
| Tipul modificărilor | Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului <input checked="" type="checkbox"/> Altele: [Indicați] |
| Temeiul juridic | Capitolul 12 punctul 12.2 al contractului nr. 39 din 09.07.2021 |
| Creșterea prețului în urma modificării (după caz) | 0 |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz) | - |
| Alte informații relevante | - |

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

Prin scrisoarea cu nr. de intrare 1098/13 din 26. 07.2021, antreprenorul general ne informează că se confruntă de câteva luni cu o creștere masivă a prețului materialelor de construcție care nu le permite executarea lucrărilor la condițiile prezentate în oferta câștigătoare.

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

Antreprenorul general se află în incapacitate de plată în urma creșterii prețului considerabil la materiale.

III. **Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție nr. 1 din 27.07.2021 a fost încheiat **acordul adițional** privind **rezilierea contractului**, nr. **1** din **27.07.2021**.

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;
e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ**privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. _6/2021 _____ din _24 iunie 2021 _____

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

| | |
|---|----------------------------------|
| Denumirea autorității contractante | IMSP Spitalul Raional Șoldănești |
| Localitate | Șoldănești |
| IDNO | 1003606015521 |
| Adresa | Or.Șoldănești, str.Păcii 24 |
| Număr de telefon | 0 (272)-2-58-64 |
| Număr de fax | 0 (272) – 2-52-62 |
| E-mail oficial | sr.soldanesti@ms.md |
| Adresa de internet | |
| Persoana de contact | Bulai Maria |

II. Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|---|--|
| Tipul procedurii de achiziție | Cererea ofertelor de prețuri X Licitatie deschisă Altele: <i>[Indicați]</i> |
| Obiectul achiziției | Achiziționarea produselor de panificație (pâine) pentru I semestru 2021 |
| Cod CPV | 15800000-6 |
| Valoarea estimată a achiziției | 37950,00 |
| Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md) | Nr: ocds-b3wdp1-MD-1607591487484 Link: mtender.gov.md/plans/ocds-b3wdp1-MD-1607591487484 |
| Data publicării anunțului de participare | 10.12.2020 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz) | |

III. Date cu privire la contractul de achiziție:

a)

| | |
|---|--|
| Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru | Bunuri X Servicii Lucrări |
| Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu X Da |
| Sursa de finanțare | Buget de stat Buget CNAM X Buget CNAS Surse externe Alte surse: <i>[Indicați]</i> |

| | |
|---|---|
| Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru | 09.12.2020 |
| Denumirea operatorului economic | SC "Brodețchi" SRL |
| Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru | Nr: 9/21-ocds-b3wdp1-MD-1607591487484 Data:28.12.2020 |
| Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru | Fără TVA:39350,00 Inclusiv TVA:42500,00 |
| Termen de valabilitate | 30.06.2021 |
| Termen de execuție | 30.06.2021 |

IV. **Date cu privire la modificările contractului de achiziție/acordului-cadru:**

| | |
|---|--|
| Tipul modificărilor | Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului X Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele: <i>[indicați]</i> |
| Temeiul juridic | Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice, |
| Creșterea prețului în urma modificării (după caz) | Nu se aplică |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru | Nu X Da <i>[Dacă da, indicați toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i> |
| Alte informații relevante | |

V. Descrierea achiziției înainte și după modificare: (se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor):

A fost contractata cantitati mai mari pentru un numar de 350 de pacienti pe luna, însa cu situatia epidimiologica din tara a fost sistată internarea pacientilor in sectia îngijiri cronice și nu a fost redeschisa secția de îngrijiri cronice

a) Se majoreaza cantitatea la contractul nr. **9/21-OCDS-B3WDP1-MD-1607591487484** din 28 decembrie 2020 conform acordului aditional în sumă 1190,00 lei conform Anexei nr.I

| Denumirea bunului | Cantitatea marita(unit. Masura) | Preț cu TVA p/u UM, | Suma cu TVA |
|--------------------------------------|--|----------------------------|--------------------|
| | | <i>Lei MD</i> | <i>Lei MD</i> |
| 2 | 4 | 7 | 9 |
| Pâine din fiină de griu, calitatea I | 140 KG | 8,50 | 1190,00 |
| Total | | | 1190,00 |

VI. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Cantitățile de bunuri contractate au fost calculate pentru 350 pacienți pentru 6 luni, însă în perioada dată au fost internati mai mulți pacienți

VII. Rezultatele examinării:

În rezultatul examinării necesităților de modificare a contractului de achiziție/ acordului-cadru s-a decis încheierea acordului adițional privind achiziționarea produselor alimentare pentru perioada 01 ianuarie – 30 iunie 2021:

| Denumire operator conomic | Nr. Și data acordului adițional Fără TVA | | Valoarea modificărilor (<i>după caz</i>) | |
|---------------------------|---|------------|--|---------|
| | | | Inclisiv TVA | |
| a) SC Brodețchi SRL | 5/2021 | 24.06.2021 | 1101,80 | 1190,00 |

