

**CUPRINS:**

<b>ACHIZIȚII PUBLICE</b> .....	<b>3</b>
<b>ANUNȚURI DE INTENȚIE</b> .....	<b>3</b>
<b>ANUNȚ DE INTENȚIE Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate</b> .....	<b>3</b>
<b>ANUNȚ DE INTENȚIE Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate</b> .....	<b>7</b>
<b>ANUNȚ DE INTENȚIE Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate</b> .....	<b>96</b>
<b>ANUNȚ DE INTENȚIE Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate</b> .....	<b>108</b>
<b>ANUNȚ DE INTENȚIE IMSP Spitalul De Stat</b> .....	<b>233</b>
<b>ANUNȚURI DE ATRIBUIRE</b> .....	<b>235</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE Instituția Publică „Centrul de Tehnologii Informaționale în Finanțe”</b> .....	<b>235</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE Casa Națională de Asigurări Sociale</b> .....	<b>238</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”</b> .....	<b>241</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE IMSP AMT Centru</b> .....	<b>245</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE Agenția Servicii Publice (ASP)</b> .....	<b>248</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE Instituția Medico-Sanitară Publică „Centrul de Sănătate Făleşti”</b> ....	<b>251</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE Agenția Asigurare Resurse și Administrare Patrimoniu a Ministerului Apărării</b> .....	<b>254</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE Primăria satului Piatra, r-ul Orhei</b> .....	<b>258</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE Oficiul Avocatului Poporului</b> .....	<b>261</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE Consiliul raional Orhei</b> .....	<b>264</b>
<b>ANUNȚ DE ATRIBUIRE IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”</b> .....	<b>267</b>
<b>ANUNȚURI DE MODIFICARE/ANULARE A PROCEDURILOR</b> .....	<b>270</b>
<b>ANUNȚ Instituția Publică Liceul Teoretic „Onisifor Ghibu”, din mun, Chișinău</b> .....	<b>270</b>
<b>ANUNȚ IMSP SCMC ”Valentin Ignatenco”</b> .....	<b>273</b>
<b>ANUNȚ Primăria Bardar, r. Ialoveni</b> .....	<b>276</b>
<b>ANUNȚ Primăria Ustia, r-l Dubăsari</b> .....	<b>280</b>
<b>ANUNȚ Primăria comunei Țareuca, r-l Rezina</b> .....	<b>283</b>
<b>ANUNȚ Direcția Educație Tineret și Sport sec.Centru</b> .....	<b>308</b>
<b>Anunț Primaria satului Oxentea, r.Dubasari</b> .....	<b>311</b>
<b>ANUNȚ Primaria Chipesca r. Soldanesti, r-l Soldanesti</b> .....	<b>315</b>
<b>ANUNȚ Primaria com. Chiscareni</b> .....	<b>321</b>
<b>ANUNȚ Serviciul Tehnologii Informaționale al MAI</b> .....	<b>324</b>
<b>ANUNȚ Liceul Teoretic „Traian” din mun.Chișinău</b> .....	<b>327</b>
<b>ACHIZIȚII SECTORIALE</b> .....	<b>331</b>
<b>ANUNȚURI DE PARTICIPARE</b> .....	<b>331</b>
<b>ANUNȚ DE PARTICIPARE Î.C.S. „Premier Energy Distribution” S.A.</b> .....	<b>331</b>

<b>ANUNȚ DE PARTICIPARE Î.C.S. „Premier Energy Distribution” S.A.....</b>	<b>334</b>
<b>ANUNȚ DE PARTICIPARE ÎCS „Premier Energy” SRL .....</b>	<b>337</b>
<b>ANUNȚURI PRIVIND CONSULTAREA PIETEI.....</b>	<b>340</b>
<b>RAPORT Serviciului Tehnologii Informaționale (STI).....</b>	<b>340</b>

## ACHIZIȚII PUBLICE

## ANUNȚURI DE INTENȚIE

**ANUNȚ DE INTENȚIE Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate  
Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Laboratorul Anatomiei Patologice conform  
necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024**

Din 05.10.2023

**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	JANTUAN Mariana, 022-222-364 <a href="mailto:dispozitive@capcs.gov.md">dispozitive@capcs.gov.md</a>
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) <a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
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	<b>Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Laboratorul Anatomiei Patologice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024</b>

**II. Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. de ord.	Denumire lot	Specificații tehnice	Unitatea de măsură	Grand Total	Suma totală fără TVA
1	Alcool Izopropilic 99.9%	Alcool Izopropilic 99.9% Cerinte de calitate: IVD	litru	1554	178,710.00
2	10% NB Formalina	25% solutie de formalina , stabilizata, neutra, tamponata,PH7,0.Cerinte de calitate: IVD	litru	2635	111,987.50
3	Formaldihida stabilizata 37%	Cerinte de calitate:IVD .	litru	1224	52,020.00
4	Reagent pentru acoperirea preparatelor histologice cu lamela	Pe baza de xelen, polymer-methacrylat, viscositatea 450-650 cSt (20C) pentru acoperirea automata cu coverslipper, este necesar sa fie compatibil cu xelen de acelasi producator. Cerinte de calitate:IVD. Ambalarea până la 500 ml	ml	22500	14,437.50
5	Eosin Y 0,5 % solutie alcoolica.	Eosin Y1% solutie alcoolica gata pentru pregatire, butelie max 2,5 litri.Cerinte de calitate:IVD .	litru	292	72,026.67
6	Eosin Y 1 % solutie apoasa.	Eosin Y1% solutie apoasa gata pentru pregatire, butelie max 2,5 litri.Cerinte de calitate:IVD .	litru	72	17,760.00
7	Hematoxylin Carazzi (1 litru)	Hematoxilina modificata Carazzi gata pregatit. Cerinte de calitate:IVD . Amb. Max 1 litru	litru	283	108,955.00
8	Hematoxylin Mayer-Lillie (1 litru)	Hematoxilina modificata Mayer-lilie,gata pregatit.Cerinte de calitate:IVD . Amb. Max 1 litru	litru	43	12,720.83
9	Parafina omogenizata cu temperatura 56/58	Amestecul de ceara de parafina omogenizata granulata cu punctul de topire 56-58C pentru infiltrarea optima si lucrul de rutina, .Cerinte de calitate:IVD .C	kg	1942	203,910.00

10	Parafina cu polimeri plastice omogenizata cu temperatura 56/58	Amestecul de ceara de parafina cu polimeri plastice omogenizata granulat cu punctul de topire 56- 58 C. Cerinte de calitate:IVD .	kg	688	102,053.33
11	Solutie pentru decalcinare	Solutie pentru decalcinare care contine EDTA Ambalarea până la 1 litru	litru	177	29,500.00
12	Azur Eozină Romanovski	Solutie colorant citologie	litru	5	916.67
13	Cy-fix 1 1	Solutie colorant citologie	litru	3	400.00
14	ALAUN DE POTASIU	KAI(SO4)2	kg	2	416.67
					<b>905,814.17</b>

**III. 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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
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;

**IV. Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Trimestru IV 2023
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input type="checkbox"/>
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu <input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/>
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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate****Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Laboratorul Biochimie conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024**

Din 05.10.2023

**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	JANTUAN Mariana, 022-222-364 <a href="mailto:dispozitive@capcs.gov.md">dispozitive@capcs.gov.md</a>
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) <a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
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	<b>Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru Laboratorul Biochimie conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024</b>

**II. Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. de ord.	Denumire lot	Specificații tehnice	Unitatea de măsură	Grand Total	Sum totală fără TVA
1	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 4 U/L  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 1.5  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 1.0  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta- extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor</p>	ml	78640	40,892.80



		Medicale .			
2	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent          Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată          Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 4</math> U/L          Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math>          Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1.0</math>          Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,          Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor          fi          contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al          Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,          pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor          Medicale .</p>	ml	94735	49,262.20

3	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automa	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent          Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată          Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 4</math> U/L          Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math>          Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1.0</math>          Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,          Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	21500	11,180.00
4	ALAT (GPT) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent          Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată          Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 4</math> U/L</p>	ml	19000	9,880.00

	analizator semiautomat	<p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
5	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 2.0</math> g/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0,15</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0,15</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din</p>	ml	10580	6,771.20

		<p>data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
6	Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 2.0 g/l Coeficientul de variație intraserial: ≤ 0,15 Coeficientul de variație extraserial: ≤ 0,15 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni</p> <p>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</p>	ml	4050	2,592.00

		<p>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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
7	<p>Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 2.0</math> g/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0,15</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0,15</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și</p>	ml	15500	2,371.50

		<p>reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
8	<p>Albumina (Albumin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu BCG Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 2.0</math> g/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0,15</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0,15</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 5,6 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor</p>	ml	8250	1,262.25

		Medicale .			
9	alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP -G3</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 detectie 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 pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	78990	323,859.00

10	<p>alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP -G3          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent          Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată          Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 33,0 U/L          Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0          Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0          Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,          Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	17000	69,700.00
----	---	---	----	-------	-----------



11	<p>alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP -G3          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent          Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată          Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 33,0 U/L          Coeficientul de variație intraserial: ≤ 5.0          Coeficientul de variație extraserial: ≤ 8.0          Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,          Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	3400	13,940.00
12	<p>alfa-Amilaza (alfa -Amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. CNP -G3          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent          Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată          Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 33,0 U/L</p>	ml	29000	118,900.00

	analizator automat	<p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 5.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 8.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p>			
13	alfa-Amilaza Pancreatică (Pancreatic amylase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția monoclonală a amilazei salivare. Determinare Cinetică.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 5,0</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 4.0</math></p>	ml	1150	11,854.58

		<p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.5</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie pînă 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). Protocol de  adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și  reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile  privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor  fi  contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor  Medicale .</p>			
14	<p>alfa-Amilaza Pancreatică  (Pancreatic amylase)  (Flacoane cu volumul 40  -175 ml.) determinarea la  analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa, cu imunoinhibiția  monoclonală a  amilazei salivare. Determinare CINETICĂ.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 5,0</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 4.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.5</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,</p>	ml	5530	57,005.08

		<p>Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
15	<p>ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<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: ≤ 1,5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă 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</p>	ml	62895	32,705.40

		<p>lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
16	<p>ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 40-175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<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: <math>\leq 2</math> U/L Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2,0</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,5</math> 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</p>	ml	91433	47,545.16

		<p>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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
17	<p>ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<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: ≤ 1,5 Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,</p>	ml	24150	12,558.00

		pentru care se va prezinta- extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
18	ASAT (GOT) (Flacoane cu volumul 500-1000 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 2</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2,0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,5</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1.7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Hemoglobina pînă la 3.8 g/l, Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta- extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	16500	8,580.00

19	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.8</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.01</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	34450	24,459.50
----	---	---	----	-------	-----------



20	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.8</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.01</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	62420	44,318.20
21	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.8</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math></p>	ml	12350	8,864.21

	analizator semiautomat	<p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.01</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l,  Lipemie  pînă 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. *Vor  fi  contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor  Medicale .</p>			
22	<p>Bilirubina directă (Direct  Bilirubin)  (Flacoane cu volumul 40  -175 ml.)determinarea la  analizator  automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.8</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.01</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l,  Lipemie  pînă la 11 g/l,  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni</p>	ml	7500	5,383.13

		<p>din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
23	<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.8</math> mmol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.01</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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</p>	ml	15000	10,650.00

		de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
24	Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică DCA Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 1.8$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0.03$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0.01$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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	ml	7500	5,325.00

		<p>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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
25	<p>Bilirubina directă (Direct Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.8</math> mmol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.01</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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</p>	ml	1500	823.50

		privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
26	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 1.3$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 5.0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 5.0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al	ml	37400	19,513.45

		Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
27	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 1.3</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 5.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 5.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l,  Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor</p>	ml	6350	3,746.50

		Medicale .			
28	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.3</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 5.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 5.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l,  Lipemie  pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	73920	43,612.80



29	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Indrașec  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.3</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 5.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 5.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	22425	11,700.24
30	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.3</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 5.0</math></p>	ml	7500	4,425.00

	analizator semiautomat	<p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 5.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l,  Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
31	Bilirubina totală (Total Bilirubin) (Flacoane cu volumul 500 -1000 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică DCA  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1.3</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 5.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 5.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l,  Lipemie pînă la 21 g/l,  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni</p>	ml	15000	8,850.00

		<p>din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
32	<p>Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.01\text{m mol/l}</math> Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.3</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.3</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l 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</p>	ml	18975	11,068.75

		<p>lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
33	<p>Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.01</math> m mol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.3</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.3</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l 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</p>	ml	3250	2,340.00

		<p>caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
34	<p>Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Arsenazo III Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.01 \text{ m mol/l}</math> Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.3</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.3</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l 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. *Vor</p>	ml	11710	8,431.20

		fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
35	Calciu (Calcium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	Metoda de determinare: Fotometrică cu crezolftaleină Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire, cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.01$ m mol/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 0.3$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 0.3$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Magneziu pînă la 8 mmol/l 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .	ml	1350	787.50

36	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 3,0</math> U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	12555	9,165.15
37	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 3,0</math> U/L</p>	ml	10960	8,000.80

	analizator semiautomat	<p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina 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. *Vor  fi  contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor  Medicale .</p>			
38	Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 3,0</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie pînă la 21 g/l, Hemoglobina pînă la 2 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni  din</p>	ml	7500	3,172.50



		<p>data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
39	<p>Fosfataza alcalină (Alkaline Phosphatase) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 3,0</math> U/L Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math> 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. 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</p>	ml	0	-

		<p>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. ate (se accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare intențională). *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
40	<p>Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigații: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0,08</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2.5</math>  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.  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,</p>	ml	53900	33,418.00

		<p>specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
41	<p>Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Monoreagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: ≤ 0,08 mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: ≤ 2.0  Coeficientul de variație extraserial: ≤ 2.5  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.  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. e (se</p>	ml	94215	58,413.30

		accepta inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulare intențională). *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
42	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică CHOD -PAP</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: <math>\leq 0,08</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2.5</math></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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al</p>	ml	13500	6,750.00

		Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
43	Cholesterol total (Cholesterol) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<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 detectie pentru set: <math>\leq 0,08</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2.5</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,3 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,35 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.</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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	25350	12,675.00

44	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<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 detectie pentru set: <math>\leq 15</math> mcmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.05</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.05</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	56625	8,493.75
----	---	---	----	-------	----------

45	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<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 detectie pentru set: <math>\leq 15</math> mcmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.05</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.05</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	91425	13,713.75
46	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la	<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>	ml	18500	3,163.50

	analizator automat	<p>Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina          Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 15</math> mcmol/l          Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.05</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.05</math>          Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
47	Creatinina (Creatinine) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică Jaffe fără deproteinizare. Determinare cinetică cu calibrator.          Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator          Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată , urina          Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 15</math> mcmol/l</p>	ml	12200	2,086.20



		<p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.05</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.05</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
48	Gamma-GT (Gamma -GT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 2</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1,5</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 4,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din</p>	ml	14475	18,817.50

		<p>data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
49	Gamma-GT (Gamma -GT) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigații: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: ≤ 2 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 0,7 mmol/l, Hemoglobina până la 4,5 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,</p>	ml	4250	5,525.00

		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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
50	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: $\leq 0.1$ mmol/l Coeficientul de variație intraserial: $\leq 7.0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 3.0$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de	ml	63300	75,960.00

		<p>adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
51	<p>Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al</p>	ml	71900	86,280.00

		Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
52	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor</p>	ml	10000	12,000.00

		Medicale .			
53	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu Hexokinaza  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA, fluorinizată sau heparinizată ,  urina  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie pînă 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. *  *Vor fi  contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor  Medicale .</p>	ml	34500	41,400.00

54	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD -PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	24000	8,592.00
----	--	--	----	-------	----------

55	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD -PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	53500	19,153.00
56	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD -PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată ,</p>	ml	45500	10,920.00



	analizator automat	<p>urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă la 20 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
57	Glucoza (Glucose) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu GOD -PAP</p> <p>Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator</p> <p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA , fluorinizată sau heparinizată , urina</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.1</math> mmol/l</p>	ml	46000	11,040.00

		<p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 7.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,9 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5 g/l, Lipemie pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
58	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.9</math> mcmol/ l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 4.0</math>  Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din</p>	ml	14775	38,415.00

		<p>data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
59	<p>Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.9</math> mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 4.0</math> Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului,</p>	ml	6100	15,860.00

		<p>seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
60	Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.9</math> mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 4.0</math> 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. Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de</p>	ml	3000	7,800.00

		<p>adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
61	<p>Fier (Iron) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu feren. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 0.9</math> mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.0</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 4.0</math> Interferențe: Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie pînă la 21 g/l, Cupru pînă la 6,5 mmol/l, Zinc pînă la 0,06 mmol/l. 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,</p>	ml	0	-

		pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
62	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 5,0</math> U/L Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 10,0</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 8,0</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	4975	3,761.10

63	LDH (LDH) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativa. Determinare cinetica  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 5,0</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 10,0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 8,0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Lipemie  - trigliceride pînă 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. *Vor  fi  contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor  Medicale .</p>	ml	4950	3,742.20
64	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator	<p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 2,0</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1,5</math></p>	ml	590	6,318.90

	automat	<p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l,  Lipemie- trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni  din  data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și  etichetat  de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul  lotului,  seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe  ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele  componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină  caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,  specificitatea,  reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de  adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și  reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să  fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi  contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor  Medicale .</p>			
65	Lipaza (Lipase) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Colorimetric fermentativa  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent.  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 2,0</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1,5</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1,0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,0 mmol/l,  Lipemie- trigliceride pînă la 11g/l. Hemoglobina pînă la 5,5 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni  din</p>	ml	350	3,748.50



		<p>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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
66	<p>Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<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 detectie pentru set: <math>\leq 0.02\text{m mol/l}</math> Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.06</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă 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</p>	ml	9600	10,627.20

		<p>componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
67	<p>Magneziu (Magnesium) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<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 detectie pentru set: <math>\leq 0.02</math> m mol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.03</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.06</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Lipemie- trigliceride pînă 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</p>	ml	3200	3,542.40

		privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
68	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<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 detectie pentru set: <math>\leq 5,0</math> g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.1</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.15</math></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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,</p>	ml	17805	4,865.22

		pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
69	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<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 detectie pentru set: <math>\leq 5,0</math> g/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.1</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.15</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	24545	6,706.92

70	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 5,0</math> g/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.1</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.15</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	12500	2,250.00
71	Proteina Totală (Total Protein) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la	<p>Metoda de determinare: Fotometrică cu biuret.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 5,0</math> g/l</p>	ml	10300	1,854.00

	analizator semiautomat	<p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.1</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.15</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
72	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<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 detectie pentru set: <math>\leq 0,01</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.5</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din</p>	ml	33475	33,140.25

		<p>data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
73	Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<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 detectie pentru set: <math>\leq 0,01</math> mmol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.5</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 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,</p>	ml	54200	53,658.00

		<p>seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
74	<p>Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<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 detectie pentru set: <math>\leq 0,01</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.5</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 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). Protocol de</p>	ml	9500	8,455.00



		<p>adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
75	<p>Trigliceride (Triglicerides) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<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: <math>\leq 0,01</math> mmol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 3.5</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.0</math> Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 0,35 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 2,6 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor</p>	ml	7000	6,230.00

		Medicale .			
76	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina  proaspata  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.3</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.5</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni  din  data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și  etichetat  de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul  lotului,  seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe  ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele  componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină  caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea,  specificitatea,  reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de  adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și  reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile  privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor  fi  contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor</p>	ml	52250	33,962.50

		Medicale .			
77	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma fara hepariniat de amoniu, urina  proaspata  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.3</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.5</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,  Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.  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. *Vor  fi  contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor  Medicale .</p>	ml	68329	41,680.69

78	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.)determinarea la analizator automat	<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 heparinat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.3</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.5</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.</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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	14525	9,005.50
----	---	--	----	-------	----------

79	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<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 heparinat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.3</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.5</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.</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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	30108	18,666.96
80	Uree (Urea) (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator automat	<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 heparinat de amoniu, urina proaspata</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.3</math> mmol/l</p>	ml	28500	17,670.00

		<p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.5</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie- trigliceride pînă la 21g/l.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
81	<p>Uree (Urea)  (Flacoane cu volumul 500 - 1000 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: CINETICĂ ureaze UV.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator  Material pentru investigatii: Ser, plasma fara heparinat de amoniu, urina proaspata  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.3</math> mmol/l  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 3.5</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l,</p>	ml	36800	22,816.00

		<p>Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
82	<p>Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 4.2</math> mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.1</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.15</math> Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă 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</p>	ml	39600	27,720.00

		<p>lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
83	<p>Acidul Uric (Uric Acid) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată , urina Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 4.2</math> mcmol/ l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0.1</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0.15</math> Interferențe: Bilirubina pînă la 0,18 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,1 g/l, Lipemie - trigliceride pînă 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</p>	ml	51770	36,239.00