Agencia Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;
e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax:
022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ

din 28.07.2021

privind modificarea contractului de achiziții publice

Nr. 32/20 din 28.09.2020

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

| | |
|---|---|
| Denumirea autorității contractante | Pretura sectorului Ciocana |
| Localitate | mun. Chișinău, sec. Ciocana |
| IDNO | 1007601010518 |
| Adresa | mun. Chișinău, bd. Mircea cel Bătrân, 4/3 |
| Număr de telefon | 022-33-18-07 |
| Număr de fax | 022-33-34-34 |
| E-mail oficial | ciocana.achizitii@gmail.com |
| Adresa de internet | https://ciocana.md/ro/ |
| Persoana de contact | Elena TRIBOI |

Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|---|---|
| Tipul procedurii de achiziție | Licitație deschisă |
| Obiectul achiziției | Achiziționarea lucrărilor de amenajare și modernizare a aleii din bulevardul Mircea cel Bătrân (pista pentru bicicliști, reparația gardului existent și executarea marcajului rutier) |
| Cod CPV | 45200000-9 |
| Valoarea estimată a achiziției | 2 500 000.00 |
| Nr. și link-ul procedurii | Nr: ocds-b3wdp1-MD-1599054661225 Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21027851/ |
| Data publicării anunțului de participare | 08.09.2020 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz) | -- |

II. Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

| | |
|---|---------------|
| Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru | Lucrări |
| Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu |
| Sursa de finanțare | Buget de stat |
| Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție | 28.09.2020 |

| | |
|---|----------------------------|
| Denumirea operatorului economic | CIFFI-ML PLUS SRL |
| Nr. și data contractului de achiziție | Nr: 32/20 |
| | Data: 28.09.2020 |
| Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru | Fără TVA: 1 487 549,89 |
| | Inclusiv TVA: 1 785 059,87 |
| Termen de valabilitate | 31.12.2020 |
| Termen de execuție | 31.12.2020 |

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

| | |
|---|---|
| Tipul modificărilor | Modificarea termenului de valabilitate |
| Temeiul juridic | LEGE Nr. 131 din 03.07.2015 |
| Creșterea prețului în urma modificării | -- |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice | <i>Da, Modificarea termenului de valabilitate</i> |
| Alte informații relevante | -- |

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

În urma executării lucrărilor de amenajare și modernizare a aleii din bulevardul Mircea cel Bătrân (pista pentru bicicliști, reparația gardului existent și executarea marcajului rutier) din motivul condițiilor meteorologice nefavorabile Operatorul Economic desemnat câștigător care execută lucrările de asfaltare este în imposibilitate de a finaliza calitativ proiectul.

III. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Pe parcursul lucrărilor de amenajare și modernizare a aleii din bulevardul Mircea cel Bătrân (pista pentru bicicliști, reparația gardului existent și executarea marcajului rutier) din motivul condițiilor meteorologice nefavorabile duc la necesitatea de a prelungi termenul de valabilitate a contractului, pentru a finisa lucrările și a executa proiectul dat.

În urma examinării situației la fața locului de comun accord cu reprezentanții Operatorului Economic Î.M. "EXDRUPO" care execută lucrările de asfaltare, CIFFI-ML PLUS SRL și Pretura sectorului Ciocana s-a ajuns la concluzia că este necesară prelungirea termenului de valabilitate, inevitabilă și nu poate fi evitată din punct de vedere tehnic.

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel: 022-820-703; fax: 022-820-728

e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et.4;

Tel.: 022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

Anunț privind modificarea contractului de achiziții publice

Nr. 4 din 15.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

| | |
|---|---|
| Denumirea autorității contractante | Direcția Generală Educație Tineret și Sport |
| Localitate | Mun. Chișinău |
| IDNO | 1007601010600 |
| Adresa | str. M. Dosoftei, 99 |
| Număr de telefon | 022233063 |
| Număr de fax | |
| E-mail | dgets.achizitii@gmail.com |
| Adresa de internet | |
| Persoana de contact | |

II. Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|---|------------------------------|
| Procedura de atribuire aplicată | LP |
| Nr. procedurii | 21006867 |
| Data deschiderii ofertelor | 25.04.2019 |
| Nr. BAP | ocds-b3wdp1-MD-1554364633598 |
| Data publicării în BAP | 04.04.2019 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv. | |

III. Date cu privire la contractul de achiziție:

| | |
|--|--|
| Tipul contractului de achiziție | Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Lucrări de reparație la Liceul Teoretic „Gaudeamus” str. P. Zadnipro nr.14/4 |
| Cod CPV | 45453000-7 |
| Contractul se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Da |
| Sursa de finanțare | Agenția pentru Eficiența Energetică |
| Data deciziei de atribuire a contractului | 21.06.2019 |
| Operatorului economic câștigător | SRL „Noni-In” IDNO:1011600042539 |
| Date de contact ale operatorului economic | |
| Nr. contract de achiziție | 13 |
| Data contract de achiziție | 02.07.2019 |
| Valoarea contractului de achiziție | 2442744,31 |
| Termen de valabilitate | 31.12.2019 |
| Termen de execuție | 3 luni |

IV. Date cu privire la modificările contractului de achiziție/acordului-cadru:

| | |
|---|--|
| Tipul modificărilor operate | Rezilierea contractului de achiziție |
| Temeiul juridic | <i>Decizia grupului de lucru</i> |
| Valoarea modificărilor | - |
| Informații privind creșterea prețului în urma modificării | Nu se aplică |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică | Modificarea termenului de valabilitate a contractului până la 31.12.2020 Modificarea termenului de valabilitate a contractului până la 31.12.2021 |
| Alte informații relevante | Rezilierea contractului de achiziție cu suma de – 1 532 816,94 lei. |

- V. Descrierea achiziției înainte și după modificare (natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor):

În urma procedurii de achiziție publică DGETS a semnat contract de antrepriză cu operatorul economic SRL „Noni In” pentru lucrări de termoizolare a pereților la IPLT „Gaudeamus”, bani alocați din proiectul cu Agenția pentru Eficiența Energetică, suma totală a achiziției fiind de 2 442 744,31 lei. Pe parcursul executării contractului au fost valorificați 909 927,37 lei.

- VI. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Contractul privind lucrările de termoizolare a pereților la IPLT „Gaudeamus” urmează a fi reziliat conform pct. 12.2 din contract și anume: „antreprenorul general nu începe lucrările fără să aibă un motiv justificat sau nu reia lucrările suspendate, în termen rezonabil de la primirea dispoziției scrise de reîncepere a lucrărilor”.

- VII. Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție:

Dat fiind faptul că după nenumărate solicitări de a se prezenta pentru începerea lucrărilor, antreprenorul general nu reia lucrările suspendate dintr-un motiv nejustificat sau se află în incapacitate de plată, după creșterea prețurilor la materialele de construcție.

- VIII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică Nr. 4 din 15.07.2021 a fost încheiat acordul adițional Nr. 6 din 15.07.2021 privind:

Rezilierea contractului nr. 13 din 02.07.2019 semnat de SRL Noni In”, IPLT „Gaudeamus” și DGETS, pentru lucrări de reparație, termoizolare a pereților la IPLT „Gaudeamus”.

- IX. Informații privind organismul de supraveghere și organismul de soluționare a contestațiilor:

Agencia Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: BAP@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.: 022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

Anunț privind modificarea contractului de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. 2 din 26 июля 2021 г.

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

| | |
|---|----------------------------|
| Denumirea autorității contractante | Liceul teoretic s.Cazaclia |
| Localitate | s. Cazaclia |
| IDNO | 1011601000538 |
| Adresa | str. Puschin, 73 |
| Număr de telefon | 0291-67-2-73 |
| Număr de fax | - |
| E-mail | cazaclia-liceul@gmail.ru |
| Adresa de internet | - |
| Persoana de contact | Uzun Elena |

Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|---|---|
| Procedura de atribuire aplicată | Закупка продуктов питания на 01.01.2021 г-31.08.2021 г. |
| Nr. procedurii | Nr: 21032617 |
| Data deschiderii ofertelor | Data: 12 января 2021 |
| Nr. BAP | ocds-b3wdp1-MD-1608302304021 |
| Data publicării în BAP | 18 декабря 2020 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv. | |

Date cu privire la contractul de achiziție:

| | |
|--|--|
| Tipul contractului de achiziție | Bunuri Servicii Lucrări |
| Obiectul de achiziție | Liceul teoretic s.Cazaclia |
| Cod CPV | 15800000-6 |
| Contractul se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu Da |
| Sursa de finanțare | Buget de stat Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: [indicați] |
| Data deciziei de atribuire a contractului | 12.01.2021 г. |

| | |
|--|--|
| Operatorului economic câștigător | <i>[denumirea, adresa, numărul de telefon, numărul de fax, adresa de e-mail și adresa de internet]</i> SA Iugintertrans or.Taraclia, str.Voczalinaia,28 vfmilina@yandex.com |
| Date de contact ale operatorului economic Контактные данные экономического оператора | 029423789 |
| Nr. contract de achiziție/номер договора о закупке | 2021-0000000184 |
| Data contract de achiziție/дата договора | 26.01.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/стоимость договора о закупке | 50004,10 lei |
| Termen de valabilitate/срок действия | 31.08.2021 |
| Termen de execuție/срок исполнения | 04.07.2021 |

| | |
|--|---|
| Operatorului economic câștigător | <i>[denumirea, adresa, numărul de telefon, numărul de fax, adresa de e-mail și adresa de internet]</i> SRL " LAPMOL", or.Chisinau, str.Ankara 6 d.cebotari@lapmol.md |
| Date de contact ale operatorului economic Контактные данные экономического оператора | |
| Nr. contract de achiziție/номер договора о закупке | 2021-0000000186 |
| Data contract de achiziție/дата договора | 26.01.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/стоимость договора о закупке | 75685,50 lei |
| Termen de valabilitate/срок действия | 31.08.2021 |
| Termen de execuție/срок исполнения | 04.07.2021 |