		<p>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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
84	<p>Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.  Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA  Limita minimă de detecție pentru set: <math>\leq 1,5\%</math>  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0,3</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0,2</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml  a) Reactive în ambalaj original de la producător pentru analizoare automate (fără adaptare locală a instrucțiunilor cu efortul specialiștilor din firmă). Standardizare autorizată de organele competente. b) Setul să conțină control pozitiv, control negativ și calibratori pentru determinarea HbA1c.  Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină</p>	ml	6880	309,600.00

		<p>caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
85	<p>Hemoglobina glicozilata (HbA1c) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<p>Metoda de determinare: Imunoturbidim etrică  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator, minimum 3 niveluri.  Material pentru investigatii: Sînge integru cu EDTA  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 1,5\%</math>  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 0,3</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 0,2</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3.5 mmol/l, Bilirubina pînă la 4,4 mmol/l, Lipemie - trigliceride pînă la 21g/l, Hemoglobina pînă la 5.5 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 UI/ml  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</p>	ml	1245	56,025.00

		privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
86	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<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: <math>\leq 0.03</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1.0</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 3,0 mmol/l, Bilirubina pînă la 0,9 mmol/l, Hemoglobina pînă la 5,5 g/l, Lipemie - trigliceride pînă la 11 g/l</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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă.*</p> <p>*Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al</p>	ml	23895	166,070.25

		Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
87	LDL Colesterol (LDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<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 detectie pentru set: <math>\leq 0.03</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 1.0</math></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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	6150	42,742.50

88	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator. Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.03</math> mmol/l Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math> Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2.0</math> Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	19830	115,014.00
89	HDL Colesterol (HDL Cholesterol) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă cu imunoinhibiția a colesterolului LDL și VLDL. Fara sedimentare. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent. Cu calibrator.</p>	ml	12030	69,774.00

	semiautomat	<p>Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată</p> <p>Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.03</math> mmol/l</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 1.5</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2.0</math></p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, 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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
90	<p>Creatin chinază totală (Creatinkinază totale) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat</p>	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.</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 detectie pentru set: <math>\leq 2</math> U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2,0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2,5</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă la 600 mg/dl.</p> <p>Termenul de valabilitate indicat pe ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni</p>	ml	4750	18,287.50

		<p>din data livrării; Seturile vor fi livrate în ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără preambalare; Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
91	<p>Creatinchinaz a totală (Creatinkinase totale) (Flacoane cu volumul 40 - 175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<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</p>	ml	5650	21,752.50

		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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
92	Creatin chinaz a MB (Creatinkinaz MB) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică. Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată Limita minimă de detecție pentru set: $\leq 2$ U/L Coeficientul de variație intraserial: $\leq 2,0$ Coeficientul de variație extraserial: $\leq 2,5$ Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă 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	ml	3150	23,467.50



		<p>caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
93	<p>Creatin chinază a MB (Creatinkinază MB) (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat</p>	<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: <math>\leq 2</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2,0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2,5</math>  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</p>	ml	10290	76,660.50

		privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
94	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare CINETICĂ.</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 detectie pentru set: <math>\leq 2</math> U/L</p> <p>Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2,0</math></p> <p>Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2,5</math></p> <p>Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l, lipemie pînă 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). Protocol de adaptare: raport dintre volumul minim admisibil de dozare a probei biologice și reagenților în analizatoare automate. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,</p>	ml	2600	538.20

		pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .			
95	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 40 -175 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Metoda de determinare: Fotometrică fermentativă. Determinare Cinetică.  Tipul reagenților: Lichid Stabil gata pentru folosire. Bireagent  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 2</math> U/L  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 2,0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 2,5</math>  Interferențe: Acid Ascorbic pînă la 1,7 mmol/l, Bilirubina pînă la 1,1 mmol/l,  lipemie  pînă 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. *Vor  fi  contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al  Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale,  pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor  Medicale .</p>	ml	6975	1,443.83

96	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.) determinarea la analizator automat	<p>Soluție concentrată , pentru diluție 1:50.  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.5</math> mg/dl  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 5.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 8.0</math>  Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml.  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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>	ml	730	2,496.60
97	Proba cu timol (Flacoane cu volumul 10 ml.) determinarea la analizator semiautomat	<p>Soluție concentrată , pentru diluție 1:50.  Material pentru investigatii: Ser, plasma EDTA sau heparinizată  Limita minimă de detectie pentru set: <math>\leq 0.5</math> mg/dl  Coeficientul de variație intraserial: <math>\leq 5.0</math>  Coeficientul de variație extraserial: <math>\leq 8.0</math>  Interferențe: Bilirubina pînă la 0,7 mmol/l, Hemoglobina pînă la 1,5 g/l lipemie trigliceride pînă la 2 g/l, Factorul reumatoid pînă la 500 ME/ml.</p>	ml	1196	4,090.32

		<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. *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale .</p>			
98	Ser control normal pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	Ser control normal pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	ml	2788	97,580.00
99	Ser control patologic pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	Ser control patologic pe baza serului uman cu param.cunoscuți ambalat în flacoane 3-5ml	ml	2651	92,785.00
100	Set p/u determinarea complexelor fibrin-monomer dizolvante	Reagenții,plasma de control,consumabile de la acelaș producător,sub acelaș lot. Setul include plasma control-plus și plasma de control-minus. Set 100 determinări.	set	40	44,000.00

101	Set pentru determinarea fibrinogenului după metoda Clauss pentru coagulometru optic Coatron X	Reagenții , plazma de control, consumabile de la acelaș producator, sub acelaș lot. Set include plasma control- plus și contro l- minus. Varianta în flacoane, set 800 determinari (10 fl*2ml) cu IBS bufer lmidazol (fl.125 ml) compatibil cu coagulometru optico-mecanic semiautomat Coatron X	set	114	215,460.00
102	Set de cuve din plastic pentru investigații Coatron X	Reagenții , plazma de control, consumabile de la acelaș producatorc, sub acelaș lot. Set de 5000 cuve cu cod de bare de la producator compatibil cu coagulometru optico-mecanic semiautomat Coatron X	set	41	317,750.00
103	Strip-test la troponina I în ser	Sensibilitatea 0,5ng/ml(98,5%),specificitatea 98,4%,precizitatea 98,5%	test	30770	353,598.58
104	TEC control Normal, pentru Coatron X	Reagenti, plazma de control, consumabile de la acelaș producator, sub acelaș lot flacoane 1ml compatibil cu coagulometru optico-mecanic semiautomat Coatron X	flacon	227	27,580.50
105	TEC control Abnormal, pentru Coatron X	Reagenti , plazma de control, consumabile de la acelaș producător, sub acelaș lot flacoane 1ml compatibil cu coagulometru optico-mecanic semiautomat Coatron X	flacon	227	29,623.50
106	TEC lot PT-S 10x10ml set pentru determinarea Protrombinei	Reagenții , plazma de control, consumabile de la acelaș producator, sub acelaș lot. Set include plasma control- plus și contro l- minus. Varianta în flacoane, set 2000 determinari (10 fl*10ml) compatibil cu coagulometru optico-mecanic semiautomat Coatron X	set	95	192,375.00
107	Calibratori pentru determinarea concentrației fibrinogenului, Coatron X	Calibrator pentru determinarea concentrației fibrinogenului (1ml), cu set de fibrinogen de acelaș producator sub acelaș Lot compatibil cu coagulometru optico-mecanic semiautomat Coatron X	flacon	21	5,008.50
					<b>4,186,356.72</b>

**III. 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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
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;

**IV. Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Trimestru IV 2023
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input type="checkbox"/>
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu <input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/>
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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate**  
**Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru investigații clinice generale, hematologice și**  
**citologice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024**

Din 05.10.2023

**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	JANTUAN Mariana, 022-222-364 <a href="mailto:dispozitive@capcs.gov.md">dispozitive@capcs.gov.md</a>
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) <a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
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	<b>Achiziționarea centralizată a Reagenților pentru investigații clinice generale, hematologice și citologice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024</b>

**II. Informații despre obiectul achiziției:**



Nr. de ord.	Denumire lot	Specificații TEHNICE	Unitatea de măsură	Grand Total	Suma totală fără TVA
1	Acetonă	Acetonă Puritatea-analitică sau chimică , Ambalaj nu mai mult de 1 litru	litru	6	897.15
2	Acetonă Analitică	Acetonă Analitică Amb max 0,5 kg	kg	2	299.05
3	Acid acetic glacial (Amb max 0,1 kg)	Acid acetic glacial Amb max 0,1 kg	kg	4.1	613.05
4	Acid acetic glacial (Amb max 0,5 kg)	Acid acetic glacial Amb max 0,5 kg	kg	14	3,220.58
5	Acid acetic glacial (Amb max 1 kg)	Acid acetic glacial Amb max 1 kg	kg	14	7,034.53
6	Acid acetic, CH <sub>3</sub> COOH	Acid acetic, CH <sub>3</sub> COOH Amb max 0,5 kg	kg	23.5	5,405.98
7	Acid azotic (HNO <sub>3</sub> ) (Amb 1 litru)	Ambalat în formă lichidă până la 1 litru	litru	12	1,900.00
8	Acid azotic (HNO <sub>3</sub> ) ( Amb max 0,1 kg)	Acid azotic (HNO <sub>3</sub> ) Amb max 0,1 kg	kg	1.7	938.56
9	Acid azotic (HNO <sub>3</sub> ) (Amb max 0,5 kg)	Acid azotic (HNO <sub>3</sub> ) Amb max 0,5 kg	kg	4.5	2,484.41
10	Acid azotic (HNO <sub>3</sub> ) (Amb max 1 kg)	Acid azotic (HNO <sub>3</sub> ) Amb max 1 kg	kg	4	2,208.37

11	Acid carbolic (fenol- (C6H5OH))	Acid carbolic (fenol- (C6H5OH)) Ambalaj flacon până la 0,5 kg	kg	8	8,000.00
12	Acid citric monohidrat (amb. 1 kg.)	Acid citric monohidrat 1. Substanță 2. Amb max. 1 kg Acid citric monohidrat, Puritate ≥ 99,5 % , ambalat in recipient de plastic a cite 1 kg	kg	6	2,752.80
14	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg	Acid sulfosalicilic amb. max. 0,1 kg 1. Substanță 2. Puritate analitică 3. Amb max. 0,1 kg	kg	48.8	15,664.80
15	Acid sulfuric, H2SO4 (Amb max 0,5 kg)	Acid sulfuric, H2SO4 Ambalaj max 0,5 kg	kg	9	2,070.38
16	Acid sulfuric, H2SO4 (Amb max 1 kg)	Acid sulfuric, H2SO4 Ambalaj max 1 kg	kg	10	2,300.42
17	Albastru de metilen	Albastru de metilen 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	8.7	90,043.99
18	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale Setul include: Amidopirină -2 flacoane a câte 5 gr, Clorhidrat de anilină – 2 flacoane a câte 0,075 gr.	set	291	22,436.10
20	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 1000 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 1000 ml	ml	448500	178,503.00
21	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 250 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 250 ml	ml	20750	46,895.00
22	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 500 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 500 ml	ml	5000	11,650.00

23	Azur II	Azur II 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	1735	326,295.67
24	Citrat de natriu	Citrat de natriu Amb max 1 kg	kg	39.8	35,863.45
25	Clorură de natriu (NaCl) (Amb max 0,5 kg)	Clorură de natriu (NaCl) Amb max 0,5 kg	kg	19.3	2,219.82
26	Clorură de natriu (NaCl) (Amb max 1 kg)	Clorură de natriu (NaCl) Amb max 1 kg	kg	171.5	11,834.93
27	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 1000 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 1000 ml	ml	236002	108,167.58
28	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 250 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 250 ml	ml	7250	16,892.50
29	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 500 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 500 ml	ml	1500	2,400.00
30	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml, compatibil cu hemoglobina cu cianidă, de la același producător compatibil cu hemoglobina cu cianidă, de la același producător	set	86	17,200.00
31	Eozin K	Eozin K 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	1.775	6,124.74
32	Eozină H	Eozină H 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	0.65	2,242.86
33	Fenolftaleină	Fenolftaleină 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	gram	185.1	3,831.57

34	Fixator citologic (pentru lamă port-obect, cu material citologic)	Fixator citologic (pentru lamă port-obect, cu material citologic) 1. Soluție 2. Purăritate analitică 3. Amb max. 1,0 litru	litru	18	3,218.40
35	Formalină 40%	Formalină 40% Ambalaj cu volum de 100 ml	ml	30800	5,646.67
36	Fuxină acidă	Fuxină acidă 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	1	2,990.48
37	Fuxină bazică	Fuxină bazică 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	0.01	29.90
38	Gel (Biomount)	Gel (Biomount) Pentru acoperirea lamelor; ambalat în flacoane a câte 500 ml	ml	31500	17,587.50
39	Glicerină (Ambalaj max 0,1 kg)	Glicerină 1. Ambalaj max 0,1 kg	kg	5.7	590.05
40	Glicerină (Ambalaj min. 0, 11 kg max 0,5 kg)	Glicerină 1. Ambalaj min. 0, 11 kg max 0,5 kg	kg	14	1,449.23
41	Glucoză (Ambalaj max 0,5 kg)	Glucoză Ambalaj max 0,5 kg	kg	5.5	1,265.18
42	Glucoză (Ambalaj min. 0,550 max 1 kg)	Glucoză Ambalaj min. 0,550 max 1 kg	kg	52	11,961.73
43	Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml)	Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml) Set 3 fl. cu sub. solidă din care se pregătește 3000 ml + calibrator, compatibil cu materialul de control, de la același producător	set	223	44,600.00
44	Metanol	Metanol Ambalaj cu volum de 1 litru	litru	32	1,600.00

45	Nitrat de sodiu (Na NO <sub>3</sub> ) (amb.1 kg)	Nitrat de sodiu (Na NO <sub>3</sub> ) (amb.1 kg) 1. Substanță 2. Puriitate analitică 3. Amb max. 1 kg	kg	373	17,441.48
46	Plasma de control 11 normal parametri	Plasma de control 11 normal parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	55	9,843.17
47	Plasma de control normal 4 parametri	Plasma de control normal 4 parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	473	21,285.00
48	Plasma de control patologică 4 parametri	Plasma de control patologică 4 parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	461	20,745.00
49	Plasma de control patologică normal 11 parametri	Plasma de control patologică normal 11 parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	57	3,257.08
50	Reacție citochimică - Esteraza nespecifică	Reacție citochimică - Esteraza nespecifică Ambalaj în set	set	1	4,485.58
51	Reacție citochimică - Mieloperoxidaza	Reacție citochimică - Mieloperoxidaza Ambalaj în set	set	1	5,207.18
52	Reacție citochimică - Reacția PAS (Periodic Acid - Schiff reaction)	Reacție citochimică - Reacția PAS (Periodic Acid - Schiff reaction) Ambalaj în set	set	1	4,212.54
53	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-AB	Reagent monoclonal anti AB. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	4480	17,942.40
54	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-A	Reagent monoclonal anti A. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.Titru anticorpilor	ml	15530	49,618.35

		nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)			
55	Reagent monoclonal (Toliclon) Anti-B	Reagent monoclonal anti B. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	15530	49,618.35
56	Reagent monoclonal (Toliclon) Anti-D IgG	Reagent monoclonal Anti-D IgG. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate-conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	4100	47,355.00
58	Reagent monoclonal (Toliclon) Kell antigen	Reagent monoclonal Kell antigen. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	3660	129,320.00
59	Reagent monoclonal anti A1	Reagent monoclonal anti A1 Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	730	2,332.35
60	Reagent monoclonal anti D (IgM). (Toliclon anti D Super)	Reagent monoclonal anti D (IgM). Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	11660	51,945.30

61	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml cu calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml (4fl de control, 4 fl de calibrator)	set	71	69,580.00
62	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei in urina 2 nivele 80-85 ml fara calibrator. Ambalaj:8 fl x10ml.	set	44	43,120.00
63	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 100 teste)	Reagent tromboplastina-calcium pentru determinarea timpului de protrombina după Quick, INR, ISI-1,05 în plasmă. Plasma de control și reagenții de la același producător. Ambalaj: 6fl x 10 ml cu CaCl <sub>2</sub> inclus în set.	set	697	52,275.00
64	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 50 teste)	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 50 teste)	test	13700	13,700.00
65	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA)	Pentru TTPA Set- min 480 teste.Reagent, plasma de control de la același producător	set	2	-
66	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 100 teste)	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 100 teste)	set	70	2,583.00
67	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA)	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste)	set	165	4,752.00

	(Set 50 teste)				
68	Set p/u determinarea activității fibrinolitice	Set p/u determinarea activității fibrinolitice	set	14	693.00
69	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 100 teste)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 100 teste)	set	365	35,478.00
70	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste)	set	177	10,673.10
71	Soluție Alcool absolut (100%)	Soluție Alcool absolut (100%)	litru	455	53,235.00
72	Soluție concentrată de Hipohlorid, 0,5%	Soluție concentrată de Hipohlorid, 0,5% Ambalaj nu mai mult de 1 litru	ml	116500	30,095.83
73	Soluție EA-50	Soluție EA-50	litru	80	19,800.00
74	Soluție Hematoxin G-2	Soluție Hematoxin G-2	litru	80	19,800.00
75	Soluție Lugol (amb. max 0,1 litri)	Soluție Lugol (amb. max 0,1 litri) 1. Soluție 2. Puritate analitică 3. Amb max. 0,1 litri	litru	5	9,978.00
76	Soluție OG-6	Soluție OG-6	litru	80	16,920.00
77	Sudan-III	Sudan-III 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	1525	11,399.38



78	Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)	Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici) Ambalaj :1 set-100 teste Expres teste diagnostice p/u analiza	test	61000	18,117.00
79	Teste pentru determinarea proteinei în urina	Teste pentru determinarea proteinei în urina Ambalaj 100 teste Expres teste diagnostice p/u analiza	test	39000	11,232.00
80	Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina	Teste pentru determinarea sîngelui ocult în urina Ambalaj 100 teste Expres teste diagnostice p/u analiza	test	8600	4,443.33
81	Trilon B	Trilon B 1. Puritatea analit 2. Ambalaj pînă la 100 g	gram	1200	170.00
82	Ulei de imersie	Ulei de imersie Ambalaj pînă la 100 ml	ml	55200	12,420.00
83	Xelen histologic	Xelen histologic	litru	779	63,099.00
	TOTAL				<b>1,967,502.85</b>

**III. 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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
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;

**IV. Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Trimestru IV 2023
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input type="checkbox"/>
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului	Nu <input type="checkbox"/>

<i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Da <input type="checkbox"/>
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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate În Sănătate****ANUNȚ DE INTENȚIE**

Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2024

Din 05.10.2023

**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	Arvinte Irina, 022-222 -364 <a href="mailto:dispozitive@capcs.gov.md">dispozitive@capcs.gov.md</a>
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) <a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
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	3310000-1
Obiectul de achiziție	Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2024

**II. Informații despre obiectul achiziției:**

Din 18.09.2023

**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	Arvinte Irina, 022-222 -364 <a href="mailto:dispozitive@capcs.gov.md">dispozitive@capcs.gov.md</a>
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) <a href="http://www.capcs.md">www.capcs.md</a>
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	3310000-1
Obiectul de achiziție	Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2024

**II. Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Termenul de livrare/prestare	valoarea estimată	Valoarea estimată pe lot
1	Reagent monoclonal anti –A, inclusiv:	- dintr-o serie de reagent monoclonal anti – A dintr-un lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.- D</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	I tranșa-martie, II tranșa- iulie	6 480,00	12960

1	Reagent monoclonal anti -A, inclusiv:	- din altă serie de reagent monoclonal anti-A a altui lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	I tranșa-martie, II tranșa- iulie	6 480,00	

2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	- dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	I tranșa-martie, II tranșa- iulie	6 480,00	12960
---	---------------------------------------	--	--------------------------------------	------	---	--------------------------------------	----------	-------



2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	- din altă serie de reagent monoclonal anti-B a altui lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Transe: I – martie II- iulie	6 480,00	
3	Reagent monoclonal anti – AB		ml (1 ml echivalent la 20)	1200	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p>	Transe: I – martie II- iulie	6 750,00	

			examinări)		<p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>			
4	Reagent monoclonal anti - D IgM		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p>	Transe: I – martie II- iulie	7 572,50	

					<p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>			
5	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 18-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p>	Transe: I – martie II- iulie	7 663,50	

					<p>Aspectul - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

6	Reagent monoclonal anti-Kell		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloare și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Transe: I – martie II- iulie	71 204,40	
---	------------------------------	--	--------------------------------------	------	---	---------------------------------	-----------	--

7	Reagent monoclonal anti-k		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 18-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe: I-martie	17 640,00	
---	---------------------------	--	--------------------------------------	----	--	------------------	-----------	--

8	Reagent monoclonal anti-C		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-martie	28 442,67	
---	---------------------------	--	--------------------------------------	-----	---	------------------	-----------	--

9	Reagent monoclonal anti-c		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe:I-martie	5 760,00	
---	---------------------------	--	--------------------------------------	----	---	-----------------	----------	--