| | |
|--|--|
| Operatorului economic câștigător | <i>[denumirea, adresa, numărul de telefon, numărul de fax, adresa de e-mail și adresa de internet]</i> SRL Slavena-Lux, or.Chisinau, str.Valea Bicului,1/1,lidia.curdova@slavena.md |
| Date de contact ale operatorului economic Контактные данные экономического оператора | 029126551 |
| Nr. contract de achiziție/номер договора о закупке | 2021-0000000185 |
| Data contract de achiziție/дата договора | 26.01.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/стоимость договора о закупке | 170547,50 lei |
| Termen de valabilitate/срок действия | 31.08.2021 |
| Termen de execuție/срок исполнения | 04.07.2021 |

Date cu privire la modificările contractului de achiziție/acordului-cadru:

| | |
|---|---|
| Tipul modificărilor operate | Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele: <i>[indicați]</i> |
| Temeiul juridic | ч.7 ст.76 Закона Республики Молдова о государственных закупках № 131 от 03 июля 2015 г. |
| Valoarea modificărilor | <i>[indicați suma]</i> 122958,34 лей |
| Informații privind creșterea prețului în urma modificării | <i>[se indică dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]</i> Nu se aplică |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru | Nu Da <i>[Dacă da, indicați toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i> |
| Alte informații relevante | |

Descrierea achiziției înainte și după modificare (natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor):

1. По договору № 2021-0000000184 от 26 января 2021 г. с SA Iugintertrans первоначально был заключен договор на сумму 50004,10 (пятьдесят тысяч четыре) лей, 10 бань и конечная сумма по договору 35367,02 (тридцать пять тысяч триста шестьдесят семь) леев, 02 бань.

2. По договору № 2021-0000000186 от 26 января 2021 г. с SRL "LAPMOL" первоначально был заключен договор на сумму 75685,50 (семьдесят пять тысяч шестьсот восемьдесят пять) лей, 50 бань и конечная сумма по договору 43292,33 (сорок три тысячи двести девяносто два) леев, 33 бань.

3. По договору № 2021-0000000185 от 26 января 2021 г. с SRL Slavena-Lux первоначально был заключен договор на сумму 170547,50 (сто семьдесят тысяч пятьсот сорок семь) лей, 50 бань и конечная сумма по договору 94619,41 (девносто четыре тысячи шестьсот девятнадцать) леев, 41 бань.

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Предложение бухгалтера теоретического лица с.Казаклия Узун Е.П. по уменьшению объемов поставки продуктов питания и сумм по договорам в связи с уходом детей на каникулы в летнее время и отсутствием необходимости в поставке продуктов питания в полном запланированном объеме. С переходом на дистанционное обучение детей в период с марта по апрель 2021 года с ситуацией предотвращения заражения коронавирусом COVID-19.

Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru:

В связи с отсутствием необходимости поставки продуктов питания за первое полугодие 2021 года в полном запланированном объеме и необходимостью уменьшения сумм по заключенным договорам.

III. Rezultatele examinării:

În rezultatul examinării necesității de modificare a contractului de achiziție publică, grupul de lucru a decis:

1.- Заключить дополнительное соглашение Nr. _23__ din _27 июля 2021 г. к договору № 2021-0000000184 от 26 января 2021 г. с SA Iugintertrans на уменьшение суммы по договору на 14637,08 (четырнадцать тысяч шестьсот тридцать семь) леев, 08 бань с НДС. Оставшаяся сумма договора (включая НДС) 35367,02 (тридцать пять тысяч триста шестьдесят семь) леев, 02 бань.

2.- Заключить дополнительное соглашение Nr. _24 din _27 июля 2021 г. к договору № 2021-0000000186 от 26 января 2021 г. с SRL " LAPMOL" на уменьшение суммы по договору на 32393,17 (тридцать две тысячи триста девяносто три) леев, 17 бань с НДС. Оставшаяся сумма договора (включая НДС) 43292,33 (сорок три тысячи двести девяносто два) леев, 33 бань.

3.- Заключить дополнительное соглашение Nr. _25__ din _27 июля 2021 г. к договору № № 2021-0000000185 от 26 января 2021 г. с SRL Slavena-Lux уменьшение суммы по договору на 75928,09 (семьдесят пять тысяч девятьсот двадцать восемь) леев, 09 бань. с НДС. Оставшаяся сумма договора (включая НДС) 94619,41 (девяносто четыре тысячи шестьсот девятнадцать) леев, 41 бань.

IV. Informații privind organismul de supraveghere și organismul de soluționare a contestațiilor:/ Информация о надзорном органе и органе по разрешению споров:

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: BAP@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

Conducătorul grupului de lucru:

Anunț privind modificarea contractului de achiziții publice

Nr. ___ din _____ 2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

| | |
|---|------------------------------------|
| Denumirea autorității contractante | IMSP Institutul Mamei și Copilului |
| Localitate | Chișinău |
| IDNO | 1003600151643 |
| Adresa | Burebista 93 |
| Număr de telefon | 022-55-96-46 |
| Număr de fax | 022-55-96-46 |
| E-mail | imcachizitii@gmail.com |
| Adresa de internet | http://mama-copilul.md |
| Persoana de contact | Cebuc Corina |

Date cu privire la procedura de achiziție inițială:

| | |
|---|---|
| Procedura de atribuire aplicată | COP |
| Nr. procedurii | ocds-b3wdp1-MD-1611756426454 |
| Data deschiderii ofertelor | 05 februarie 2021 |
| Nr. BAP | ----- |
| Data publicării în BAP | ----- |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv. | ----- |

Date cu privire la contractul de achiziție:

| | |
|--|------------------------------------|
| Tipul contractului de achiziție | Bunuri |
| Obiectul de achiziție | Detergenți și produse de igienă |
| Cod CPV | 39800000-0 |
| Contractul se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu |
| Sursa de finanțare | Buget CNAM |
| Data deciziei de atribuire a contractului | 16.02.21 |
| Operatorului economic câștigător | „Resacons-STR” SRL |
| Date de contact ale operatorului economic | Chișinău, str. Sitarului 15/2 |
| Nr. contract de achiziție | 46 |
| Data contract de achiziție | 26.02.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție | 103318,80 lei, inclusiv TVA |
| Termen de valabilitate | 31.12.21 |

| | |
|--------------------|--------------------------|
| Termen de execuție | pe parcursul anului 2021 |
|--------------------|--------------------------|

Date cu privire la modificările contractului de achiziție/acordului-cadru:

| | |
|--|---|
| Tipul modificărilor operate | Rezilierea unor cantități de sacoșe/pungi |
| Temeiul juridic | Pct. 8.1 din contract |
| Valoarea modificărilor la contractul nr. 46 încheiat cu „Resacons-STR” SRL | 89010,90 lei, inclusiv TVA |
| Informații privind creșterea prețului în urma modificării | Nu se aplică |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru | Nu sunt |
| Alte informații relevante | |

Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Scrisoarea operatorului economic „Resacons-STR” SRL, nr.01 din 24.06.2021.

II. Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție:

Rezilierea se face de comun acord a ambelor părți.

III. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică nr. **106 din 28 iunie 2021 a fost încheiat acordul adițional Nr. 135 din 30 iunie 2021 privind:**

- Se micșorează suma contractului (**103318,80 lei**) cu **89010,90 lei (optzeci și nouă mii zece lei, 90 bani)**.
- Se reziliază cantitățile de pungi/sacoșe.

| Nr. Lot | Denumirea lot | Cant. reziliată | U/M | Preț fără TVA | Preț cu TVA | Suma fără TVA | Suma cu TVA | Prod./Țara |
|---------|--|-----------------|-----|---------------|-------------|-----------------|-----------------|--|
| 7 | Lot 7//Punga deseuri negre 35 l. min.50 buc in U/M rulou | 5500 | buc | 7,5665 | 9,0798 | 41615,75 | 49938,90 | Yiwu Kangzhe Import and export Co Ltd/ China |
| 9 | Lot 9//Sacoșe deseuri negre 160 l. min 10 buc. U/M rulou | 2000 | buc | 16,28 | 19,536 | 32560,00 | 39072,00 | Yiwu Kangzhe Import and export Co Ltd/ China |
| | Total reziliat | | | | | 74175,75 | 89010,90 | |

3. Pct. 3.2 al contractului se modifică în următoarea redacție „Suma totală, cu TVA, a prezentului Contract se stabilește în lei Moldovenești, după modificare, și constituie: **14307,90 lei**.”

IV. Informații privind organismul de supraveghere și organismul de soluționare a contestațiilor:

Agencia Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: BAP@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

Anunț privind modificarea contractului de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. 2 din 28 июля 2021 г.

I. **Date cu privire la autoritatea contractantă:**

| | |
|---|---------------------------|
| Denumirea autorității contractante | Primaria s.Cazaclia |
| Localitate | s.Cazaclia |
| IDNO | 1007601004445 |
| Adresa | s.Cazaclia str.Lenin 99 |
| Număr de telefon | 0-291-67-2-36 |
| Număr de fax | |
| E-mail | cazaclia.primaria@mail.ru |
| Adresa de internet | |
| Persoana de contact | Gaidarji Stefanida |

Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|---|--|
| Procedura de atribuire aplicată | Продукты питания для подведомственных учреждений примэрии с.Казаклия на 2021 год |
| Nr. procedurii | Nr: MD 2103299 |
| Data deschiderii ofertelor | Data:04.01.2021 Ora:10:00 |
| Nr. BAP | Nr: ocds-b3wdp1-MD-1608819735500 |
| Data publicării în BAP | Data:24.12.2020 Ora:17:12 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv. | |