10	Reagent monoclonal anti-E		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe:I-martie	15 765,33	
----	---------------------------	--	--------------------------------------	-----	--	-----------------	-----------	--

11	Reagent monoclonal anti-e		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe:I-martie	7 435,33	
----	---------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	----------	--

12	Reagent monoclonal anti Fya		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe:I-martie	12 250,00	
----	-----------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--

13	Reagent monoclonal anti Fyb		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe:I-martie	16 884,00	
----	-----------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--

14	Reagent monoclonal anti Jka		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de</li> </ul>	Tranșe:I-martie	17 280,00	
----	-----------------------------	--	--------------------------------------	----	---	-----------------	-----------	--

					80% din termenul total de valabilitate a acestuia.			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

15	Reagent monoclonal anti Jkb		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe:I-martie	17 640,00	
----	-----------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--

16	Reagent monoclonal anti S		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe:I-martie	18 000,00	
----	---------------------------	--	--------------------------------------	----	--	-----------------	-----------	--



17	Reagent monoclonal anti s		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-</p>	Tranșe:I-martie	17280	
----	---------------------------	--	--------------------------------------	----	---	-----------------	-------	--

18	Ser antiglobulinic polispecific		ml (1 ml echivalent la 10 examinări)	5700	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichet flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe: I – martie,II- iulie	41 809,50	
----	---------------------------------------	--	---	------	--	---------------------------------	-----------	--

19	Pool eritrocite test standard		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1130	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari la etapa screening a sângelui donat, prin metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensia eritocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se</p>	Tranșe: I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie, VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XII-decembrie	294 930,00	
----	-------------------------------	--	--------------------------------------	------	---	---	------------	--

					confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

20	Panel eritrocitar din 3 celule - test		set	24	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensia eritocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</p> <p>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p>	Tranșe: I-februarie, II-martie,III-aprilie,IV-mai,V-iunie,VI-iulie VII-august,VIII-septembrie,IX-octombrie,X-noiembrie,XII-decembrie	162 000,00	
----	---------------------------------------	--	-----	----	---	--	------------	--

					<ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

21	Panel eritrocitar din 10 celule - test		set	12	<p>Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensie eritocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</p> <p>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p>	Tranșe: I-februarie, II-martie,III-aprilie,IV-mai,V-iunie,VI-iulie VII-august,VIII-septembrie,IX-octombrie,X-noiembrie,XII-decembrie	97 200,00	
----	--	--	-----	----	--	--	-----------	--

					<ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--



22	IgG - celule acoperite		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	2680	<p>Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.  Proprietăți:  Suspensie eritrocitară:  a) de grup bligato 0;  b) sensibilizate (acoperite) cu IgG;  c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%;  d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.  Forma de ambalare:  Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;  - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	Tranșe: I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XII-decembrie	289 440,00	
----	------------------------	--	--------------------------------------	------	---	--	------------	--

23	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei		set	15750	<p>Prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de seturi/consumabile obligatorii activității dispozitivului medical aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de recoltare plasma umană de la donator, total – 18000 seturi.</p> <p>- dispozitiv pentru recoltarea plasmei umane de la donator (plasmafereză) DigiPlai 80 (26 bucăți), 20 bucăți anul producerii 2018 și 6 bucăți anul producerii 2021 (dobândit prin contract de donație). Pentru locația Chișinău – 14 bucăți, pentru locația Bălți – 9 bucăți și pentru locația Cahul – 3 bucăți.</p> <p>Cerințe față de dispozitivul medical, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: Prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de seturi/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical, necesare în procesul de recoltare plasma umană de la donator, total – 18000 seturi.</p> <p>Destinație: pentru efectuarea procedurii de plasmafereză la donatorul de plasmă.</p> <p>Separarea plasmei: prin centrifugare cu seturi sterile de unica folosinta.</p> <p>Asigurat cu Pompă pentru sânge.</p> <p>Asigurat cu Pompă pentru anticoagulant.</p> <p>Nu mai puțin de patru detectoare pentru</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iunie,IV-august,V-octombrie,VI-noiembrie.	3 071 250,00	
----	---	--	-----	-------	---	--	--------------	--

					<p>bula de aer în tubulatura setului.  Trei clame de închidere a liniei de plasmă/soluție fiziologică și sânge.  Mecanismul de închidere a centrifugii rapid (prin apăsare).  Detector a presiunii intravenoase la donator.  Manjeta reglabila.  Posibilitatea schimbării parametrilor în timpul procedurii fără întreruperea procedurii.  Posibilitatea modificării vitezei pompelor și cantitatea de plasmă la un ciclu.  Posibilitatea programării cantității și modulul de dozare a soluției fiziologice.  Ecran tactil ce permite programarea rapidă a parametrilor.  Scaner de barcod și port de conectare la internet pentru manipulări de la distanță.  Tensiunea de alimentare: 220V, 50 Hz  Husa de protecție din silicon 1 bucata  Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 26 dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât anul producerii 2018.  Nu se admit aparate reconditionate  -Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de</p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

				<p>producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>-Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 26 (douăzeci și șase) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.</p> <p>-Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor</p> <p>Set consumabile pentru realizarea plasmaferzei 18000 set</p> <p>Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Sistema:</p> <p>a) materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>b) de uz unic.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală:</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p>			
--	--	--	--	---	--	--	--

					<p>d) asigurat cu clamă;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine;</p> <p>Soluție anticoagulantă volum de 250 ml:</p> <p>a) conținut de citrat de natriu 4%;</p> <p>b) steril, apirogen;</p> <p>c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport.</p> <p>Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu:</p> <p>a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ;</p> <p>b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>a) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie</p> <p>b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Tubulaturile de conexiune la soluția FF și</p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

					<p>soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurat cu clamă</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei:</p> <p>a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL".</p> <p>Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li></ul>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

					<ul style="list-style-type: none"><li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

24	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite		buc	57000	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:</p> <p>a) un volum de 400 ml;</p> <p>b) soluție aditivă în volum de 100 ml</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturei pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iulie,IV-octombrie.	3 192 000,00	
----	---	--	-----	-------	--	--	--------------	--



				<p>suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, chlorid de natriu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</p> <p>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare</p> <p>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</p> <p>c) cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <p>a) prezența codului numeric de identificare a acestora ;</p>			
--	--	--	--	---	--	--	--

					<p>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

25	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml		buc	17960	<p>Destinație: pentru procesarea sîngelui uman donat și transferul de componente sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml sau 400 ml;</p> <p>Containerul va fi asigurat cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>4) Tubulatura de prelevare a componentelor:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm;</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;asigurată cu cod bare pentru identificare serie/lot</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iulie,IV-octombrie	240 664,00	
----	--	--	-----	-------	---	---	------------	--

					<p>valabilitate, producătorul și notificarea „STERIL”.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

26	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge		buc	1500	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea sângelui total.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă cu volum de 63 ml.</p> <p>Container pentru transferul sângelui deleucocitat cu un volum de 500 ml;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin (concentratului eritrocitar) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine ștanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p>	Tranșe: I-februarie, II-iulie.	165 000,00	
----	---	--	-----	------	--	--------------------------------	------------	--

					<p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) pentru eprubetă vacum;</li><li>b) dotată cu holder și ac;</li><li>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li><li>d) asigurat cu clamă.</li></ul> <p>Filtru de leucocite moale, pentru sânge, integrat în tubul sistemului de transfer a sângelui total, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de <math>1 \times 10^6</math> într-o unitate;</p> <p>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a sângelui deleucocitat va conține:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare;</li><li>b) asigurat cu clamă.</li></ul> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,</li><li>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</li><li>c) asigurate cu clamă</li></ul> <p>Sistemul de capisonare a acului post-</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

					<p>donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

27	Soluție aditivă pentru trombocite		buc	2850	<p>Destinație: pentru înlocuirea parțială a plasmei în timpul preparării și stocării concentratului de trombocite obținut din straturi leuco-plachetar sau unități de trombocite de afereza.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Containerul reprezintă:</p> <p>a) recipient de plastic;</p> <p>b) în volum de 500 ml;</p> <p>c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm;</p> <p>Soluție din interiorul containerului:</p> <p>a) sterilă și apirogenă;</p> <p>b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibru izotonic și electronic al trombocitelor</p> <p>c) va oferi sursă de energie</p> <p>d) va asigura menținerea Ph ului minimum 6,4 la T+220C la sfârșitul perioadei de depozitare (maximum 7 zile).</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”,</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iulie,IV-octombrie	567 150,00	
----	-----------------------------------	--	-----	------	---	---	------------	--



					<p>„STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li></ul>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

28	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma		set	1790	<p>Cerințe față de dispozitivul medical, aflat în dotare Prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de seturi/consumabile obligatorii activității dispozitivului medical aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma de la donator, total – 1790 seturi.</p> <p>Dispozitivele aflate în dotarea instituției:</p> <p>- dispozitiv pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma de la donator (citaferază) Trima Accel 1000 (2 bucăți), anul producerii 2016 (dobândite prin contract de donație), la momentul încetării contractului (anul 2020) erau funcționale.</p> <p>Pentru asigurarea activității de realizare a solicitărilor IMS de concentrat de plachete în timp real și utilizarea seturilor oferite, este necesar de a aplica în activitatea de recoltare trombocite cel puțin 4 (patru) dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.</p> <p>- Două dispozitive aflate în dotare + 2 dispozitive oferite în comodat identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare;</p>	I tranșa-februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa-octombrie.	6 086 000,00	
----	---	--	-----	------	---	---	--------------	--

				<p>- Asigurarea deservirii tehnice/reparație, a dispozitivelor medicale aflate în dotare/oferite în comodat pe toată perioada de executare a contractului.</p> <p><b>Cerințe față de dispozitivul medical, alt dispozitiv decât cel existent în dotare:</b> Prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de seturi/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical, necesare în procesul de colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma de la donator, total – 1790 seturi.</p> <p>Destinație: pentru efectuarea procedurii de citaferază la donatorul de celule.</p> <p>Tehnologie automatizată, de tip închis.</p> <p>Separarea componentelor (plasmă, trombocite): prin centrifugare cu seturi sterile de unica folosință.</p> <p>Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:</p> <p>a) Asigurat cu Pompă pentru sânge.</p> <p>b)Asigurat cu Pompă pentru anticoagulant.</p> <p>c)Asigurat cu Pompe pentru componente separate.</p> <p>d)Nu mai puțin de patru detectoare pentru</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

				<p>bula de aer în tubulatura setului.</p> <p>e) Nu mai puțin de 5 clame de închidere a liniei de plasmă/trombocite/sânge/soluție anticoagulant.</p> <p>f) Mecanismul de închidere a centrifugii rapid (prin apăsare).</p> <p>g) Detector a presiunii intravenoase la donator.</p> <p>h) Posibilitatea schimbării parametrilor în timpul procedurii fără întreruperea procedurii.</p> <p>i) Manjeta reglabila.</p> <p>î) Posibilitatea modificării vitezei pompelor.</p> <p>j) Ecran tactil ce permite programarea parametrilor.</p> <p>k) Scaner de barcod și port de conectare la internet pentru manipulări de la distanță.</p> <p>l) Husa de protecție din silicon 1 bucata</p> <p>Tensiunea de alimentare: 220V, 50 Hz</p> <p>Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit cel puțin 4 dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare. -  Declaratie de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

					<ul style="list-style-type: none"> <li>- Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</li> <li>- Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale cel puțin 4 (patru) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.</li> <li>- Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor.</li> <li>- Asigurarea deservirii tehnice/reparație a dispozitivelor medicale aflate în dotare/oferite în comodat pe toată perioada de executare a contractului. <b>Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma</b> <b>Destinație: pentru colectarea trombocitelor în doză dublă de</b></li> </ul>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

					<p><b>trombocite și una doză de plasmă.</b></p> <p><b>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</b></p> <p><b>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și/sau dietilftalat;</b></p> <p><b>Asigurat cu tehnologie de delecocitare pentru obținerea produsului finit delecocitat.</b></p> <p><b>Ac tip 16/17 G, cu fisura laterală;</b></p> <p><b>Sistemul de capionare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;</b></p> <p><b>Soluție anticoagulantă:</b></p> <p><b>a) recipient de plastic,</b></p> <p><b>b) volum de 500 ml;</b></p> <p><b>c) sterilă, apirogenă;</b></p> <p><b>d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport;</b></p> <p><b>e) conținut de citrat, dexroză.</b></p> <p><b>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</b></p> <p><b>a) pentru eprubetă vacum;</b></p> <p><b>b) dotată cu holder și ac;</b></p> <p><b>c) integrat în sistemul închis și steril al</b></p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

					<p>tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</p> <p>a) 2 la număr</p> <p>b) cu posibilitatea recoltării de la donator a două doze de trombocite.</p> <p>c) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Setul de colectare a trombocitelor să fie asigurat cu rezervor/fiolă pentru colectarea probelor/plachetelor la examinarea controlului calității (preferabil ca capacitatea totală a probei să fie nu mai mică de 8 ml);</p> <p>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</p> <p>a) 1 la număr;</p> <p>b) cu o capacitate de la 600 ml până la 1000 ml <math>\pm 10\%</math>;</p> <p>c) două orificii, în partea superioara, pentru fixarea acestuia în preșele de</p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

					<p><b>separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</b></p> <p><b>d) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</b></p> <p><b>e) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</b></p> <p><b>Tubulatura de conexiune la soluția anticoagulantă să fie asigurată cu filtru.</b></p> <p><b>Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</b></p> <p><b>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe</b></p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--



					<b>fiecare set sau componentă a acestuia.</b>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

29	Autocolante marcare cod/bare		set	75000	<p>Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc.</p> <p>Proprietăți: Font standard industrial C39; Adezive la umezeală și în procesul de centrifugare; Termorezistente la congelare: temperatura de până la minus 80°C și la decongelare rapidă temperatura de până la plus 37°C; Ușor decupabile. Tip: pre-printate; Dimensiuni: 22 mm x 32 mm; Forma de livrare: set de minimum 12 unități similar pentru fiecare unitate donată. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie	350 000,00	
----	------------------------------------	--	-----	-------	---	------------------	------------	--

30	Scarificatoare		buc	80000	<p>Destinația: pentru facilitarea recoltării sângelui din falanga degetului, în scopul realizării examenului de laborator</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) sterile;</p> <p>b) produse din oțel;</p> <p>c) de uz unic.</p> <p>Dimensiuni: lungimea scarificatorului inclusiv 3 cm și mai mare, baza acului de puncție pînă la 1 mm, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare: fiecare scarificator ambalat separat cîte o unitate, cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lotul produsului, termenul de valabilitate și prezența notificărilor "STERIL", "DE UZ UNIC".</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-februarie, II tranșă-iulie.	11 666,67	
----	----------------	--	-----	-------	---	---	-----------	--

31	Tampon steril		buc	68000	<p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) uscat</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a) material nețesut - viscoză;</p> <p>b) capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c) densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</p> <p>b) grosimea pernuței – 6 mm</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	<p>I tranșa- februarie,</p> <p>II tranșa- aprilie</p> <p>,</p> <p>III tranșa-iulie,</p> <p>IV tranșa- noiembrie</p>	81 532,00	
----	---------------	--	-----	-------	---	---	-----------	--

32	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod		buc	155000	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b)pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern.</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material nețesut - viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșa- februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa- noiembrie.	102 300,00	
----	---	--	-----	--------	---	---	------------	--

33	Tampon mare îmbibat cu alcool		buc	250000	<p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material nețesut - Viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate</p>	I tranșa- februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa- noiembrie.	29 500,00	
----	-------------------------------------	--	-----	--------	---	---	-----------	--

34	Lamele medicale		sud	36500	<p>Cerințe față de dispozitivul medical, aflat în dotare – 3 bucăți: Prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de suduri obligatorii activității dispozitivului medical aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de sudură sterile a tuburilor, total – 33500 suduri. Dispozitivele aflate în dotarea instituției (total – 6 bucăți) :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- dispozitiv pentru sudura sterile a tuburilor TSCD II (3 bucăți), anul producerii 2014, (dobândite prin contract de achiziție). Pentru locația Chișinău – 1 bucată, pentru locația Bălți – 1 bucată și pentru locația Cahul – 1 bucată.</li> <li>- dispozitiv pentru sudura sterile a tuburilor Compodock – s2 (3 bucăți), anul producerii 2020, (dobândite prin contract de comodat). Pentru locația Chișinău – 1 bucată, pentru locația Bălți – 1 bucată și pentru locația Cahul – 1 bucată.</li> </ul> <p>Va pune la dispoziția beneficiarului dispozitive medicale (6 bucăți) identice ca model de performanță și nu mai vechi anul producerii 2020. Nu se admit aparate reconditionate Pentru locația Chișinău – 1 bucată, pentru locația Bălți – 1 bucată și pentru locația Cahul – 1 bucată.</p>	I tranșa-februarie, II tranșa-iulie.	1 095 000,00	
----	-----------------	--	-----	-------	--	---	--------------	--

				<p>Prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de suduri și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical, necesare în procesul de sudură sterilă a tuburilor, total – 33500 suduri.</p> <p>Cerințe față de dispozitivul medical, alt dispozitiv decât cel existent în dotare:</p> <p>Destinația: pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC a containerelor cu sânge/componente sanguine.</p> <p>Parametrii de lucru:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• sudarea sterilă a tuburilor din PVC combinație umed-la-umed, uscat-la-uscat, umed-la-uscat;</li> <li>• asigură o sudură sterilă, sigură și ușor de lucrat;</li> <li>• ușor de manevrat manual;</li> <li>• Suport pentru două containere;</li> <li>• Creează suduri care îndeplinesc sau depășesc cerințele de rezistență la tracțiune conform ISO 3826-1;</li> <li>• Dotat cu ecran ce va indica parametrii de lucru;</li> <li>• Semnal acustic sau vizual la finalul procedurii.</li> </ul> <p>-Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice</p>			
--	--	--	--	---	--	--	--



				<p>și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>-Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.</p> <p>-Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor</p> <p>Lamele medicale 33500 sud</p> <p>Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine;</p> <p>Proprietăți: Compatibile cu tehnologiile oferite pentru sudarea sterilă a tuburilor din PVC;</p> <p>Forma de ambalare: set cu număr de suduri, în total cantitate suficientă pentru numărul de suduri, livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor "STERIL", "DE UZ UNIC".</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se</p>			
--	--	--	--	---	--	--	--

					<p>confirmă cerințele produsului;</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</li></ul>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

35	Mănuși			285000	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)nesterile;</p> <p>b)fără pudră;</p> <p>c) netede/microtexturate;</p> <p>d)ambidextre;</p> <p>e) de unică folosință;</p> <p>f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	<p>I tranșa- februarie,</p> <p>II tranșa- aprilie</p> <p>,</p> <p>III tranșa-iulie,</p> <p>IV tranșa- noiembrie.</p>	104 500,00	
			buc					

36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml		buc	67000	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 8/9/10 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p> <p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 6 ml;</p> <p>b)asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d)cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și</p>	I tranșa- februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa- noiembrie.	106 083,33	
----	------------------------------	--	-----	-------	--	---	------------	--

					<p>notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li></ul>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

37	Eprubetă, tip II, 6 ml		buc	30300	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 6 ml;</p> <p>b)asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d)cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările “DE UZ UNIC”, “STERIL în interior”. Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta eprubetei.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-iulie.	35 655,53	
----	------------------------	--	-----	-------	---	---	-----------	--

38	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi		fl	12000	<p>Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, aflat în dotare: Prin tehnologie aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 11250 flacoane.</p> <p>Dispozitivele aftate în dotarea instituției:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bact/ALERT3D/120 (2 bucăți) anul producerii 2017</li> <li>- Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2018</li> </ul> <p>Prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele:, număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 11250 flacoane.</p> <p>Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, alt dispozitiv decât cel existent în dotare:1. Dispozitiv medical pentru examinarea produselor sanguine/consumabilelor la prezența germenilor microbieni anaerobi și aerobi. 2. Dispozitiv medical de identificare germeni microbieni anaerobi și aerobi:</p>	I tranșa- februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa- noiembrie.	1 485 000,00	
----	---	--	----	-------	---	---	--------------	--

					<p>a) tehnologie automatizată; b) principiul de examinare prin identificare germeni anaerobi și aerobi. 3. Capacitatea de încărcare a flacoanelor pentru examinare: a) minimum 120, și mai mult; b) posibilitatea de încărcare continuă începând de la 1(unu) flacon; 4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului: a) încărcare/ eliminare sigură pentru flacoane/probe sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de examinare; b) eliminare sigură a deșeurilor; c) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru; d) sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenți/calibratori aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de examinare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării; e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date; f) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil; g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge. 5. Cerințe către sistemul de gestionare a</p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--



					<p>bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:</p> <p>a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;</p> <p>b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;</p> <p>c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;</p> <p>d) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării;</p> <p>e) configurarea funcționării dispozitivelor conectate.</p> <p>f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.</p> <p>6. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare:</p> <p>a) port RS-232C</p> <p>b) port USB 2.0</p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