Date cu privire la contractul de achiziție:

| | |
|--|--|
| Tipul contractului de achiziție | Bunuri Servicii Lucrări |
| Obiectul de achiziție | примэрия с.Казаклия |
| Cod CPV | 15800000-6 |
| Contractul se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu Da |
| Sursa de finanțare | Buget de stat Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: [indicați] |
| Data deciziei de atribuire a contractului | 26.01.2021 г. |

| | |
|--|--|
| Operatorului economic câștigător | <i>[denumirea, adresa, numărul de telefon, numărul de fax, adresa de e-mail și adresa de internet]</i> SA Iugintertrans or.Taraclia, str.Voczalinaia,28 vfmilina@yandex.com |
| Date de contact ale operatorului economic Контактные данные экономического оператора | 029423789 |
| Nr. contract de achiziție/номер договора о закупке | №16 |
| Data contract de achiziție/дата договора | 26.01.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/стоимость договора о закупке | 93246,00 lei |
| Termen de valabilitate/срок действия | 31.12.2021 |
| Termen de execuție/срок исполнения | 31.12.2021 |

| | |
|--|--|
| Operatorului economic câștigător | <i>[denumirea, adresa, numărul de telefon, numărul de fax, adresa de e-mail și adresa de internet]</i> SRL Slavena-Lux, or.Chisinau, str. Valea Bicului,1/1,lidia.curdova@slavena.md |
| Date de contact ale operatorului economic Контактные данные экономического оператора | 029126551 |
| Nr. contract de achiziție/номер договора о закупке | № 15 |
| Data contract de achiziție/дата договора | 26.01.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/стоимость договора о закупке | 458247,30 lei |
| Termen de valabilitate/срок действия | 31.12.2021 |
| Termen de execuție/срок исполнения | 31.12.2021 |

| | |
|--|--|
| Operatorului economic câștigător | <i>[denumirea, adresa, numărul de telefon, numărul de fax, adresa de e-mail și adresa de internet]</i> SRL Lapmol, or.Chisinau, str. Ankara,6 lapmol@mail.ru |
| Date de contact ale operatorului economic Контактные данные экономического оператора | 022-41-07-65 |
| Nr. contract de achiziție/номер договора о закупке | № 17 |
| Data contract de achiziție/дата договора | 04.02.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/стоимость договора о закупке | 398456,80 lei |
| Termen de valabilitate/срок действия | 31.12.2021 |
| Termen de execuție/срок исполнения | 31.12.2021 |
| Operatorului economic câștigător | <i>[denumirea, adresa, numărul de telefon, numărul de fax, adresa de e-mail și adresa de internet]</i> II SivogloPiotr м.Комрат, ул.Варненская,8 |
| Date de contact ale operatorului economic Контактные данные экономического оператора | 0692-90-694 |

| | |
|--|----------------------|
| Nr. contract de achiziție/номер договора о закупке | № 19 |
| Data contract de achiziție/дата договора | 27.01.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/стоимость договора о закупке | 198000,00 lei |
| Termen de valabilitate/срок действия | 31.12.2021 |
| Termen de execuție/срок исполнения | 31.12.2021 |

II. **Date cu privire la modificările contractului de achiziție/acordului-cadru:**

| | |
|---|---|
| Tipul modificărilor operate | Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele: <i>[indicați]</i> |
| Temeiul juridic | ч.7 ст.76 Закона Республики Молдова о государственных закупках № 131 от 03 июля 2015 г. |
| Valoarea modificărilor | <i>[indicați suma]</i> 309606,35 лей |
| Informații privind creșterea prețului în urma modificării | <i>[se indică dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]</i> Nu se aplică |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru | Nu Da <i>[Dacă da, indicați toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i> |
| Alte informații relevante | |

III. Descrierea achiziției înainte și după modificare (natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor):

1. По договору № 16 от 26 января 2021 г. с SA Iugintertrans первоначально был заключен договор на сумму 93246,00 (девяносто три тысячи двести сорок шесть) лей, 00 бань и конечная сумма по договору 59401,24 (пятьдесят девять тысяч четыреста один) леев, 24 бань.

2. По договору № 15 от 26 января 2021 г. с SRL Slavena-Lux первоначально был заключен договор на сумму 458247,30 (четыреста пятьдесят восемь тысяч двести сорок семь) лей, 30 бань и конечная сумма по договору 328197,16 (триста двадцать восемь тысяч сто девяносто семь) леев, 16 бань.

3. По договору № 17 от 26 января 2021 г. с SRL Lapmol первоначально был заключен договор на сумму 398456,80 (триста девяносто восемь тысяч четыреста пятьдесят шесть) лей, 80 бань и конечная сумма по договору 284050,35 (двести восемьдесят четыре тысячи пятьдесят) леев, 35 бань.

4. По договору № 19 от 27 января 2021 г. с II Sivoglo Piotr первоначально был заключен договор на сумму 198000,00 (сто девяносто восемь) лей, 00 бань и конечная сумма по договору 166695,00 (сто шестьдесят шесть тысяч шестьсот девяносто пять) леев, 00 бань.

VI. **Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:**

Предложение бухгалтера примэрии с.Казаклия Гайдаржи С.А. по уменьшению объемов поставки продуктов питания и сумм по договорам с отсутствием необходимости в поставке продуктов питания в полном запланированном объеме.

VII. Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru:

В связи с отсутствием необходимости поставки продуктов питания на 2021 год в полном запланированном объеме и необходимостью уменьшения сумм по заключенным договорам.

VIII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică/acordului-cadru Nr. 2 din 28 iulie 2021 г. a fost încheiat acordul adițional Nr. _____ din _____ privind:

1.- Заключить дополнительное соглашение Nr.110 din 28 iulie 2021 г. к договору № 2021-0000000163 от 04 февраля 2021 г. с SA Iugintertrans уменьшение суммы по договору на 33844,76 (тридцать три тысячи восемьсот сорок четыре) леев, 76 бань с НДС. Оставшаяся сумма договора (включая НДС) 59401,24 (пятьдесят девять тысяч четыреста один) леев, 24 бань.

2.- Заключить дополнительное соглашение Nr 111 din 28 iulie 2021 г. к договору № 2021-0000000162 от 04 февраля 2021 г. с SRL Slavena-Lux уменьшение суммы по договору на 130050,14 (сто тридцать тысяч пятьдесят) леев, 14 бань с НДС.

Оставшаяся сумма договора (включая НДС) 328197,16 (триста двадцать восемь тысяч сто девяносто семь) леев, 16 бань.

3.- Заключить дополнительное соглашение Nr. 112 din 28 iulie 2021 г. к договору № 2021-0000000170 от 05 февраля 2021 г. с SRL Lapmol уменьшение суммы по договору на 114406,45 (сто четырнадцать тысяч четыреста шесть) леев, 45 бань с НДС. Оставшаяся сумма договора (включая НДС) 284050,35 (двести восемьдесят четыре тысячи пятьдесят) леев, 35 бань.

4.- Заключить дополнительное соглашение Nr. 113 din 28 iulie 2021 г. к договору № 2021-0000000171 от 05 февраля 2021 г. с Il Sivoglo Piotr уменьшение суммы по договору на 31305,00 (тридцать одна тысяча триста пять) леев, 00 бань с НДС. Оставшаяся сумма договора (включая НДС) 166695,00 (сто шестьдесят шесть тысяч

шестьсот девяносто пять) леев, 00 бань.

Informații privind organismul de supraveghere și organismul de soluționare a contestațiilor:/ Информация о надзорном органе и органе по разрешению споров:

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: BAP@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ**privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru**Nr. 6/21 din 27.07.2021 r.**I. Date cu privire la autoritatea contractantă:**

| | |
|---|----------------------------|
| Denumirea autorității contractante | Примэрия с. Конгаз |
| Localitate | с. Конгаз |
| IDNO | 1007601010736 |
| Adresa | ул. Октябрьская,85 |
| Număr de telefon | 029869917 |
| Număr de fax | |
| E-mail oficial | primaria.congaz@yandex.com |
| Adresa de internet | |
| Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i> | Ciobanova Elena |

Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|--|---|
| Tipul procedurii de achiziție | Licitație deschisă |
| Obiectul achiziției | Продовольственные товары для подведомственных учреждений примэрии с. Конгаз на 1-ое полугодие 2021 года, овощи и фрукты на 1 квартал 2021 года. |
| Cod CPV | 15800000-6 |
| Valoarea estimată a achiziției | 1 556 318,00 |
| Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i> | Nr:21032001 Link:ocds-b3wdp1-MD-1607417884089 |
| Data publicării anunțului de participare | 08.12.2020 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i> | |

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

| | |
|---|---------------|
| Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru | Bunuri |
| Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu |
| Sursa de finanțare | Buget de stat |
| Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru | 15.01.2021 |

| | |
|--|---|
| Denumirea operatorului economic | CC Nivali-Prod SRL SRL Serviabil AO Iugintertrans SRL Slavena Lux |
| Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru | CC Nivali-Prod SRL - №2/21 SRL Serviabil - №5/21 AO Iugintertrans - №6/21 SRL Slavena Lux - №7/21 Data:21.01.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru | Fără TVA:1 358 119,60 Inclusiv TVA: 1 556 318,00 |
| Termen de valabilitate | 31.07.2021 |
| Termen de execuție | 30.06.2021 |

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

| | |
|--|---|
| Tipul modificărilor | Micșorarea valorii contractului |
| Temeiul juridic | Постановление Правительства №667 от 27.05.2016 г. ч.3 п.9 ст.20 |
| Creșterea prețului în urma modificării (după caz) | _____ |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziție publice/acordului-cadru (după caz) | _____ |
| Alte informații relevante | |