				<p>c) port USB 3.0  d) port rețea (RJ-45)  e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute;  f) alte.</p> <p>7. Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 3 dispozitive medicale identice ca model și performanță, și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.  Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.  -Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.  -Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor  Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni</p>			
--	--	--	--	--	--	--	--

					<p>anaerobi-5625 fl Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:</p> <p>a) cu capac sigilat;</p> <p>b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;</p> <p>c) steril în interior;</p> <p>d) etichetat, cu prezența gradăției pe etichetă din 5 în 5 ml;</p> <p>e) asigurat cu cod de bare.</p> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p> <p>a) pentru germeni anaerobi;</p> <p>b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</p> <p>Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.</p> <p>Cerințe pentru reagenți/consumabile aplicate:</p> <p>a) nereutilizabile;</p> <p>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</p> <p>Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de</p>			
--	--	--	--	--	---	--	--	--

				<p>păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li></ul> <p>Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi -5625 fl Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Flacon cu conținut cu mediu nutritiv:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) cu capac sigilat;</li><li>b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului;</li><li>c) steril în interior;</li><li>d) etichetat, cu prezența gradăției pe etichetă din 5 în 5 ml;</li><li>e) asigurat cu cod de bare.</li></ul> <p>Compoziția mediului de cultură din flacon:</p>			
--	--	--	--	---	--	--	--

					<p>a) pentru germeni aerobi, inclusiv componenta Candida albicans;</p> <p>b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</p> <p>Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.</p> <p>Cerințe pentru reagenți/consumabile aplicate:</p> <p>a) nereutilizabile;</p> <p>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</p> <p>Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li><li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li><li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului.</li></ul>			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DCL	fl	29	<p>Destinație: pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacoane a câte 20L fiecare, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>Certificat de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa-noiembrie.	21 924,00	240897
----	--	--------------	----	----	--	---	-----------	--------

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WNR	fl	7	<p>Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 5 L, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-lulie.	4 567,50	
----	--	---------------	----	---	--	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WDF	fl	9	<p>Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 2 lIL, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-iulie.	8 586,00	
----	--	---------------	----	---	--	---	----------	--



39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Sulfolyser	set	3	<p>Destinație pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x500 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie , II tranșa-septembrie.	4 495,50	
----	--	------------	-----	---	--	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WNR	set	3	<p>Destinație: pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 2x82 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie , II tranșa-septembrie.	6 250,50	
----	--	----------------	-----	---	---	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WDF	set	6	<p>Destinație: pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 2x22 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie , II tranșa-septembrie.	32 450,40	
----	--	----------------	-----	---	--	---	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DFL	fl	20	<p>Destinație: pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Flacon 1L livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului.</li> </ul>	I tranșa- februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa- noiembrie	24 840,00	
----	--	--------------	----	----	--	--	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell RET	set	6	<p>Destinație: pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Set 2x12 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flacon</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului.</li> </ul>	I tranșă-februarie , II tranșă-septembrie	36 612,00	
----	--	-------------------	-----	---	--	--	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell PLT	set	6	<p>Destinație: pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Set 2x12 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flacon</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie , II tranșa-septembrie	37 017,00	
----	--	-------------------	-----	---	--	--	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellclean	fl	23	<p>Destinație: Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Flacon 50 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa- februarie, II tranșa- aprilie , III tranșa-iulie, IV tranșa- noiembrie	23 230,00	
----	--	-----------	----	----	--	--	-----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Eprubete tip X	Bucată	4256	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului hematologic XN-1000</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 2-5 ml</p> <p>c) diametru de la 11 la 15mm</p> <p>d) lungime cel puțin 57 mm</p> <p>e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm</p> <p>f) diametru capac 18 mm sau mai puțin</p> <p>g) asigurată cu presiune vid</p> <p>h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	I tranșă-februarie.	6 384,00	
----	--	----------------	--------	------	--	---------------------	----------	--



39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L1	fl	6	<p>Destinație: Material de control (nivel scăzut) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșa- februarie,</p> <p>II tranșa- aprilie</p> <p>,</p> <p>III tranșa- iunie,</p> <p>IV tranșa- august,</p> <p>V tranșa- octombrie,</p> <p>VI tranșa- noiembrie.</p>	9 240,00	
----	--	-------------	----	---	---	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L2	fl	6	<p>Destinație: Material de control (nivel normal) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșa- februarie,</p> <p>II tranșa- aprilie</p> <p>,</p> <p>III tranșa-iunie,</p> <p>IV tranșa- august,</p> <p>V tranșa- octombrie,</p> <p>VI tranșa- noiembrie</p>	9 240,00	
----	--	-------------	----	---	--	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L3	fl	6	<p>Destinație: Material de control (nivel înalt) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	<p>I tranșa- februarie,</p> <p>II tranșa- aprilie</p> <p>,</p> <p>III tranșa-iunie,</p> <p>IV tranșa- august,</p> <p>V tranșa- octombrie,</p> <p>VI tranșa- noiembrie</p>	9 240,00	
----	--	-------------	----	---	---	---	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL	set	1	<p>Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x3 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	Tranșe:I-februarie	3 385,00	
----	--	--------	-----	---	---	--------------------	----------	--

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL PF	set	1	<p>Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului pentru canal PLT-F; .</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x3 ml livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	Tranșe:I-februarie	3 435,00	
----	--	-----------	-----	---	--	--------------------	----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Fibrinogen C 2ml	fl	12	<p>Destinație: Pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului, pe baza metodei Clauss, în plasma citrată umană, cu sistemele de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: : compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion LaboratorySUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 2 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului.</li> </ul>	I tranșă-februarie, II tranșă-aprilie, III tranșă-lulie, IV tranșă-octombrie.	26 827,20	114404
----	--	------------------	----	----	--	--	-----------	--------

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control normal 1ml	fl	12	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul normal.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	12 519,40	
----	--	------------------------------	----	----	---	--	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control anormal scăzut 1ml	fl	12	<p>Destinație: pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal scăzut. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion LaboratorySUA, sau echivalentul acestuia. Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	12 519,40	
----	--	--------------------------------------	----	----	--	--	-----------	--



40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control ridicat	fl	12	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal ridicat .</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie	12 519,40	
----	--	---------------------------	----	----	---	---	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Calcium Chloride (CaCl <sub>2</sub> ) 0,025M lichid 8ml	fl	12	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 8 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	214,60	
----	--	---	----	----	--	--	--------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	APTT-SP (lichid) 9ml	fl	12	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal ridicat.          Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.          Forma de ambalare: flacon 9 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	4 024,10	
----	--	----------------------------	----	----	--	--	----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasmă cu deficit de Factor VIII 1ml	fl	12	<p>Destinație: Plasmă umană obținută prin imunodepleție de factor VIII, pentru determinarea cantitativă a activității factorului VIII (FVIII)</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie	13 003,50	
----	--	--------------------------------------	----	----	---	---	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Special test control Level 2 1ml	fl	12	<p>Destinație: pentru controlul calității testelor cromogenice în interval anormal superior(antitrombină, plasminogen, inhibitor plasmină, proteină C și factor VIII) și a testului cu proteina S și de factor (coagulare) efectuate cu sistemele decoagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentation Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-lulie, IV tranșa-octombrie.	12 877,10	
----	--	----------------------------------	----	----	--	--	-----------	--

					de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.			
--	--	--	--	--	--	--	--	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de calibrare 1ml	fl	12	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-februarie, II tranșa-aprilie, III tranșa-Iulie, IV tranșa-octombrie.	13 521,00	
----	--	-------------------------	----	----	---	--	-----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining solution 500ml	fl	1	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie.	357,70	
----	--	------------------------	----	---	--	-------------------	--------	--



40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Factor diluent 100ml	fl	1	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșă-aprilie.	74,52	
----	--	----------------------	----	---	---	-------------------	-------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining agent 80ml	fl	1	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL. Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie.	357,70	
----	--	--------------------	----	---	---	-------------------	--------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Cupe ACL 2ml	Bucată	500	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 2-5 ml</p> <p>c) diametru de la 11 la 15mm</p> <p>d) lungime cel puțin 57 mm</p> <p>e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm</p> <p>f) diametru capac 18 mm sau mai puțin</p> <p>g) asigurată cu presiune vid</p> <p>h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</li> </ul>	I tranșa-aprilie.	3 104,17	
----	--	--------------	--------	-----	---	-------------------	----------	--

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Rotori ACL 20 poziții	Bucată	100	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 2-5 ml</p> <p>c) diametru de la 11 la 15mm</p> <p>d) lungime cel puțin 57 mm</p> <p>e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm</p> <p>f) diametru capac 18 mm sau mai puțin</p> <p>g) asigurată cu presiune vid</p> <p>h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p>	I tranșă-aprilie .	2 484,17	
----	--	-----------------------	--------	-----	--	--------------------	----------	--

41	Alcool etilic 96%		dal, a/a	785	<p>Destinație: pentru fracționarea fracțiilor proteice din plasma umană în producerea preparatelor biomedicale din sânge (albumine, imunoglobuline umane, etc.).</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)corespunde cerințelor Ph. Eur., 95,1-96,9% (V/V);</p> <p>b)densitate relativă 0,805-0,812;</p> <p>c) aciditate (acid acetic) ≤30 ppm;</p> <p>d)absorbanța – conform Ph. Eur.;</p> <p>e) metanol £200 ppm;</p> <p>f) acetaldehidă+acetal £10 ppm;</p> <p>g) benzen £2 ppm;</p> <p>h)impurități sumar £300 ppm;</p> <p>i)reziduu la evaporare £25 ppm.</p> <p>Forma de ambalare: în vrac.</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p>	<p>I tranșa- mai,</p> <p>II tranșa- iunie,</p> <p>III tranșa- Iulie,</p> <p>IVtranșa- august,</p> <p>V tranșa- septembrie,</p> <p>VItranșa- octombrie,</p> <p>VIItranșa- noiembrie.</p>	400 150,02	
----	----------------------	--	----------	-----	---	---	------------	--

42	Flacoane, tip II		Bucată	33000	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 10 ml, total nu mai mult de 16 ml</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>19,8 \pm 0,3/0,4</math>mm;</p> <p>Interior <math>12,9 \pm 2</math>mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>22,7 \pm 0,6/0,8</math>mm</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>55 \pm 0,9</math> mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	125 400,00	
----	------------------	--	--------	-------	---	------------------	------------	--

43	Flacoane, tip III		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:  Volum 20 ml, total nu mai mult de 26 ml.  Diametrul gâtului flaconului:  Exterior 19,8±0,3/0,4mm;  Interior 12,9±2mm;  Diametrul flaconului: 26,5±0,6/0,8mm  Înălțimea flaconului: 63 ±1 mm;  Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;  Rezistent la temperatura plus 180°C;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;  - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;  - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	24 640,00	
----	-------------------	--	--------	------	--	------------------	-----------	--

44	Flacoane, tip V		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:  Volum 50 ml <math>\pm</math> 5%.  Diametrul gâtului flaconului:  Exterior 34 <math>\pm</math> 1mm;  Interior 25 <math>\pm</math> 0,2/0,5 mm;  Diametrul flaconului: 40 <math>\pm</math>1 mm  Înălțimea flaconului: 90 <math>\pm</math>1,2 mm;  Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;  Rezistent la temperatura plus 180°C;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</li> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	44 000,00	
----	-----------------	--	--------	------	---	------------------	-----------	--



45	Flacoane, tip VI		Bucată	11000	<p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 100 ml ± 5%.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 34 ± 1mm;</p> <p>Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 50 ± 1 mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 105 ± 1,2 mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	116 600,00	
----	------------------	--	--------	-------	---	------------------	------------	--

46	Flacoane, tip VIII		Bucată	8250	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 450 ml ± 5%.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 34 ± 1mm;</p> <p>Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 79 ± 1,2 mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 165 ± 1,6 mm;</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)sticlă transparentă, neutră;</p> <p>b)clasa I;</p> <p>c)gradație pronunțată de nivel a volumului.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	173 827,50	
----	--------------------	--	--------	------	--	------------------	------------	--

47	Flacoane, tip IX		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:  Volum 3 ml, total nu mai mult de 4,5 ml;  Diametrul gâtului flaconului: Exterior 12,0 ± 0,1mm;  Interior 8,0 ± 0,1mm;  Înălțimea flaconului: 35,0 ± 0,5mm;  Materialul de bază:  a) sticlă transparentă, neutră;  b) clasa I.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;  Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</li> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă-martie.	19 731,25	
----	------------------	--	--------	------	---	------------------	-----------	--

48	Dopuri, tip I		Bucată	20750	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 12,8 mm±0,5mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 19,0 mm±0,8mm;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	49 800,00	
----	---------------	--	--------	-------	---	------------------	-----------	--

49	Dopuri, tip II		Bucată	17550	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge în procesul de liofilizare.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului - 12,9 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gîtului flaconului - 20,0 mm;</p> <p>Prezintă fantă pe tot diametrul dopului pe suprafața interioară</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	52 650,00	
----	----------------	--	--------	-------	---	------------------	-----------	--

50	Dopuri, tip III		Bucată	14500	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 25,0 mm±0,5.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 34,0mm±0,5.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	87 000,00	
----	-----------------	--	--------	-------	---	------------------	-----------	--

51	Dopuri, tip V		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gîtului flaconului – 8,0 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gîtului flaconului – 12,0 mm;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	7 333,33	
----	---------------	--	--------	------	--	------------------	----------	--

52	Pesar flip-off, tip VI		Bucată	5500	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu;</p> <p>b) componenta 2 - plastic (polipropilen);</p> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 120±1°C.</p> <p>La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd strilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 14 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	I tranșă- martie.	7 333,33	
----	---------------------------	--	--------	------	--	----------------------	----------	--



53	Pesar flip – off (2120), tip V		Bucată	29400	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare. Rezistent la temperatura plus 120±1°C. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gâtul flaconului asigurînd sterilitatea produsului. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă-martie.	88 200,00	
----	--------------------------------	--	--------	-------	---	------------------	-----------	--

54	Pesar, tip II		Bucată	19500	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Material de bază: aluminiu; Pregătite pentru sterilizare. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	I tranșă- martie.	27 300,00	
----	---------------	--	--------	-------	--	----------------------	-----------	--

55	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III		Bucată	20	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)capsule A1HC1,1 m2;</p> <p>b)garnitură plată 1/pk.</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșa-februarie.	264 000,00	
----	--	--	--------	----	---	---------------------	------------	--

56	Prefiltru, tip I		Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) prefiltru tip – AP;</p> <p>b) diametrul prefiltrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșa-februarie.	72 000,00	
57	Filtru, tip I		Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru tip – 0,65μm DAWP;</p> <p>b) diametrul filtrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p>	I tranșa-februarie.	168 000,00	

					<p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>			
58	Filtru, tip III		Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor;</p> <p>b) tip – 0,22μm GVWP;</p> <p>c) diametrul – 293 mm;</p> <p>d) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșă-februarie.	180 000,00	

59	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I		Bucată	4	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți: Compatibil cu sistemul Super Q; Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0); Număr de catalog - CMPB02202.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; -Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	I tranșa- februarie.	92 000,00	
----	---	--	--------	---	--	-------------------------	-----------	--

60	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II		Bucată	2	Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente. Proprietăți: Compatibil cu sistemul Super Q; Durapore Carridge 0.22 pm Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. -Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; -Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.	I tranșă- februarie.	48 000,00	
	<b>Total</b>						20 305 435,05	

**III. 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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
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;

**IV. Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Septembrie 2023
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input type="checkbox"/>
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 <input type="checkbox"/> Da <input checked="" type="checkbox"/>
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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 IMSP Spitalul De Stat**  
Nr.7 din 06.10.2023

**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	IMSP SPITALUL DE STAT
IDNO	1006601003968
Adresa	Str. Drumul Viilor 34
Numărul de telefon/fax	022-72-90-41, 022-72-91-72
Adresa de e-mail ale autorității contractante	spitalds@ms.gov.md
Adresa de internet ale autorității contractante	-
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Ghinguleak Diana, 022-72-91-72
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>	<a href="https://achizitii.md/ro/">https://achizitii.md/ro/</a> - SIA RSAP
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 contractantă este o autoritate centrală de achiziție și obiectul principal de activitate este prestația serviciilor medico-sanitare

**II. Informații despre obiectul achiziției:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA lei (pentru fiecare lot în parte)
1	45400000-1	Lucrări de instalare a 2 generatoare	1	Conform caietului de sarcini și documentației standard	6100000,00

**III. 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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte	Nu <input checked="" type="checkbox"/>

administrative	Da <input type="checkbox"/>
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	<b>Cel mai mic preț , corespunderea tuturor parametrilor tehnici și prezentarea documentelor solicitate obligatoriu</b>

**IV. Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Octombrie 2023
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input type="checkbox"/>
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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).

## ANUNȚURI DE ATRIBUIRE

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE** Instituția Publică „Centrul de Tehnologii Informaționale în Finanțe”  
 Nr. 47/A/22 din 24.07.2023

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	<b>Instituția Publică „Centrul de Tehnologii Informaționale în Finanțe”</b>
Localitate	<b>or. Chișinău</b>
IDNO	<b>1005600036924</b>
Adresa	<b>str. Constantin Tănase, 7</b>
Număr de telefon	<b>022-26-28-73</b>
Număr de fax	<b>022-24-37-15</b>
E-mail oficial	<b>ctif@ctif.gov.md</b>
Adresa de internet	<b>www.CTIF.gov.md</b>
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	<b>Ina Caba-Bradu, tel.068693838 ina.caba-bradu@ctif.gov.md</b>

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<b>Negocierea fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare</b>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire  (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)	<b>În temeiul art. 56 alin.(1) lit. a) al Legii nr.131 privind achizițiile publice, a fost utilizată Procedură de negociere fără publicarea anunțului de participare din următoarele motive: 2 proceduri publice de tip COP eșuate - n-a fost depusă nici o ofertă.</b>
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri <input type="checkbox"/> <b>Servicii</b> <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
Obiectul de achiziție	<b>Servicii de calibrare și verificare metrologică a aparatelor de cântărit</b>
Anunțul de participare	Nr.:
	Data publicării:

	Link:
<i>Criteriaul de atribuire utilizat</i>	<b>Prețul cel mai scăzut</b> <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 <input type="checkbox"/>
<i>Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate</i>	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input type="checkbox"/> Licitație electronică <input type="checkbox"/>
<i>Nr. oferte primite</i>	Total: 1
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 1

### 3. 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. 47/D/23 din 14.07.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

<i>Denumire</i>	<b>S.R.L. „Alex S&amp;E”</b>
<i>IDNO</i>	<b>1003600028406</b>
<i>Date de contact</i> <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	<b>mun. Chișinău, str Ion Pruncul, 4/1</b> <b>tel.022-244-572; fax: 022-296-729;</b> <b>e-mail: office@alex-se.com</b>
<i>Întreprindere mică sau mijlocie</i>	<b>Da</b> <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
<i>Asociație de operatori economici</i> <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da <input type="checkbox"/> <b>Nu</b> <input type="checkbox"/>
<i>Subcontractanți</i> <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da <input type="checkbox"/> <b>Nu</b> <input type="checkbox"/>

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de	Nr. și data contractului	Suma, MDL inclusiv TVA
----------	---	---------	-----------------------	--------------------------	------------------------

			măsură		
1	<b>Servicii de calibrare și verificare metrologică a aparatelor de cântărit</b>	50411000-9	22 cântare	<b>Contract nr.67/NFP/23 din 18.07.2023</b>	<b>587748,00</b>

**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	<b>Nu</b> <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu <input type="checkbox"/> 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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_

L.Ș.

**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 Casa Națională de Asigurări Sociale  
Nr. 8664 din 31.07.2023**

**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

**2. 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 <input type="checkbox"/> <b>V</b> Servicii Lucrări <input type="checkbox"/>
Obiectul de achiziție	<i>Achiziționarea Echipamentului pentru asigurarea funcționării rețelei corporative</i>
Anunțul de participare	ID ocds-b3wdp1-MD-1686749613146-EV-1686807228759
	Data publicării: 15/06/2023 08:33
	<a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-</a>

	<a href="#">1686749613146?tab=contract-notice</a>
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut <input checked="" type="checkbox"/> <b>V</b> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input type="checkbox"/> Licitație electronică <input checked="" type="checkbox"/> <b>V</b>
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)

### 3. 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 23 din 03.07.2023 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	<b>SRL ” XONTECH Systems”</b>
IDNO	1018600044509
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău, str.Alexandru cel Bun 85 , Telefon: (022) 876 583 <b>e-mail: office@xontech.md</b>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input checked="" type="checkbox"/> <b>V</b> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> <b>V</b>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/> <b>V</b>

Denumirea bunurilor		Cod CPV	Cantitate și unitate de măsură (bucăți)	Nr. și data contractului	Prețul total (inclusiv TVA)
1	<i>Echipament pentru asigurarea funcționării rețelei corporative</i>	32420000-3	1	Nr.1174-07/23 din 12.07.2023	311 880,00
Valoarea contractului fără TVA				259 900,00	
Valoarea contractului cu TVA				311 880,00	

**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 <input type="checkbox"/> V Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu <input type="checkbox"/> V Da <input type="checkbox"/>
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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”  
Nr. 65 din 28.07.2023**

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”
Localitate	MD-2068 mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
IDNO	1003600152592
Adresa	mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
Număr de telefon/fax	022438237, 022441185
E-mail	<a href="mailto:achizitii.sf.treime@gmail.com">achizitii.sf.treime@gmail.com</a>
Adresa de internet	<a href="http://spital.sf.treime.md/">http://spital.sf.treime.md/</a>
Persoana de contact	Nina Lipciu
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>	

**2. 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 <input checked="" type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
Obiectul de achiziție	<b><i>Tehnică de calcul și accesorii IT pentru anul 2023</i></b>
Anunțul de participare	Nr: <b>21083053</b>
	Data publicării: 21.06.2023
	<a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1687340705220?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1687340705220?tab=contract-notice</a>

Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut <input checked="" type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input type="checkbox"/> Licitație electronică <input checked="" type="checkbox"/>
Nr. oferte primite	Total: 5
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 5
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: <i>conform SIA RSAP</i>

### 3. 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. 65 din 21.07.2023** s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	"VAD" SRL TRIOMAC SRL BTS PRO DeviceIT
IDNO	1002600014433 1006606001224 1008600061565 1022600046834
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	tel: 022 000151 email: <a href="mailto:sales@vad.md">sales@vad.md</a> tel: 022 876236 email: <a href="mailto:triomac@gmail.com">triomac@gmail.com</a> tel: 022 870140 email: <a href="mailto:office@bts.md">office@bts.md</a> tel: 068999407 email: <a href="mailto:andreirusu.mail@gmail.com">andreirusu.mail@gmail.com</a>

Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	<b>BTS PRO SRL</b>	30200000-1	Conform caietului de sarcini	Nr. _____ din <b>28.07.2023</b>	<b>285 494,70</b>
2	<b>Triomac SRL</b>	30200000-1	Conform caietului de sarcini	Nr. _____ din <b>28.07.2023</b>	<b>94 022,40</b>
3	<b>Device IT</b>	30200000-1	Conform caietului de sarcini	Nr. _____ din <b>28.07.2023</b>	<b>38 860,80</b>
4	<b>VAD</b>	30200000-1	Conform caietului de sarcini	Nr. _____ din <b>28.07.2023</b>	<b>147 598,80</b>

**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 <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE a procedurii de achiziție publică	Nu <input type="checkbox"/> 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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a>

	pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 IMSP AMT Centru**Nr. 1 din 31.07.2023**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	IMSP AMT Centru
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1003600153267
Adresa	Str. 31 August 1989, 63
Număr de telefon/fax	0(22)27 03 09/022 27 10 11
E-mail	amtcentru.contracte@ms.md
Adresa de internet	<a href="https://amt-centru.md/">https://amt-centru.md/</a>
Persoana de contact	0(22)27 03 09 Secția achiziții
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 contractantă

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<b>Licitație deschisă</b>
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	<b>Bunuri</b> <input checked="" type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
Obiectul de achiziție	Piese de schimb pentru aparatele de autoclavare și aparate de termodezinfectie existente la IMSP AMT Centru.
Anunțul de participare	Nr.: 21082675
	Data publicării: 15 iun 2023, 16:32
	Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21082675/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21082675/</a>

Criteriaul de atribuire utilizat	<b>Prețul cel mai scăzut</b> <input checked="" type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input type="checkbox"/> Licitație electronică <input type="checkbox"/>
Nr. oferte primite	Total: 1
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: 1

### 3. 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. 1 din \_14.07. 2023 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL "Polisano Prim"
IDNO	1003600153267
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	Mun. Chișinău, str. Costiujeni 6/2
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Piese de schimb pentru aparatele de autoclavare și		Lotul:1; 2; 3; 4; 5; 6; 7; 8; 9; 10;	Nr._99 din	134 745,89

aparate de termodezinfectie existente la IMSP AMT Centru.	42950000-0	11; 12; 13; 14; 15; 16.	21.07.2023	
---	------------	-------------------------	------------	--

**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	<b>Nu</b> <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE a procedurii de achiziție publică	<b>Nu</b> <input checked="" type="checkbox"/> 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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 Agenția Servicii Publice (ASP)  
Nr133/23AA din 28.07.2023**

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Agenția Servicii Publice (ASP)
<b>Localitate</b>	mun. Chișinău
<b>IDNO</b>	1002600024700
<b>Adresa</b>	mun. Chișinău, str. A. Pușkin, 42
<b>Număr de telefon/fax</b>	022 504021 022 212259
<b>E-mail</b>	<a href="mailto:asp@asp.gov.md">asp@asp.gov.md</a>
<b>Adresa de internet</b>	<a href="http://www.asp.gov.md">www.asp.gov.md</a>
<b>Persoana de contact</b>	<a href="mailto:ala.musteata@asp.gov.md">ala.musteata@asp.gov.md</a>
<b>Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate</b> <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>	Instituție publică cu autonomie financiară

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

<b>Tipul procedurii de atribuire aplicate</b>	Cererea ofertelor de prețuri
<b>Justificarea alegerii procedurii de atribuire</b> <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	-
<b>Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	Bunuri
<b>Obiectul de achiziție</b>	Safeuri metalice
<b>Anunțul de participare</b>	Nr: <a href="https://ocds-b3wdp1-MD-1686920209360">ocds-b3wdp1-MD-1686920209360</a>
	Link-ul: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1686920209360?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1686920209360?tab=contract-notice</a>
	Data publicării: 16.06.2023



<b>Criteriul de atribuire utilizat</b>	Prețul cel mai scăzut
<b>Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate</b>	Licitație electronică
<b>Nr. oferte primite</b>	Total: 2 (două)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2 (două)
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 2 (două)

### 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. 207/23 din 18.07.2023 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

<b>Denumire</b>	„Limani-Grup” SRL
<b>IDNO</b>	1003600135270
<b>Date de contact</b> <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-2023, mun. Chișinău, str-la Studenților 4/2 of. 505, tel: 022 93-07-57, e-mail: diana.limani@mail.ru
<b>Întreprindere mică sau mijlocie</b>	Da <input type="checkbox"/>
<b>Asociație de operatori economici</b> <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu <input type="checkbox"/>
<b>Subcontractanți</b> <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu <input type="checkbox"/>

Loturile atribuite:

12	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
<b>Safeuri metalice</b>					
1	<b>Lotul nr.1</b> Safeu metalic de mobilier	44421600-3	91 buc.	Nr. 924 din 28.07.2023	155 610,00
	<b>Lotul nr.2</b> Safeu metalic vertical cu		13 buc.		86 502,00

	2 uși			
	<b>Lotul nr.3</b> Dulap antiefracție și antifoc pt. documente		1 buc.	27 324,00
	<b>TOTAL</b>			<b>269 436,00</b>

#### 4. Alte informații:

<b>Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE</b>	Nu
<b>Publicarea anterioară în JOUE a procedurii de achiziție publică</b>	Nu
	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
<b>Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor</b>	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820 651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
<b>Alte informații relevante</b>	-

**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** Instituția Medico-Sanitară Publică „Centrul de Sănătate Fălești”  
Nr. ocds-b3wdp1-MD-1687931039245/04 din 31.07.2023

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	<b>Instituția Medico-Sanitară Publică „Centrul de Sănătate Fălești”</b>
Localitate	Or.Fălești
IDNO	1008602000201/5700379
Adresa	Or.Fălești, str.Ștefan cel Mare, 36
Număr de telefon/fax	0/259/2-54-21, 2-50-43, 2-53-58
E-mail	<u><a href="mailto:cs.falesti@ms.md">cs.falesti@ms.md</a></u> ; <u><a href="mailto:bazilevschil@mail.ru">bazilevschil@mail.ru</a></u>
Adresa de internet	<u><a href="https://csfalesti.md/">https://csfalesti.md/</a></u>
Persoana de contact	Larisa Bazilevschi, specialist în ach. publ. /259/2-50-43
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>	Instituția Medico-Sanitară Publică, Practica medicală

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<b>Cererea ofertelor de prețuri</b>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	- art.2 (1) (a) din Legea nr.131/03.07.2015 privind achizițiile publice  - art.57 din Legea nr.131/03.07.2015 privind achizițiile publice
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	<b>Bunuri</b> <input checked="" type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
Obiectul de achiziție	<b>Cărbune, marca AM</b>
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1687931039245/21083510

	Data publicării: 28.06.2023
	Link-ul: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1687931039245?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1687931039245?tab=contract-notice</a>
Criteriul de atribuire utilizat	<b>Prețul cel mai scăzut</b> <input checked="" type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input type="checkbox"/> <b>Licitație electronică</b> <input checked="" type="checkbox"/>
Nr. oferte primite	<b>Total: 6</b> De la operatori economici care sunt: <b>întreprindere mică sau mijlocie: 6</b> De la operatori economici dintr-un alt stat: 0 Pe cale electronică: 6

### 3. 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 de atribuire nr.12 din 19.07.2023 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	<b>SRL "AUTO-INTERNAȚIONAL"</b>
IDNO	1012602002961
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	Adresa juridică: MD-3100, mun.Bălți, str.Sofia, 27/1 <a href="mailto:auto.500@mail.ru">auto.500@mail.ru</a> , tel/fax: 0-60500244, 0-231-9-29-92
Întreprindere mică sau mijlocie	<b>Da</b> <input checked="" type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> <b>Nu</b> <input checked="" type="checkbox"/>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> <b>Nu</b> <input checked="" type="checkbox"/>

**Loturile atribuite:**

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma (lei), inclusiv TVA
1	<b>Cărbune, marca AM</b>	<b>09100000-0</b>	<b>45 tone</b>	<b>Nr.19 din 31.07.2023</b>	<b>207000,00</b>

**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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	MD-2001, mun.Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 Agenția Asigurare Resurse și Administrare Patrimoniu a  
Ministerului Apărării**

Nr. 49 /23 din 28 .07.2023

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	<b>Agenția Asigurare Resurse și Administrare Patrimoniu a Ministerului Apărării</b>
Localitate	<b>Republica Moldova</b>
IDNO	<b>1006601001229</b>
Adresa	<b>mun. Chișinău, șos. Hîncești 84</b>
Număr de telefon/fax	<b>022-25-21-28/ 25-21-49/ 25-20-71/ 25-23-00</b> <b>Fax: 022 25 20 49</b>
E-mail	<b>olga.conovalova@army.md</b> <b>dumitru.negoita@army.md</b>
Adresa de internet	<b>https://army.md</b>
Persoana de contact	<b>DUMITRU NEGOIȚĂ</b>
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>	<b>Autoritate centrală de achiziție a Ministerului Apărării</b>

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<b>Licitație deschisă</b>
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	<b>Bunuri</b>
Obiectul de achiziție	<b>„Ulei”, „Conserve (mazăre și porumb)”, pentru necesitățile Armatei Naționale</b>
Anunțul de participare	Nr.: <b><u>ocds-b3wdp1-MD-1686731395157</u></b>
	Data publicării: <b>14.06.2023</b>
	Link: <b><u>https://mtender.gov.md/tenders/ocds-</u></b>

	<a href="https://www.achizitii.md/b3wdp1-MD-1686136110551?tab=contract-notice">b3wdp1-MD-1686136110551?tab=contract-notice</a>
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 7
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 7
	De la operatori economici dintr-un alt stat: 0
	Pe cale electronică: 7

### 3. 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. 92/23 din 21.07.2023, s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL „Businesscom Star”
IDNO	1012600013390
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	Adresa juridică: mun. Chișinău str. Industrială, 27 Tel: 022-85-33-88 e-mail: businesscom-star@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură (buc)	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Ulei de floarea-soarelui	15300000-1	35000,00	14/560 din 28.07.2023	911820,00
<b>Total:</b>					<b>911820,00</b>

Denumire	SRL „Geoter-Com”
IDNO	1003600009799
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun. Chișinău, str. Gh. Asachi 68/1 ap.83 Tel: 068799397 e-mail: geotercom@gmail.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură (buc)	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Porumb dulce conservat	15331400-1	4000,00	14/561 din 28.07.2023	126840,00
<b>Total:</b>					<b>126840,00</b>

Denumire	SRL „Delmix Prim”
IDNO	1010600031257
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun. Chișinău str. N.Titulescu, 39, ap. (of.) 4 Tel: 0673-00-457/ 0691-23-753 e-mail: delmixprim srl@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
----------	---	---------	------------------------------	--------------------------	--------------------



			(buc)		
1	Mazăre verde conservată	15331132-1	12500,00	14/562 din 28.07.2023	306000,00
<b>Total:</b>					<b>306000,00</b>

**4. Alte informații:**

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu
Publicarea anterioară în JOUE a procedurii de achiziție publică	Da
	2023/S 006-013707 din 04/01/2023 2023/S 013-034134 din 13/01/2023
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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE Primăria satului Piatra, r-ul Orhei**  
Nr.1 din 11.07.2023

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Primăria satului Piatra
Localitate	s.Piatra, r-ul Orhei
IDNO	1007601003286
Adresa	s.Piatra, r-ul Orhei
Număr de telefon/fax	023558238/023558712/078488488
E-mail	comunapiatra2019@gmail.com
Adresa de internet	https://piatra.comuna.md/
Persoana de contact	068392941 contabil șef Romaniuc Ana
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>	

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<u>V</u> 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 <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <u>V</u>
Obiectul de achiziție	<i>Lucrări de reparație a unor sectoare de drum a străzilor Mihai Eminescu, 1 Iunie, Serghei Lazo, Vasile Alexandrii din s. Piatra ,r-nul Orhei</i>
Anunțul de participare	Nr.: <u>ocds-b3wdp1-MD-1687958095082</u>
	Data publicării: 28.06.2023
	Link: <u>https://achizitii.md</u>

Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut <input checked="" type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input type="checkbox"/> Licitație electronică <input checked="" type="checkbox"/>
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:

### 3. 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. 1 din 11.07. 2023 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	<b>SRL Izvorul din Piatra</b>
IDNO	<b>101609001285</b>
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	068650550, izvorul.drumuri@gmail.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/>

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 unor sectoare de drum a străzilor Mihai Eminescu, 1 Iunie, Serghei Lazo, Vasile Alexandrii	45233142-6	1	16 din 28.07.2023	570787,40

	din s. Piatra ,r-nul Orhei				
--	----------------------------	--	--	--	--

**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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE a procedurii de achiziție publică	Nu <input checked="" type="checkbox"/> 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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 Oficiul Avocatului Poporului**  
Nr. din 3 din 26.07.2023

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Oficiul Avocatului Poporului
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1022601000019
Adresa	mun. Chișinău, str. Calea leșilor 11/3
Număr de telefon/fax	0 22 23-48-00
E-mail	ombudsman@ombudsman.md
Adresa de internet	www.ombudsman.md
Persoana de contact	Frunza Roman 060002669 roman.frunza@ombudsman.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 o altă formă de achiziție comună)</i>	Oficiul este o autoritate publică autonomă și independentă organizațional, funcțional, operațional și financiar față de orice autoritate publică, persoană juridică, indiferent de tipul de proprietate și forma juridică de organizare, și față de orice persoană fizică, inclusiv cu funcție de răspundere de orice nivel.  obiectul principal de activitate: Protecția și promovarea drepturilor omului și libertăților fundamentale.

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri
Justificarea alegerii procedurii de atribuire	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input checked="" type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
Obiectul de achiziție	servicii de elaborare a Sistemului informațional e - Ombudsman
Anunțul de participare	№ ocds-b3wdp1-MD-1683899621716-PN-1683899621717 Data publicării: 12.05.2023

	Link: <a href="https://mtender.gov.md/plans/ocds-b3wdp1-MD-1683899621716">https://mtender.gov.md/plans/ocds-b3wdp1-MD-1683899621716</a>
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut <input checked="" type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input type="checkbox"/> Licitație electronică <input checked="" type="checkbox"/>
Nr. oferte primite	Total: 2
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2
	De la operatori economici dintr-un alt stat: 0
	Pe cale electronică: 2

### 3. 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. 2 din 06.06.2023 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	INFOSOFT-MAX S.R.L.
IDNO	1018600045001
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	mun. Chișinău, str. Miorița 9/1, of. 54 tel. 022287138 / 079445526 <a href="mailto:ion.silvestru@gmail.com">ion.silvestru@gmail.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/>

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
----------	---	---------	------------------------------	--------------------------	--------------------

1	servicii de elaborare a Sistemului informațional e - Ombudsman	72200000-7	1	84 din 04 iulie 2023	235000,00
---	--	------------	---	----------------------	-----------

**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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE a procedurii de achiziție publică	Nu <input checked="" type="checkbox"/> 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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
Alte informații relevante	

**ANUNȚ DE ATRIBUIRE Consiliul raional Orhei**  
Nr. 04 din 28.07.2023

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Consiliul raional Orhei
Localitate	mun.Orhei
IDNO	1007601005523
Adresa	bd.M.Eminescu, 2
Număr de telefon/fax	0235/22058, 22650, 20389 0235/20662
E-mail	<a href="mailto:consiliu.orhei@or.md">consiliu.orhei@or.md</a> ,
Adresa de internet	<a href="http://www.or.md">www.or.md</a>
Persoana de contact	Chicuș Alesea, 0235-2-03-89, <a href="mailto:achizitiicro@gmail.com">achizitiicro@gmail.com</a>
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 nivelul II

**2. Date cu privire la procedura de atribuire**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație deschisă
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 <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input checked="" type="checkbox"/>
Obiectul de achiziție	<b>Lucrări de reparație a drumului L317 G44-Bulăiești-Mîrzești sector PC 0.00-2.50</b>
Anunțul de participare	Nr.: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21083529/">ocds-b3wdp1-MD-1687941964186</a>
	Data publicării: 28.06.2023
	Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21083529/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21083529/</a>



Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut <input checked="" type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input checked="" type="checkbox"/> Licitatie electronică <input type="checkbox"/>
Nr. oferte primite	Total: 5
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 5
	De la operatori economici dintr-un alt stat: 0
	Pe cale electronică: 5

### 3. 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. 06 din 20.07.2023 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	„GENESIS International„SRL
IDNO	1010600006879
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	<a href="mailto:drumuri.qi@gmail.com">drumuri.qi@gmail.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input checked="" type="checkbox"/>

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 drumului L317 G44-Bulăiești-Mîrzești sector PC 0.00-2.50	45233142-6	1 lucr	64 din 28.07.2023	<b>9 434 828,15</b>

**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 <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE a procedurii de achiziție publică	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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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 IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”  
Nr. 62 din 26.07.2023**

**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”
Localitate	MD-2068 mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
IDNO	1003600152592
Adresa	mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
Număr de telefon/fax	022438237, 022441185
E-mail	<a href="mailto:achizitii.sf.treime@gmail.com">achizitii.sf.treime@gmail.com</a>
Adresa de internet	<a href="http://spital.sf.treime.md/">http://spital.sf.treime.md/</a>
Persoana de contact	Nina Lipciu
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>	

**2. 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 <input checked="" type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
Obiectul de achiziție	<i>Confecționare și montare Literelor Volumerice iluminate cu module LED instalate pe fațada clădirii IMSP SCM SF TREIME</i>
Anunțul de participare	Nr: <b>21083346</b>
	Data publicării: 26.06.2023
	<a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1687773220345?tab=contract-notice">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1687773220345?tab=contract-notice</a>

Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut <input checked="" type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziții <input type="checkbox"/> Licitație electronică <input checked="" type="checkbox"/>
Nr. oferte primite	Total: 3
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 3
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: <i>conform SIA RSAP</i>

### 3. 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. 62 din 19.07.2023** s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	<i>Pro Tron Media SRL</i>
IDNO	<i>1011600007699</i>
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	tel: 069997715 email: <a href="mailto:protronmedia@gmail.com">protronmedia@gmail.com</a>
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA

1	<b>Pro Tron Media SRL</b>	45453000-7	Conform caietului de sarcini	Nr. _____ din <b>26.07.2023</b>	<b>206 040,00</b>
---	---------------------------	------------	------------------------------------	---------------------------------	-------------------

**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 <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE a procedurii de achiziție publică	Nu <input 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: <a href="mailto:contestatii@ansc.md">contestatii@ansc.md</a> pagina web: <a href="http://www.ansc.md">www.ansc.md</a>
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).