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

В связи с не использованием всего объема товаров по договорам заключенный между примэрией с. Конгаз и экономическими операторами на закупку продовольственных товаров для подведомственных учреждений примэрии с. Конгаз на 1 полугодие 2021 г. уменьшить общую сумму договоров:

- 1) CC Nivali-Prod SRL на 13 893,16 леев
- 2) SRL Serviabil на 10 421,90 леев
- 3) AO Iugintertrans на 1 950,30 леев
- 4) SRL Slavena Lux на 15 002,41 леев

III. **Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 6/21 din 27.07.2021 r. a fost încheiat acordul adițional privind Nº6/21, Nº7/21, Nº8/21, Nº9/21 OT 27.07.2021 r.

| Denumire operator economic | Nr. și data acordului adițional Fără TVA | | Valoarea modificărilor (după caz) | |
|----------------------------|---|------------|-----------------------------------|------------------|
| | | | Inclusiv TVA | |
| CC Nivali-Prod SRL | Nº 6/21 | 27.07.2021 | | <u>13 893,16</u> |
| SRL Serviabil | Nº7/21 | 27.07.2021 | | <u>10 421,90</u> |
| A O Iugintertrans | Nº8/21 | 27.07.2021 | | <u>1 950,30</u> |
| SRL Slavena-Lux | Nº 9/21 | 27.07.2021 | | <u>15 002,41</u> |

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;
e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ

privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. 4.2-2021 din 23.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

| | |
|---|--------------------------------------|
| Denumirea autorității contractante | Primaria s. Etulia UTA Gagauzia |
| Localitate | s. Etulia UTA Gagauzia |
| IDNO | 1007601004342 |
| Adresa | str.Lenin 176 s. Etulia UTA Gagauzia |
| Număr de telefon | +37329376236 +37329376238 |
| Număr de fax | +37329376236 |
| E-mail oficial | etulia.primaria@mail.ru |
| Adresa de internet | www.etulia.md |
| Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail) | Ciudjuclu Serghei +37367100692 |

Date cu privire la procedura de achiziție:

| | |
|--|--|
| Tipul procedurii de achiziție | Cererea ofertelor de prețuri x Licitatie deschisă Altele: <i>[Indicați]</i> |
| Obiectul achiziției | Produse alimentare pentru grădiniță Voskhod s. Etulia UTA Găgăuzia pentru a doua jumătate a anului 2021 |
| Cod CPV | 15800000-6 |
| Valoarea estimată a achiziției | 180 328,02 |
| Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md) | Nr: 21039768 Link: ocds-b3wdp1-MD-1621415163487 |
| Data publicării anunțului de participare | 20.05.2021 |
| Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz) | |

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

| | |
|--|---|
| Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru | Bunuri x Servicii Lucrări |
| Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene | Nu Da |
| Sursa de finanțare | Buget de stat x Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: <i>[Indicați]</i> |

| | |
|--|---|
| Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru | 6.02-2021 din 04.06.2021 |
| Denumirea operatorului economic | <i>SRL Baguetti</i> <i>SRL Slavena Lux</i> |
| Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru | Nr:55 Nr: 54 Data:10.06.2021 |
| Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru | Fără TVA: 94665.48 65211.79 Inclusiv TVA: 102515.65 77613.98 |
| | Total Fara TVA: 159877.27 |
| | Total Incluziv TVA: 180129.63 |
| Termen de valabilitate | 31.12.2021 |
| Termen de execuție | Pina la 31.12.2021 |

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

| | |
|---|--|
| Tipul modificărilor | Micșorarea valorii contractului <input checked="" type="checkbox"/> Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele: [Indicați] |
| Temeiul juridic | [Indicați actul normativ, articol, alineat] |
| Creșterea prețului în urma modificării (după caz) | [Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru] |
| Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz) | [Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora] |
| Alte informații relevante | |

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

В связи с приостановлением работы Детского сада Восход, образования экономии финансовых средств уменьшить сумму контракта с SRL Baguetti, SRL Slavena Lux

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

В связи с приостановлением работы Детского сада Восход, образования экономии финансовых средств уменьшить сумму контракта с SRL Baguetti, SRL Slavena Lux

Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.nr.**7.02-2021 din 26.07.2021** a fost încheiat acordul adițional privind **Produse alimentare pentru grădiniță Voskhod s. Etulia UTA Găgăuzia pentru a doua jumătate a anului 2021**

| Denumire operator economic | Nr. și data acordului adițional Fără TVA | | Valoarea modificărilor (după caz) | |
|----------------------------|---|------------|-----------------------------------|------------------|
| | | | Inclusiv TVA | |
| SRL Baguetti | 2 /2-2021 | 26.07.2021 | 78005.15 | 84320.30 |
| SRL Slavena Lux | 1 /2-2021 | 26.07.2021 | 33757,92 | 40512,54 |
| Total: | | | 111763.07 | 124832.84 |

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;

e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md