## ANUNȚURI DE MODIFICARE/ANULARE A PROCEDURILOR

**ANUNȚ Instituția Publică Liceul Teoretic „Onisifor Ghibu”, din mun, Chișinău  
privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 01 din 20.06.2023

## I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Instituția Publică Liceul Teoretic „Onisifor Ghibu”, din mun, Chișinău
<b>Localitate</b>	Chișinău
<b>IDNO</b>	1013620005842
<b>Adresa</b>	Str. Nicolae Costin 63/A
<b>Număr de telefon</b>	079448348, (022)518231, (022)519779
<b>Număr de fax</b>	-
<b>E-mail oficial</b>	onisiforghibu2000@gmail.com
<b>Adresa de internet</b>	https://liceul-ghibu.com/
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Cernei Elena, 079448348, elacernei@gmail.com

## II. Date cu privire la procedura de achiziție:

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Cererea ofertelor de prețuri <input type="checkbox"/> <b>Licitație deschisă</b> <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	Lucrări de reparație capitală a coridoarelor et. 1-2-3 din IPLT „Onisifor Ghibu”, mun. Chișinău
<b>Cod CPV</b>	45400000-1
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	2 500 000,00
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	Link-ul: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21075535/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21075535/</a> Data publicării: 13.03.2023 17-44
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	Data:02.02.2023
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv</b> <i>(după caz)</i>	Nu

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

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> <b>Lucrări</b> <input type="checkbox"/>
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
<b>Sursa de finanțare</b>	<b>Buget de stat</b> <input type="checkbox"/> Buget CNAM <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	01 din 13.04.2023
<b>Denumirea operatorului economic</b>	
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	<b>ROSIVID CONSTRUCT SRL</b> 1015600024953
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr: 09 Data: 26.04.2023
<b>Termen de valabilitate</b>	60 luni
<b>Termen de execuție</b>	01.08.2023

## IV. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	Micșorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> <b>Majorarea valorii contractului</b> <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/> Rezoluțiunea contractului <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Proces verbal cu privire la lucrările de reparație capitală ascunse, art. 76 al. 7 (1c) din Legea 131/2015</i>
<b>Creșterea prețului în urma modificării (după caz)</b>	1 747 094,53 lei (9,94%)
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	nu
<b>Alte informații relevante</b>	nu

**V. Descrierea achiziției înainte și după modificare:**

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

Tencuieli interioare de 2 cm grosime, driscuite, executate manual, la pereți sau stâlpi, pe suprafețe plane cu mortar de ciment-var marca M 100-T pentru sprint, grund și stratul vizibil, pe zidărie de caramida sau blocuri mici de beton, diferența în plus sau în minus pentru fiecare 05 cm grosime – Grosime de 1,8 cm, în cantitate totală de **1592,59 m2** în valoare de 157908,35 lei

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

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

\_\_\_\_\_ În urma demontării materialelor existente pe pereții interiori, s-a stabilit necesitatea de a aplica tencuieli interioare de 2 cm grosime suplimentare, care nu au fost calculate inițial în caietul de sarcini. Aceste lucrări sunt clasificate ca fiind lucrări suplimentare ascunse.

**VII. Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.09 din 26.04.2023 a fost încheiat acordul adițional privind majorarea valorii contractuale

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
ROSIVID CONSTRUCT SRL	01	20.06.2023	131590,29	157908,35

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)



**ANUNȚ IMSP SCMC "Valentin Ignatenco"  
privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	IMSP SCMC "Valentin Ignatenco"
<b>Localitate</b>	Mun. Chișinău
<b>IDNO</b>	1003600152640
<b>Adresa</b>	Str. Grenoble, 149
<b>Număr de telefon</b>	022 72 57 66
<b>Număr de fax</b>	022 72 57 66
<b>E-mail oficial</b>	<a href="mailto:vignatenco@ms.md">vignatenco@ms.md</a>
<b>Adresa de internet</b>	<a href="http://www.ignatenco.md">www.ignatenco.md</a>
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Morari Natalia, <a href="mailto:natalia_morari@inbox.ru">natalia_morari@inbox.ru</a> 069911793

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Cererea ofertelor de prețuri <input type="checkbox"/> <b>Licitație deschisă</b> <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	Diverse produse alimentare sem.I 2023
<b>Cod CPV</b>	15800000-6
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	1 902 155,59
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	Nr:21066960 Link: <a href="https://ocds-b3wdp1-MD1667916279720">ocds-b3wdp1-MD1667916279720</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	08.11.2022
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv</b> <i>(după caz)</i>	

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

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	<b>Bunuri</b> <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	<b>Nu</b> <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>

<b>Sursa de finanțare</b>	Buget de stat <input type="checkbox"/> <b>Buget CNAM</b> <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	05.12.2022
<b>Denumirea operatorului economic</b>	SRL "Adrika"
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr:157/22
	Data:14.12.2022
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA: 192 320,00
	Inclusiv TVA: 207 680,00
<b>Termen de valabilitate</b>	30.06.2023
<b>Termen de execuție</b>	30.06.2023

**IV.** Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	Micșorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> Majorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> <b><u>Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare</u></b> <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/> Rezoluțiunea contractului <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Temeiul juridic</b>	Legea 131/2015 privind achizițiile publice
<b>Creșterea prețului în urma modificării (după caz)</b>	-
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	-
<b>Alte informații relevante</b>	Se prelungește termenul de valabilitate a contractului privind livrarea painii cu o lună de zile 01.07.2023-31.07.2023

**V.** Descrierea achiziției înainte și după modificare:

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

Ca urmare a inițierii și publicării a licitației deschise privind achiziționarea "Diverselor produse alimentare pentru sem. II -2023" (nr. link: ocds-b3wdp1-MD-1685090247799), și în rezultatul informării participanților economici despre rezultatele desfășurării a licitației deschise, la data de 28.06.2023 a fost depusă contestația cu nr. 35 la ANSC, de către operatorul economic ÎCP

Panifcoop Strășeni, privind dezacordul cu decizia grupului din data de 26.06.2023. Respectiv pentru a asigura instituția cu paine pe parcursul lunii iulie curent, și pentru a nu recurge la o altă procedură de achiziție publică, s-a decis de a prelungi termenul de valabilitate a contractului din I sem. Pentru o lună de zile.

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

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

La data de 28.06.2023 a fost depusă contestație la procedura de achiziție publică a diverselor produse alimentare pentru sem. II anul 2023, prin urmare pentru a asigura instituția cu "Paine din făină de calitate superioară fortificată cu acid folic și fier" pe durata examinării constestației, s-a decis de a prelungi contractul din sem. I anul 2023, cu o lună de zile

**VII.** Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.12 din 29.06.2023 a fost încheiat acordul adițional privind prelungirea termenului de valabilitate a contractului nr. 157/22 din 14.12.2022 încheiat în baza licitației deschise nr. 21066960, cu operatorul economic SRL "Adrika".

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
SRL "Adrika"	01	29.06.2023	-	-

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

**ANUNȚ Primăria Bardar, r. Ialoveni  
privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 1 din 24 mai 2023

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primăria Bardar
<b>Localitate</b>	s. Bardar
<b>IDNO</b>	100760100718
<b>Adresa</b>	s. Bardar, r. Ialoveni, str. Aurel David 68
<b>Număr de telefon</b>	026837236
<b>Număr de fax</b>	-
<b>E-mail oficial</b>	<a href="mailto:bardarprimaria@yahoo.com">bardarprimaria@yahoo.com</a>
<b>Adresa de internet</b>	Documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP  (www.achiziții.md)
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Rața Valeriu, 060480003, primarbardar@mail.ru

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Cererea ofertelor de prețuri <input type="checkbox"/> Licitatie deschisă <input checked="" type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	Instalații de epurare și rețele exterioare de canalizare s. Bardar, r. Ialoveni, etapa 3
<b>Cod CPV</b>	45232400-6
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	7 021 683,33 lei
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	Nr: 2021/2427 Link: ocds-b3wdp1-MD-1634103276281
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	13.10.2021
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv</b> <i>(după caz)</i>	-

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

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input checked="" type="checkbox"/>
--	---

<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
<b>Sursa de finanțare</b>	Buget de stat <input checked="" type="checkbox"/> Buget CNAM <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	Nr 2 din 02.12.2021
<b>Denumirea operatorului economic</b>	SC "Genial-A" S.R.L.
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr: 120
	Data: 09 decembrie 2021
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA: 5 482 639,83
	Inclusiv TVA: 6 579 167,80
<b>Termen de valabilitate</b>	31.12.2023
<b>Termen de execuție</b>	24 luni

**IV.** Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	<p>Micșorarea valorii contractului <input type="checkbox"/></p> <p>Majorarea valorii contractului <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/></p> <p>Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/></p> <p>Rezoluțiunea contractului <input type="checkbox"/></p> <p>Altele: <i>[Indicați]</i></p>
<b>Temeiul juridic</b>	<p><i>Art. 76 alin. (4) a legii 1egii 131 din 03.07.2015</i></p> <p><i>Art.5,6 al Regulamentului privind ajustarea periodică a valorii contractelor de achiziții publice cu executare continuă, încheiate pe un termen mai mare de un an, aprobat prin Hotărîrea Guvernului Nr.1129 din 21.11.2018</i></p> <p><i>Demers din partea Genial-A S.R.L. nr. 63 din 29.03.2023</i></p> <p><i>Informația privind Rata Inflației nr. 04-2(1)/33 din 28.02.2023 – Biroul Național de Statistică al RM.</i></p>

<b>Creșterea prețului în urma modificării (după caz)</b>	<b>555 014,72 lei</b>
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	<i>[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i>
<b>Alte informații relevante</b>	-

**V.** Descrierea achiziției înainte și după modificare:

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

În momentul semnării contractului de achiziții valoarea era de 6 579 167,80 lei, în urma semnării acordului de modificare, valoarea contractului crește și va constitui 7 134 182,52

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

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

Conform cererii nr. 63 din 29 martie 2023 depusă de SC "Genial-A" S.R.L. în adresa primăriei.

Conform informației privind rata Inflației nr. 04-2(1)/33 din 28.02.2023 – Biroul Național de Statistică al RM.

**Valoarea inițială totală a contractului de achiziții publice constituie – 6 579 167,80 lei**

**Valoarea executată a contractului constituie - 4 743 801,67 lei**

**Diferența dintre valoarea inițială a contractului și valoarea executată este de - 1 835 366,13 lei.**

**Rata inflației pentru anul 2022 constituie 30,24% (30,24% pentru 12 luni din diferența valorii inițiale a contractului și valoarea executată a contractului constituie – 555 014,72 lei)**

**Valoarea ajustată a contractului este de 2 390 380,85 lei**

Calculul Valorii ajustate:

$$V_a = [(V_1 - V_2) \times (R_i/12) \times N\%] + V_3$$

Unde:

$V_a$  – valoarea ajustată a contractului de achiziții publice;

$V_1$  – valoarea totală a contractului de achiziții publice;

$V_2$  – valoarea executată a contractului de achiziții publice;

$V_3$  – diferența dintre valoarea totală a contractului de achiziții publice și valoarea executată a contractului de achiziții publice ( $V_3 = V_1 - V_2$ );

$N\%$  - numărul de luni de la începerea executării contractului sau de la ultima ajustare

$R_i$  – rata anuală a inflației pentru anul precedent ajustării;

Date inițiale:

$V_1 - 6\,579\,167,80$  lei,

$V_2 - 4\,743\,801,67$  lei

$V_3 - 1\,835\,366,13$  lei

$N_A - 12$ ,

$R_i - 30,24\%$

$V_a = 555\,014,72 + 1\,835\,366,13 = 2\,390\,380,85$  lei

În urma calculelor efectuate, urmează de făcut următoarele modificări:

1. Conform formulei de calcul, valoarea contractului urmează a fi majorată cu **555 014,72 lei**
2. Valoarea actualizată a contractului constituie **2 390 380,85 lei**

#### VII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 1 din 24 mai 2023 a fost încheiat acordul adițional nr. 1 din 25 mai 2023 privind majorarea contractului de achiziție.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
SC "Genial-A" S.R.L.	1	25 mai 2023	462 512,267	555 014,72

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

**ANUNȚ Primăria Ustia, r-I Dubăsari**

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

**Nr. 3 din 17.07.2023**

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primăria Ustia
<b>Localitate</b>	s.Ustia
<b>IDNO</b>	1007601009026
<b>Adresa</b>	s.Ustia,r-I Dubăsari
<b>Număr de telefon</b>	0248-55-2-36
<b>Număr de fax</b>	0248-55-2-36
<b>E-mail</b>	pr_ustia@mail.ru
<b>Adresa de internet</b>	
<b>Persoana de contact</b>	Tatiana Cojuhari

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Procedura de atribuire aplicată</b>	Concurs prin cererea ofertelor de pret
<b>Nr. procedurii</b>	Nr: <u>ocds-b3wdp1-MD-1671172670240</u>
<b>Data deschiderii ofertelor</b>	27.12.2022
<b>Nr. BAP</b>	
<b>Data publicării în BAP</b>	
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv.</b>	

**III. Date cu privire la contractele de achiziție:**

<b>Tipul contractelor de achiziție</b>	<b>Bunuri</b> <input type="checkbox"/>
<b>Obiectul de achiziție</b>	Produse alimentare p/u sem. Ijumatate a anul 2023 Gradinita de copii „Andries”.



<b>Cod CPV</b>	15800000-6
<b>Contractele se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	<b>Nu</b> <input type="checkbox"/>
<b>Sursa de finanțare</b>	<b>Buget de stat</b> <input type="checkbox"/>
<b>Data deciziei de atribuire a contractelor</b>	29.12.2022
<b>Operatorii economici câștigători</b>	Î.I. Prozorovski Lilian 1010605000089 "Baguette" S.R.L. 1014600037741 SRL Villa Prodotti 1016600007719 SA Fabrica de unt Floresti 1003607011922 SRL "Fratii Frunze" 10210611000946
<b>Date de contact ale operatorilor economici</b>	Î.I. Prozorovski Lilian 069157487 "Baguette" S.R.L. 098100203 SRL Villa Prodotti 022846333 SA Fabrica de unt Floresti 079941709 SRL "Fratii Frunze" 079714471
<b>Nr. contractelor de achiziție</b>	Î.I. Prozorovski Lilian - 5 "Baguette" S.R.L. - 1 SRL Villa Prodotti - 4 SA Fabrica de unt Floresti - 3 SRL "Fratii Frunze" - 2
<b>Data contractelor de achiziție</b>	06.01.2023
<b>Valoarea contractelor de achiziție</b>	<b>679705.44 lei</b>
<b>Termen de valabilitate</b>	15.07.2023
<b>Termen de execuție</b>	15.07.2023

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

<b>Tipul modificărilor operate</b>	<b>Micșorarea valorii contractului</b> <input type="checkbox"/> Majorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/>
------------------------------------	--

	Rezelierea contractului <input type="checkbox"/> Altele:
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Legea AP din 03.07.15art.76, alin.7.2lit(a)</i>
<b>Valoarea modificărilor</b>	
<b>Informații privind creșterea prețului în urma modificării</b>	Nu se aplică <input type="checkbox"/>
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru</b>	Nu <input type="checkbox"/>
<b>Alte informații relevante</b>	

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

Au fost încheiate contracte privind achiziționarea produselor alimentare pentru Ijumătate a a.2023 pentru grădinița de copii Andries în sumă totală de 679705.44 lei, executat 444089.93 lei, suma spre micșorare 235615.51 lei:

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

1. In legatura cu aceia ,ca frecventa copiilor a fost mai scazuta si s-au folosit mai putine produse alimentare.

VII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică/acordului-cadru Nr. 2 din 17.07.2023 a fost încheiat acordul adițional Nr.24,23,25,26 din 17.07.2023 privind:

**- micșorarea contractelor de achiziționare a produselor alimentare în suma totală de 235615.51 lei.**

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

**Agenția Achiziții Publice:** mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [BAP@tender.gov.md](mailto:BAP@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

**ANUNȚ Primăria comunei Țareuca, r-l Rezina  
privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 2 din 17.07.2023

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primăria comunei Țareuca
<b>Localitate</b>	s.Țareuca r-l Rezina
<b>IDNO</b>	1007601005431
<b>Adresa</b>	MD-5438,s.Țareuca r-l Rezina
<b>Număr de telefon</b>	0254-33-5-15
<b>Număr de fax</b>	0254-33-2-36
<b>E-mail oficial</b>	Primaria.tareuca2019@gmail.com
<b>Adresa de internet</b>	
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Cuzuioc Natalia tel.067508727,Gaidibadi Ghenadie tel.062100412

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă V Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	Renovarea grădiniței Ghiocel s.Țahnauți r-l Rezina
<b>Cod CPV</b>	45453000-7
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	4929476,00fără TVA
<b>Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</b>	Nr: 21066152 Link-ul::ocds-b3wdp1-MD-1666774965827
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	26.05.2021
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz)</b>	

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

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input checked="" type="checkbox"/>
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>

<b>Sursa de finanțare</b>	Buget de stat <input type="checkbox"/> Buget CNAM <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>bugetul local</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	25.11.2022
<b>Denumirea operatorului economic</b>	Eurogrupstim SRL
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr.80 din 09.12.2022
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	4174248.90
<b>Termen de valabilitate</b>	31.12.2023
<b>Termen de execuție</b>	15.08.2023

**IV.** Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	Micșorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> da Majorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> nu Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/> Rezelierea contractului <input type="checkbox"/> Altele: <i>Lucrări incluse, lucrări excluse</i>
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Art.76alin(7)din Legea nr.131 din 03.07.2015</i>
<b>Creșterea prețului în urma modificării (după caz)</b>	<i>Nu este cazul</i>
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	<i>Nu este cazul</i>
<b>Alte informații relevante</b>	Nu sunt

**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) înainte de modificare*

Anexa nr.1 Lucrări excluse

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Sum fără TVA /lei	Suma inclusiv TVA

1	Renovarea grădiniței Ghiocel s.Țahnauți r-I Rezina	45453000-7	1buc.	519331,36	623197,63
---	--	------------	-------	-----------	-----------

Lucrări excluse

№ crt.	Simbol norme și Cod resurse	Lucrări și cheltuieli	U.M.	Cantitate conform datelor din proiect	Valoarea de deviz, lei	
					Pe unitate de măsură incl. salariu	Total incl. salariu
					_____	_____

1	2	3	4	5	6	7
		<b>1. Acoperis</b>				
		<b>1.1. Lucrari de demolare</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Lucrari de demolare Inclusiv salariu</b>				<b>0,00</b>
		<b>1.2. Acoperis</b>				
12	CE27A2	Sarpante pe scaune de lemn la acoperisuri cu 1-4 pante, cu contur regulat, executate pe suprafete pina la 25 mp inclusi la un punct de lucru, inclusiv fieraria de ancorare si prindere, pentru incarcari climatice normale, la acoperisuri executate din lemn ecarisat (30% din suprafata totala)	m2	70,00	277,08 _____ 58,16	19 395,60 _____ 4 070,92
15	CE31A	Frontoane din scinduri geluite simple	m2	49,20	54,93 _____	2 702,52 _____

1	2	3	4	5	6	7
					10,59	521,16
16	CE31C	Streasina infundata, fara console aparente, din scinduri de rasinoase faltuite si geluite pe o parte, cu latimea medie de 0,4 m	m2	95,00	856,87	81 402,31
					168,65	16 021,98
19	CL17B	Confectii metalice diverse, montate aparent: balustrada (bariera de siguranta)	kg	564,85	33,99	19 196,75
					8,72	4 927,35
		<i>Total</i>	lei			122 697,18
		<b>Total Acoperis Inclusiv salariu</b>				<b>122 697,18 25 541,41</b>
		<b>1.3. Cos de ventilare</b>				
21	CA02B3	Beton simplu turnat in egalizari, pante, sape la inaltimi pina la 35 m inclusiv, prepararea manuala si turnarea cu mijloace clasice beton clasa B12,5	m3	0,34	1 547,91	526,29
					346,85	117,93
22	CL18A	Carcas din metal la canale de ventilare (cornier metalic 100x63x6, 20 m)	kg	147,00	43,68	6 421,24
					8,72	1 282,33
23	CK35A	Закладные деталь	buc	33,00	123,83	4 086,42

1	2	3	4	5	6	7
					6,23	205,62
24	CR03A	Schelet din lemn brut, rotund de rasinoase si din rigle de rasinoase (lemn 50*50)	m3	3,40	9 337,47	31 747,39
					913,88	3 107,19
25	CN50A	Tratament ignifug al lemnariei; ferme, arce, grinzi, capriori, cosoroabe.	m3	3,40	370,09	1 258,30
					35,31	120,05
26	IzF10G	Strat termoizolator la cosuri de ventilare, din placi din vata minerala, lipite cu mastic de bitum pe suprafete verticale (inclusiv un strat de утеплитель-ТЕХНОЛАЙТ б=50мм, cu densitatea de 38kg/ m3)	m2	30,00	345,78	10 373,36
					4,57	137,08
27	CD07A1	Pereti din panouri din tabla zincata cutata fixate prin impuscare pe scheletul metalic, montate la o inaltime mai mare de 6 m	m2	75,36	254,28	19 162,76
					39,46	2 973,93
28	CE05A	Tabla plana zincata sau tabla plana protejata anticoroziv, fixata cu agrafe, executata cu incheeturi duble in ambele sensuri la cosurile de fum	m2	64,00	206,15	13 193,67
					33,23	2 126,85
29	CL20A	Grile de ventilatie din PVC 200x200, complet asamblate	buc	10,00	143,17	1 431,70

1	2	3	4	5	6	7
					20,77	207,70
		<i>Total</i>	lei			88 201,13
		<b>Total Cos de ventilare Inclusiv salariu</b>				<b>88 201,13 10 278,68</b>
		<b>1.4. Sistem de scurgere</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Sistem de scurgere Inclusiv salariu</b>				<b>0,00</b>
		<i>Total</i>	lei			210 898,31
		<i>Asigurarea sociala</i>	24 %			8 596,82
		<i>Transportul materialelor</i>	4 %			6 936,43
		<i>Total</i>				226 431,56
		<i>Cheltuieli de regie</i>	8 %			18 114,52
		<i>Total</i>				244 546,08
		<i>Beneficiu de deviz</i>	3 %			7 336,38
		<b>Total Acoperis</b>				<b>251 882,46</b>



1	2	3	4	5	6	7
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>35 820,09</b>
		<b>2. Lucrari interioare</b>				
		<b>2.1. Demontari</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Demontari Inclusiv salariu</b>				<b>0,00</b>
		<b>2.2. Reparatii</b>				
		<b>2.2.1. Tavane</b>				
44	CK18B	Montarea baghetelor la lambriuri din mase plastice	m	458,00	28,66 _____ 21,60	13 124,75 _____ 9 893,17
		<i>Total</i>	lei			13 124,75
		<b>Total Tavane Inclusiv salariu</b>				<b>13 124,75 9 893,17</b>
		<b>2.2.2. Pereti/Coloane</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Pereti/Coloane Inclusiv salariu</b>				<b>0,00</b>

1	2	3	4	5	6	7
		<b>2.2.3. Goluri</b>				
60	CK25A	Usi confectionate din profiluri din mase plastice inclusiv armaturile si accesoriile necesare usilor montate in zidarie de orice natura la constructii cu inaltimea pina la 35 m inclusiv, intr-un canat, cu suprafata tocului pina la 7 mp inclusiv	m2	3,03	2 063,37 _____ _____ 33,64	6 252,01 _____ _____ 101,94
		<i>Total</i>	lei			6 252,01
		<b>Total Goluri Inclusiv salariu</b>				<b>6 252,01 101,94</b>
		<b>2.2.4. Pardoseli</b>				
66	CG56A	Sapa din amestec de autonivelare "Nivelir": grosime 10mm	m2	241,60	96,08 _____ _____ 9,72	23 214,12 _____ _____ 2 348,42
67	IB15B	Sistem de incalzire prin pardoseala in incaperi avind suprafata incalzita de 100,1 - 500 mp (Instalat 2 Colectore cite 20 de racordari fiecare colector, in total 40 de robinete de fiecare tip, din acest motiv diferenta de pret(-84270,59 lei !!!)	m2	241,60	348,80 _____ _____ 0,00	84 270,59 _____ _____ 0,00
69	CG09A	Plinte din PVC, montate orizontal la pereti gata tencuiti, prin lipire cu adeziv Prenadez, in incaperi cu suprafete mai mari de 16 mp	m	22,00	44,99 _____ _____ 24,92	989,75 _____ _____ 548,32

1	2	3	4	5	6	7
		<i>Total</i>	lei			108 474,46
		<b>Total Pardoseli Inclusiv salariu</b>				<b>108 474,46 2 896,74</b>
		<b>2.2.5. Tavane (Subsol)</b>				
72	CF17C	Strat de impaslitura din fibra de sticla aplicat pe suprafata tavanelor din ghips-carton	m2	315,70	19,25 _____ 8,31	6 078,14 _____ 2 622,84
73	CN54A	Aplicarea manuala a grundului cu quart "Gleta" intr-un strat, la tavane interioare	m2	315,70	19,08 _____ 5,82	6 021,99 _____ 1 835,98
74	CF50B	Tencuieli interioare de 5 mm grosime, executate manual, cu amestec uscat pe baza de ipsos, la tavane, preparare manuala a mortarului.	m2	315,70	73,09 _____ 50,68	23 075,71 _____ 15 999,30
75	CN54A	Aplicarea manuala a grundului cu quart "Gleta" intr-un strat, la tavane interioare	m2	315,70	19,08 _____ 5,82	6 021,99 _____ 1 835,98
76	CF57A	Aplicarea manuala a chitului pe baza de ipsos "Eurofin" grosime 1,0 mm pe suprafetele tavanelor	m2	315,70	31,67 _____ 22,85	9 997,89 _____ 7 212,80

1	2	3	4	5	6	7
77	CN54A	Aplicarea manuala a grundului cu cuart "Gleta" intr-un strat, la tavane interioare	m2	315,70	19,08 _____ _____ 5,82	6 021,99 _____ _____ 1 835,98
78	CN06A	Vopsitorii interioare cu vopsea pe baza de copolimeri vinilici in emulsie apoasa, aplicate in 2 straturi pe glet existent, executate manual	m2	315,70	41,93 _____ _____ 22,85	13 236,54 _____ _____ 7 212,80
		<i>Total</i>	lei			70 454,25
		<b>Total Tavane (Subsol)</b>				<b>70 454,25</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>38 555,68</b>
		<b>2.2.6. Pereti (Subsol)</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Pereti (Subsol)</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<b>2.2.7. Usi (Subsol)</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Usi (Subsol)</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				

1	2	3	4	5	6	7
		<i>Total</i>	lei			198 305,47
		<i>Asigurarea sociala</i>	24 %			12 347,41
		<i>Transportul materialelor</i>	4 %			5 851,53
		<i>Cheltuieli de regie</i>	8 %			17 320,35
		<i>Beneficiu de deviz</i>	3 %			7 014,74
		<b>Total Reparatii</b>				<b>240 839,50</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>51 447,53</b>
		<b>2.3. Sisteme de Apeduct - Canalizare - Incalzire</b>				
		<b>2.3.1. Instalatii de incalzire</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Instalatii de incalzire</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<b>2.3.2. Instalatii de apa calda</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Instalatii de apa calda</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<b>2.3.3. Sistem de canalizare</b>				

1	2	3	4	5	6	7
113	SB24E	Sifon de pardoseala din fonta emailata, simplu, avind diametrul de 100 mm	buc	6,00	195,03 _____ _____ 43,62	1 170,19 _____ _____ 261,70
116	SC18A	Dus cu tragator automat, cu diametrul de 1/2"	buc	4,00	54,94 _____ _____ 14,96	219,76 _____ _____ 59,82
117	SE36A	Masina de spala rufe inoxidabil, montata pe postament de beton, avind capacitatea de 60 kg rufe uscate pe ora si greutatea de 600 kg,	buc	1,00	1 295,49 _____ _____ 416,23	1 295,49 _____ _____ 416,23
		<i>Total</i>	lei			2 685,44
		<i>Asigurarea sociala</i>	24 %			177,06
		<i>Transportul materialelor</i>	4 %			76,37
		<i>Cheltuieli de regie</i>	8 %			235,11
		<i>Beneficiu de deviz</i>	3 %			95,21
		<b>Total Sistem de canalizare Inclusiv salariu</b>				<b>3 269,19 737,75</b>
		<b>2.3.4. Utilaj</b>				
126	SC18A	Dus cu tragator automat, cu diametrul de 1/2"	buc	4,00	3 498,60 _____ _____	13 994,40 _____ _____

1	2	3	4	5	6	7
					0,00	0,00
		<i>Total</i>	lei			13 994,40
		<b>Total Utilaj Inclusiv salariu</b>				<b>13 994,40</b>
		<i>Total</i>	lei			17 263,59
		<b>Total Sisteme de Apeduct - Canalizare - Incalzire Inclusiv salariu</b>				<b>17 263,59 737,75</b>
		<i>Total</i>	lei			258 103,09
		<b>Total Lucrari interioare Inclusiv salariu</b>				<b>258 103,09 52 185,28</b>
		<b>3. Lucrari exterioare</b>				
		<b>3.1. Fasada</b>				
131	IzF55E	Termoizolarea exterioara glafurilor a cladirilor cu tencuieli fine pe termoizolant (sisteme cu fixare rigida a termoizolantului), suprafata peretilor neteda: cu placi ignifugate din vata minerala (gr=20mm)	m2	26,30	283,95 <hr/> <hr/> 121,42	7 467,81 <hr/> <hr/> 3 193,39
		<i>Total</i>	lei			7 467,81

1	2	3	4	5	6	7
		<b>Total Fasada</b>				<b>7 467,81</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>3 193,39</b>
		<b>3.2. Pereu</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Pereu</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<b>3.3. Balustrada</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Balustrada</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<b>3.4. Sistem de drenaj (evacuare apei acumulate in subsol)</b>				
		<b>3.4.1. Camin interior</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Camin interior</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<b>3.4.2. Montarea tevii</b>				
		<i>Total</i>	lei			



1	2	3	4	5	6	7
		<b>Total Montarea tevii</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<b>3.4.3. Camin exterior</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Camin exterior</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<i>Total</i>	lei			
		<b>Total Sistem de drenaj (evacuare apei acumulate in subsol)</b>				<b>0,00</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				
		<i>Total</i>	lei			7 467,81
		<i>Asigurarea sociala</i>	24 %			766,41
		<i>Transportarea materialelor</i>	4 %			167,28
		<i>Total</i>				8 401,50
		<i>Cheltuieli de regie</i>	8 %			672,11
		<i>Total</i>				9 073,61
		<i>Beneficiu de deviz</i>	3 %			272,20

1	2	3	4	5	6	7
		<b>Total Lucrari exterioare</b>				<b>9 345,81</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>3 193,39</b>

		Total	lei			519 331,36
		TVA	20 %			103 866,27
						<b>623 197,63</b>
		<b>Total deviz:</b>				<b>91 198,76</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				

### Anexa nr.2 Lucrări incluse

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Suma fără TVA /lei	Suma inclusiv TVA
1	Renovarea grădiniței Ghiocel s.Țahnauți r-I Rezina	45453000-7	1buc.	442503.67	531004.40

№ crt.	Simbol norme și Cod resurse	Lucrări și cheltuieli	U.M.	Cantitate conform datelor din proiect	Valoarea de deviz, lei	
					Pe unitate de măsură incl. salariu	Total incl. salariu

1	2	3	4	5	6	7
		<b>1. Includere</b>				

1	2	3	4	5	6	7
		<b>1.1. Acoperis</b>				
		<b>1.1.1. Acoperis</b>				
1	CE07A	Invelitori din placi din tabla amprentata (tip profnastil) pentru invelitorile acoperisurilor - Frontoane si Streasina	m2	127,70	255,60 _____ _____ 47,77	32 639,65 _____ _____ 6 100,35
2	CK26B	Retinatori de zapada	m	25,00	165,33 _____ _____ 16,62	4 133,15 _____ _____ 415,40
		<i>Total</i>	lei			36 772,80
		<b>Total Acoperis</b>				<b>36 772,80</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>6 515,75</b>
		<b>1.1.2. Cos de ventilare</b>				
3	CD50A	Zidarie din caramida simpla, format 250 x 120 x 65 la pereti exteriori cu inaltimea pina la 4 m	m3	0,40	2 165,95 _____ _____ 224,32	866,38 _____ _____ 89,73
4	VA05A	Montarea pe santier a tuburilor de ventilatie din-Inox, gata confectionate, diametrul 250mm	m	6,00	1 341,71 _____ _____ 54,00	8 050,26 _____ _____ 324,01

1	2	3	4	5	6	7
		<i>Total</i>	lei			8 916,64
		<b>Total Cos de ventilare Inclusiv salariu</b>				<b>8 916,64 413,74</b>
		<b>1.1.3. Sistem de scurgere</b>				
5	CE20A	Sisteme de jgheaburi tip brass din tabla protejata anticoroziv (d=12.5)	m	47,00	253,38 _____ _____ 12,46	11 908,81 _____ _____ 585,71
		<i>Total</i>	lei			11 908,81
		<b>Total Sistem de scurgere Inclusiv salariu</b>				<b>11 908,81 585,71</b>
		<i>Total</i>	lei			57 598,25
		<b>Total Acoperis Inclusiv salariu</b>				<b>57 598,25 7 515,20</b>
		<b>1.2. Lucrari interioare</b>				
		<b>1.2.1. Demontari</b>				
6	RpCK41C	Desfacerea pardoselilor din covor din PVC pe suport sau fara suport textil, mocheta, etc	m2	280,00	22,35 _____ _____ 19,11	6 257,56 _____ _____ 5 350,36
7	RpCM33A	Demontarea placajelor din	m2	12,64	66,67	842,74

1	2	3	4	5	6	7
		faianta, gresie, ceramica			_____	_____
					66,46	840,10
8	RpCJ35A	Desfaceri de tencuieli interioare sau exterioare driscuite la pereti sau tavane	m2	748,30	12,30	9 200,95
					_____	_____
					11,22	8 392,79
		<i>Total</i>	lei			16 301,25
		<b>Total Demontari</b>				<b>16 301,25</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>14 583,25</b>
		<b>1.2.2. Reparatii</b>				
		<b>1.2.2.1. Tavane</b>				
9	CJ04B	Profiluri turnate, uzinate, aplicate la interior cu latimea desfasurata pina la 20 cm inclusiv, la imbinari pereti, tavane-baghetete din polistiren	m	458,00	27,98	12 813,66
					_____	_____
					18,69	8 561,40
		<i>Total</i>	lei			12 813,66
		<b>Total Tavane</b>				<b>12 813,66</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>8 561,40</b>
		<b>1.2.2.2. Pereti/Coloane</b>				
10	CF15A	Tencuieli interioare si exterioare sclivisite, executate manual, cu mortar de ciment M 100-T de 2	m2	98,40	101,12	9 950,23
					_____	_____

1	2	3	4	5	6	7
		cm grosime medie, la pereti din beton sau caramida, cu suprafete plane-Baia			70,62	6 948,81
11	RpCJ06A	Reparatii de tencuieli interioare, in jurul tocurilor si pervazurilor, la usi si ferestre, de 2 cm grosime, driscuite, executate cu mortar de ciment-var marca 25 T, avind spaletii drepti, pina la 15 cm latime	m	112,00	26,71	2 991,17
					20,77	2 326,24
12	CN53A	Grunduirea suprafetelor interioare a coloanelor	m2	784,30	5,02	3 936,55
					1,25	977,39
13	CF51B	Tencuieli interioare de 5 mm grosime, executate manual, cu amestec uscat pe baza de ipsos, la pereti si pereti despartitori, preparare manuala a mortarului. Diferenta in plus sau in minus pentru fiecare 1,0 mm (se adauga k-5 la art. CF50)	m2	742,00	72,32	53 659,22
					49,85	36 987,22
14	CF17C	Diverse lucrari - strat de impaslitura din fibra de sticla aplicat pe suprafata elementelor prefabricate din b.c.a. lipit cu aracet, inclusiv stratul de amorsaj	m2	748,30	19,25	14 406,92
					8,31	6 216,88
15	CK18C	Montarea coltare din aluminiu	m	324,00	13,70	4 439,34
					10,80	3 499,33

1	2	3	4	5	6	7
		<i>Total</i>	lei			89 383,43
		<b>Total Pereti/Coloane</b>				<b>89 383,43</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>56 955,87</b>
		<b>1.2.2.3. Pardoseli</b>				
16	CG01A	Strat suport pentru pardoseli executat din mortar din ciment M 100-T de 3 cm grosime cu fata driscuita fin	m2	81,00	68,33 _____ _____ 29,08	5 535,05 _____ _____ 2 355,31
17	CG01A1 k-6	Strat suport pentru pardoseli executat din mortar din ciment M 100-T de 3 cm grosime cu fata driscuita fin.Diferenta in plus sau in minus pentru fiecare 0,5 cm de strat suport din mortar M 100-T, se adauga 3 cm	m2	322,60	68,77 _____ _____ 29,91	22 184,82 _____ _____ 9 648,58
		<i>Total</i>	lei			27 719,87
		<b>Total Pardoseli</b>				<b>27 719,87</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>12 003,89</b>
		<i>Total</i>	lei			129 916,96
		<b>Total Reparatii</b>				<b>129 916,96</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>77 521,16</b>
		<i>Total</i>	lei			146 218,21
		<b>Total Lucrari interioare</b>				<b>146 218,21</b>

1	2	3	4	5	6	7
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>92 104,41</b>
		<b>1.3. Lucrari exterioare</b>				
		<b>1.3.1. Fasada</b>				
18	RpCO56A	Demontari: timplarie din lemn (usi, ferestre, obloane, cutii, rulou, masti, etc.)	m2	6,56	17,45 _____ 17,45	114,48 _____ 114,48
19	CK23B	Ferestre din mase plastice cu unul sau mai multe canaturi la constructii cu inaltimi pina la 35 m inclusiv, avind suprafata tocului intre 1,00 si 2,5 mp inclusiv	m2	6,56	2 054,65 _____ 30,33	13 478,52 _____ 198,94
20	CN54A	Aplicarea manuala a grundului "Betoncontact" intr-un strat, la pereti	m2	845,50	19,07 _____ 5,82	16 127,90 _____ 4 917,09
21	IzF55C	Termoizolarea exterioara peretilor a cladirilor cu tencuieli fine pe termoizolant (sisteme cu fixare rigida a termoizolantului), suprafata peretilor neteda: cu placi din vata minerala (gr=100mm)	m2	114,00	406,04 _____ 95,96	46 289,01 _____ 10 939,14
22	CF14A	Tencuieli exterioare anticondens, executate cu mortar anticondens pe baza de perlit	m2	34,20	334,71 _____ 99,70	11 447,14 _____ 3 409,60
23	CF17D	Diverse lucrari - adaos de	kg	4,80	84,51	405,64



1	2	3	4	5	6	7
		colorant, material hidrofug, etc.			_____	_____
					2,91	13,96
24	CN54B	Aplicarea manuala a grundului cu quart "Gleta" intr-un strat, la pereti exteriori la fatade	m2	845,50	18,24	15 425,46
					_____	_____
					4,98	4 214,65
25	CF30A	Tencuieli exterioare de 2-3 mm. grosime, executate manual. cu amestec "TINC" la pereti	m2	114,00	123,90	14 124,85
					_____	_____
					50,68	5 777,38
26	CN55A	Finisare manuala decorativa (vopsea hidroizolanta structurata) la suprafete interioare si exterioare intr-un strat peste grundul "Gleta"	m2	34,20	89,15	3 049,00
					_____	_____
					28,25	966,05
27	CN05A2	Vopsitorii obisnuite interioare si exterioare executate mecanizat cu vopsea pe baza de poliacetat de vinil in solutie apoasa aplicate pe tencuieli driscuite	m2	48,60	25,51	1 239,97
					_____	_____
					6,65	323,02
28	CB14A	Schela metalica tubulara pentru lucrari pe suprafete verticale la inaltimei pina la 30 m inclusiv, cu imobilizarea schelei timp de 25 zile (200 ore)	m2	580,00	49,60	28 770,40
					_____	_____
					31,16	18 069,90
		<i>Total</i>	lei			150 472,37
		<b>Total Fasada</b>				<b>150 472,37</b>

1	2	3	4	5	6	7
		<b>Inclusiv salariu</b>				<b>48 944,21</b>
		<i>Total</i>	lei			150 472,37
		<b>Total Lucrari exterioare Inclusiv salariu</b>				<b>150 472,37 48 944,21</b>
		<i>Total</i>	lei			354 288,83
		<b>Total Includere Inclusiv salariu</b>				<b>354 288,83 148 563,82</b>

		Total	lei			354 288,83
		Asigurarea sociala	24 %			35 655,32
		Transportul materialelor	4 %			7 847,71
		Total				397 791,86
		Cheltuieli de regie	8 %			31 823,36
		Total				429 615,22
		Beneficiu de deviz	3 %			12 888,45
		Total				442 503,67
		TVA	20 %			88 500,73

1	2	3	4	5	6	7
						<b>531 004,40</b>
						<hr/>
		<b>Total deviz:</b>				<b>148 563,82</b>
		<b>Inclusiv salariu</b>				

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

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

Pe parcursul executării lucrărilor a apărut necesitatea excluderii unor volume de lucrări care nu necesită să fie executate și au apărut unele volume de lucrări fără care este imposibil de finisat procesul de renovare a obiectului. În rezultatul excluderii-includerii lucrărilor sus menționate obiectul va fi renovat și va influența pozitiv la procesul educațional din grădiniță.

**VII. Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.\_2\_ din 17.07.2023 în rezultatul evaluării volumelor de lucru incluse și excluse s-a decis de modificat suma contractului inițial micșorînd suma contractului cu 92193,23 lei.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
Eurogrupstim SRL	Nr.1	17.07.2023	-76827,70	-92193,23

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

**ANUNȚ Direcția Educație Tineret și Sport sec.Centru  
privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 21067537 din 20.7.2023

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Direcția Educație Tineret și Sport sec.Centru
<b>Localitate</b>	Mun.Chișinău
<b>IDNO</b>	1007601009417
<b>Adresa</b>	Strada Bulgară 41/A
<b>Număr de telefon</b>	022271022
<b>Număr de fax</b>	
<b>E-mail oficial</b>	<u>dets_contracte@mail.ru</u>
<b>Adresa de internet</b>	
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Pălitu Efimia 022271022; 069751468

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	Licitație deschisă
<b>Obiectul achiziției</b>	Servicii de alimentarea copiilor din cadrul instituțiilor de învățămînt preuniversitar subordonate DETS s.Centru și instituțiilor la autonomie financiară pentru perioada 01.01.2023-31.12.2023
<b>Cod CPV</b>	55510000-8
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	15 710 841,83
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	Nr:21067537 Link: <a href="https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1668609574167">https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1668609574167</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	16.11.2022
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv</b> <i>(după caz)</i>	

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

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri <input type="checkbox"/> <b>Servicii</b> <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
<b>Sursa de finanțare</b>	<b>Buget de stat</b> <input type="checkbox"/> Buget CNAM <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	03.01.2023
<b>Denumirea operatorului economic</b>	<i>IM Liceist</i>
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr:01/S
	Data:03.01.2023
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA:
	Inclusiv TVA: 102000,00
<b>Termen de valabilitate</b>	31,12,2023
<b>Termen de execuție</b>	31.12.2023

## IV. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	<b>Micșorarea valorii contractului</b> <input type="checkbox"/> Majorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/> Rezelierea contractului <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Temeiul juridic</b>	<i>În baza art.76 alin (7), punct 2(a)</i>
<b>Creșterea prețului în urma modificării (după caz)</b>	
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	<i>N-AU FOST</i>
<b>Alte informații relevante</b>	

## V. Descrierea achiziției înainte și după modificare:

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

**1. Se micșorează suma contractului cu suma de – 102000,00mii lei de la suma inițială a contractului de 5750396,55 lei la suma de 1949169,15mii lei , deoarece sau format economii în urma frecvenței mai mică a copiilor la instituțiile subordonate IA LICEUL Gheorghe Asachi , banii vor fi redirecționați către alte necesități ale instituției.**

VI. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

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

**Se micșorează suma contractului cu suma de – 102000,00mii lei de la suma inițială a contractului de 5750396,55 lei la suma de 1949169,15mii lei , deoarece sau format economii în urma frecvenței mai mică a copiilor la instituțiile subordonate IA LICEUL Gheorghe Asachi , banii vor fi redirecționați către alte necesități ale instituției.**

**Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 21067537 din 20.07.2023 a fost încheiat acordul adițional privind micșorarea sumei contractului cu -102000.00 mii lei

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
IM Liceist	20.07.2023	01-23/S	-102000.00	-102000.00

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

**Anunț Primăria satului Oxentea, r.Dubasari  
privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

**Nr. 1 din 20.07.2023**

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primăria satului Oxentea
<b>Localitate</b>	s.Oxentea r.Dubasari
<b>IDNO</b>	1007601008421
<b>Adresa</b>	s.Oxentea r.Dubasari
<b>Număr de telefon</b>	024856786
<b>Număr de fax</b>	024856786
<b>E-mail</b>	rodicaport@mail.ru
<b>Adresa de internet</b>	
<b>Persoana de contact</b>	Portărescu Rodica

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Procedura de atribuire aplicată</b>	Concurs prin cererea ofertelor de pret
<b>Nr. procedurii</b>	21069324Link-ul: <a href="https://ocds-b3wdp1-MD-1670574617420">ocds-b3wdp1-MD-1670574617420</a>
<b>Data deschiderii ofertelor</b>	14.12.2022
<b>Nr. BAP</b>	
<b>Data publicării în BAP</b>	
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv.</b>	

**III. Date cu privire la contractele de achiziție:**

<b>Tipul contractelor de achiziție</b>	Bunuri <input checked="" type="checkbox"/> X
<b>Obiectul de achiziție</b>	Produse alimentare p/tru sem. I anul 2023 Gradinita de copii „Izvoras”.
<b>Cod CPV</b>	15000000-6

<b>Contractele se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu <input type="checkbox"/>
<b>Sursa de finanțare</b>	Buget de stat <input checked="" type="checkbox"/>
<b>Data deciziei de atribuire a contractelor</b>	23.12.2022
<b>Operatorii economici câștigători</b>	<i>I.I Prozorovski Lilian</i> <i>S.A.Fabrica de unt din Florești</i> <i>S.R.L Baguette</i> <i>S.R.L.Nobil Prest</i>
<b>Date de contact ale operatorilor economici</b>	<i>I.I Prozorovski Lilian – 069157487</i> <i>S.A.Fabrica de unt din Florești-025022597</i>  <i>S.R.L Baguette 068100209</i> <i>S.R.L.Nobil Prest 022-84-33-73</i>
<b>Nr. contractelor de achiziție</b>	<i>I.I Prozorovski Lilian – nr.05</i> <i>S.A.Fabrica de unt din Florești- nr.07</i> <i>S.R.L Baguette –nr.06</i> <i>S.R.L.Nobil Prest –nr.04</i>
<b>Data contractelor de achiziție</b>	02.01.2022
<b>Valoarea contractelor de achiziție</b>	345571,67
<b>Termen de valabilitate</b>	31.07.2023
<b>Termen de execuție</b>	31.07.2023

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

<b>Tipul modificărilor operate</b>	Micșorarea valorii contractului <input checked="" type="checkbox"/> Majorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/>
------------------------------------	--



	Rezelierea contractului <input type="checkbox"/> Altele:
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Legea AP din 03.07.15art.76,alin.7.1,7.4</i>
<b>Valoarea modificărilor</b>	64289,70
<b>Informații privind creșterea prețului în urma modificării</b>	Nu se aplică <input type="checkbox"/>
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru</b>	Nu <input type="checkbox"/>
<b>Alte informații relevante</b>	

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

**VI.** Din motiv că activitatea instituției de educație timpurie grădinița de copii Izvoras a fost suspendată în legătură cu plecarea angajaților în concediu ordinar în perioada iunie-august 2023 și efectuarea lucrărilor de reparație curentă.

Contractele încheiate privind achiziționarea produselor alimentare semestrul I a.2023 pentru grădinița de copii în sumă totală de 345571,67 lei, executat 275250,17, sold pe contracte neexecutat 64289,70 lei, în legătură cu expirarea termenului de valabilitate a contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul I se solicită eliberarea surselor financiare în suma totală de 70321,50 lei pentru achiziția produselor alimentare pentru semestrul II 2023.

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

Expirarea termenului de valabilitate a contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul I 2023 la data de 31 iulie 2023 la grădinița de copii "Izvoaraș" eliberarea surselor financiare pentru înregistrarea contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul II a.2023

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

\_ Expirarea termenului de valabilitate a contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul I 2023 la data de 31 iulie 2023 la grădinița de copii "Izvoaraș" eliberarea surselor financiare pentru înregistrarea contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul II a.2023

---

**IX.** Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică/acordului-cadru Nr. 1 din 20.07.2023 a fost încheiat acordul adițional Nr.16,17,18 din 20.07.2023 privind:

\_ Expirarea termenului de valabilitate a contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul I 2023 la data de 31 iulie 2023 la grădinița de copii "Izvoaraș" eliberarea surselor financiare pentru înregistrarea contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul II a.2023

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

**Agenția Achiziții Publice:** mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [BAP@tender.gov.md](mailto:BAP@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

**ANUNȚ Primaria Chipesca r. Soldanesti, r-l Soldanesti  
privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

**Nr. 2 din 18.07.2023**

1. Date cu privire la autoritatea contractantă:

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primaria Chipesca r. Soldanesti
<b>Localitate</b>	s.Chipesca r-l Soldanesti
<b>IDNO</b>	1007601004559
<b>Adresa</b>	s.Chipesca r-l Soldanesti
<b>Număr de telefon</b>	0272-60238
<b>Număr de fax</b>	0272-60292
<b>E-mail oficial</b>	chipesca.primaria@mail.ru
<b>Adresa de internet</b>	chipesca.primaria@mail.ru
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Botezat Alexandru 068829999

2. Date cu privire la procedura de achiziție:

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	<input type="checkbox"/> Cererea ofertelor de prețuri <input checked="" type="checkbox"/> Licitație deschisă Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	<b>„Constuctia retelelor de apeduct si canalizare din s. Chipesca r-l Soldanesti,,</b>
<b>Cod CPV</b>	45232400-6
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	<b>18 785 078-00 lei</b>
<b>Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</b>	Nr:ocds-b3wpl-MD-1617341997311 Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21029705/lot11473709/">https://achizitii.md/ro/public/tender/21029705/lot11473709/</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	<b>02.04.2021</b>
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz)</b>	-----

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

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input checked="" type="checkbox"/>
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
<b>Sursa de finanțare</b>	Buget de stat <input checked="" type="checkbox"/> Buget CNAM <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	20.07.2023
<b>Denumirea operatorului economic</b>	<i>SRL URALIS</i>
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr:23/21 Data: 20.07.2023
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA: 21 005 927-86 Inclusiv TVA: 4 201 185-57
<b>Termen de valabilitate</b>	36 luni
<b>Termen de execuție</b>	31.12.2025

## 4. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	Micșorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> <b>Majorarea valorii contractului</b> <input checked="" type="checkbox"/> Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/> Rezelierea contractului <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Lege 131 din 03.07.2015</i> <i>HG 1129 din 21.11.2018</i> <i>Deviz local de executare de lucrări adăugătoare</i>
<b>Creșterea prețului în urma modificării</b>	<i>Total 103 755-21 lei</i>

(după caz)	Fara TVA 86 462-67 lei Inclusiv TVA 17 292-54 lei
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	<b>2022</b> suma contractului majorata 20 099 541,09 lei majorare in baza Acord adițional din 18.02.2022 suma +837 815,00  <b>2023</b> suma contractului majorat 25 103 368,22 lei majorare in baza Acord adițional din 12.04.2023 suma +5 003 817,13
<b>Alte informații relevante</b>	----

#### V. Descrierea achiziției înainte și după modificare:

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

1. În baza licitației publice nr. ocds-b3wpl-MD-1617341997311 din 02.04.2021 a fost încheiat contractul de antrepriză nr.23/21 din 20.08.2021 la lucrările de „Constuctia rețelelor de apeduct si canalizare din s. Chipesca, r-l Soldanesti,, cu antreprenorul “Uralis” SRL , mun. Chisinau cu valoarea contractului de

**19 261 726, 09 lei , incl. TVA.**

La ședința comisiei de monitorizare și verificării proiectului si devizelor de cheltuieli s-au infaptuit modificari a volumelor de lucrări , iar suma contractului nu s-a majorat in compartimentul constructiei Statiei de epurare. Aceste lucrari ce sint considerate inseparabile in scopul de bază a proiectului , in documentatia de proiect stația de epurare Criber SBR G200m3/zi va fi înlocuită cu alt model analogic modelul Vavibloc-160 .

Stația proiectata Criber SBR G200m3/zi necesita mult personal atestat si un consum mare a energiei electrice. Un al motiv este costul bazinelor de sedimentare a stației Criber SBR G200m3/zi – la moment sint foarte mari si la transportare se pot deteriora fiind fragile. Fiind de volum foarte mari la transportare se pot plesni , după care se resudează si termenul de exploatare se micșorează. La fel sint fragile si la miscarile de terenuri si cutremure si se pot plesni.

Stația de epurare modelul Vavibloc-160 propusă de catre proiectant si acceptată de primăria Chipesca este mai simpla in exploatare si consuma mai puțină energie electrică. La modificarea stației de epurare s-a ținut cont de faptul că producătorul stațiilor de epurare modelul Vavibloc-160 este din R.Moldova si oricînd ne putem adresa in perioada de exploatare pentru a ne ajuta, si facilităm și promovăm producătorii autohtoni. Respectiv se adaugă unele lucrări suplimentare la procurarea , construcția și montarea utilajului tehnologic la stația de epurare și se exclud alte lucrări , în baza devizelor de cheltuieli elaborate valoarea contractului rămîne ne schimbată.

2. Alt moment este că în timpul construcției și montării rețelelor de apeduct s-a depistat ca unele străzi nu au fost incluse în devizul inițial. Mai mulți locatarii din sat solicita conectarea la apeduct prin extinderea îndeplinirea rețelelor de apeduct adăugătoare , în urma cărora vor fi conectați la apeduct și asigurați cu apă potabilă.

Lista volumelor ce se exclud și cele adăugătoare sînt elaborate devize de cheltuieli suplimentare în suma de 69 918-05 lei cu prețurile contractate în anul 2021. În urma ratei inflației s-a constatat că "Uralis " SRL a calculat suma de lucrări adăugătoare de ajustare a valorii contractului care alcătuiește +103 755-21 lei cu TVA, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.1129/2018 cu privire la aprobarea „Regulamentului privind ajustarea periodică a valorii contractelor de achiziții publice cu executare continuă, încheiate pe un termen mai mare de un an” și art.76 alin.(4) din Legea Nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

Autoritatea contractantă a încheiat cu "Uralis" SRL contractul Nr. 23/21 în data de 20 august 2021, pentru achiziția „Construcția rețelilor de apeduct și canalizare din s. Chipeșca, r-nul Șolănești” în valoare totală de 19 261 726-09 lei , fara TVA

Pe parcursul perioadei de construcție a proiectului , valoarea contractului a fost majorată conform indicatorilor de inflație pentru perioada anilor 2022-2023 fiind cu suma de 25 103 358-22 lei inclusiv cu TVA.

Lista lucrărilor a fost întocmit în așa mod, ca să fie atins scopul principal al proiectului, asigurarea cu apă și canalizare a cetățenilor din s.Chipeșca și funcționalitatea rețelelor și stației de epurare a apelor reziduale

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

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

Grupul de lucru a identificat următoarele circumstanțe care au făcut necesară modificarea condițiilor din contract cu următoarea argumentare:

1.“Uralis” SRL a propus modificarea devizelor de cheltuieli fără modificarea sumei totale de executare a volumului contractului și anume : stația de epurare Criber SBR G200m3/zi va fi înlocuită cu alt model analogic modelul Vavibloc-160 . se adaugă unele lucrări suplimentare la procurarea , construcția și montarea utilajului tehnologic la stația de epurare procurată și se exclud alte lucrări , în baza devizelor de cheltuieli elaborate.

În devizele de cheltuieli s-au infaptuit modificari a volumelor de lucrări , iar suma contractului nu s-a majorat în compartimentul construcției Stației de epurare. Aceste lucrări ce sînt considerate

inseparabile in scopul de bază a proiectului , in documentatia de proiect stația de epurare Criber SBR G200m3/zi va fi înlocuită cu alt model analogic modelul Vavibloc-160 .

**2. În continuare, s-a procedat la analiza valorii ajustării contractului în conformitate cu formula prevăzută de către Regulamentul privind ajustarea periodică a valorii contractelor de achiziții publice cu executare continuă, încheiate pe un termen mai mare de un an.**

**“Uralis” SRL a propus ajustarea contractului conform calculului valorii ajustate in suma totala la lucrari adaugatoare constituie **69 918-05 lei****

*Rata inflatiei pentru anul 2022 = 13,94%*

*Rata inflatiei pentru anul 2023 = 30,24%*

*Va – valoarea ajustată a contractului de achiziții publice*

*$69\,918,05 \times 13,94\% = 9\,746,47$  lei suma inflatiei pentru anul 2022*

*$69\,918,05 \times 30,24\% = 21\,141,59$  lei suma inflatiei pentru anul 2023*

*$9\,746,47 + 21\,141,59 = 30\,888,06$  valoarea indexata*

*Suma lucrarilor adaugatoare  $69\,918,05 + 30\,888,06 = 100\,806,11$*

*Vi – valoarea totală a contractului de achiziții publice initial 25 103 358,22 lei*

*Vf – valoarea totală a contractului de achiziții publice dupa modificare 25 207 113-43 lei*

*Date initiale:*

*Valoarea initial a contractului 25 103 358,22 + majorarea % de inflație 103 755,21 = 25 207 113,43*

*Valoarea contractului după majorare = **25 207 113,43***

*Membrii grupului de lucru au verificat calculele prezentate precum și formula aplicată și sunt de acord cu valoarea ajustării contractului pentru partea neexecutată în sumă de 103 755,21 lei*

*S-a purces la procedura de vot. Președintele grupului de lucru a propus spre votare ajustarea valorii contractului nr. 23/21 din 20 august 2021 încheiat cu “Uralis” SRL pentru majorare cu suma de*

*103 755,21 lei suma totala a contractului fiind de  $25\,103\,358,22 + 103\,755,21 = 25\,207\,113,43$*

*Votat unanim.*

Președintele grupului de lucru propune să fie împuternicit să semneze acordul adițional de majorare a costului contractului cu "Uralis" SRL – DI primar Botezat Alexandru

Votat unanim.

#### VII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru

nr. 2 din 18.07.2023 a fost încheiat acordul adițional privind majorarea contractului nr.23/21 din 20.08.2021

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
SRL URALIS	Nr. 2	Din 20.07.2023	<b>86 462-67</b>	<b>17 292-54</b>

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)



**ANUNȚ Primăria com. Chiscareni****privind modificarea contractului  
de achiziții publice**

Nr. 1 din 05.07.2023

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Primăria com. Chiscareni
<b>Localitate</b>	s. Chiscareni
<b>IDNO</b>	1007601002614
<b>Adresa</b>	r-I Singerei, sat. Chiscareni
<b>Număr de telefon</b>	026241484/067116757
<b>Număr de fax</b>	
<b>E-mail oficial</b>	raisacusnir@gmail.com
<b>Adresa de internet</b>	
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Rotaru Raisa

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	<b>Cererea ofertelor de prețuri</b> Licitație deschisă <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	Produse alimentare pentru simestrul I anul 2023
<b>Cod CPV</b>	15800000-6
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	342100.00 lei
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	Nr: <a href="https://ocds-b3wdp1-MD-1673513444336">ocds-b3wdp1-MD-1673513444336</a> Link: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21071548/questions">https://achizitii.md/ro/public/tender/21071548/questions</a>
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	12.01.2023
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv</b> <i>(după caz)</i>	

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

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	<b>Bunuri</b> <input checked="" type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
--	--

Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Sursa de finanțare	<b>Buget de stat</b> <input checked="" type="checkbox"/> Buget CNAM <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru	31.01.2023
Denumirea operatorului economic	SRL Nobil Prest
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr:3
	Data:07.02.2023
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 248625.39
	Inclusiv TVA: 286944.78
Termen de valabilitate	15.07.2023
Termen de execuție	30.06.2023
Denumirea operatorului economic	SRL Lapmol
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr:4
	Data:07.02.2023
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 85758.83
	Inclusiv TVA: 93939.54
Termen de valabilitate	15.07.2023
Termen de execuție	30.06.2023

## IV. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	<b>Micșorarea valorii contractului</b> <input checked="" type="checkbox"/> Majorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/> Rezoluțiunea contractului <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
Temeiul juridic	
Creșterea prețului în urma modificării (după	<i>[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat</i>

caz)	al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]
<b>Alte informații relevante</b>	

**V. Descrierea achiziției înainte și după modificare:**

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

- Contractul nr.3 SRL Nobil Prest – achiziționarea produselor alimentare pentru simestrul I anul 2023 în suma totală de 286944.78 le cu TVA, se micșorează cu suma de 107464.46, valoarea executată a contractului – 179480,32 lei cu TVA
- Contractul nr. 4 SRL Lapmol – achiziționarea produselor alimentare pentru simestrul I anul 2023 în suma totală de 93939.54 lei cu TVA , se micșorează cu suma 41869,54, valoarea executată a contractului – 52070,00

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

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

In legatură cu frecvența mică a copiilor la gradinite, suspendarea gradinitelor pentru două luni ( iunie, iulie 2023), comanda produselor alimentare nu s-a realizat conform contractelor. In legatura cu plasarea anunțului de participarea la COP pentru produse alimentare pentru simestrul II anului 2023 solicităm micșorarea contractelor.

**VII. Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.1 din 04.07.2023 a fost încheiat acordul adițional privind micșorarea contractelor

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
SRL Nobil Prest	1	05.07.2023	-89553,72	-107464,46
SRL Lapmol	2	05.07.2023	-34891.28	-41869,54

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)

**ANUNȚ Serviciul Tehnologii Informaționale al MAI  
privind modificarea contractului de achiziții publice**

Nr. 13 din 19.07.2023

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Serviciul Tehnologii Informaționale al MAI
<b>Localitate</b>	Mun. Chișinău
<b>IDNO</b>	1013601000521
<b>Adresa</b>	mun. Chișinău, str. V. Alecsandri, 42
<b>Număr de telefon</b>	<b>022-25-52-69</b>
<b>Număr de fax</b>	<b>022-25-56-17</b>
<b>E-mail oficial</b>	<a href="mailto:sti@mai.gov.md">sti@mai.gov.md</a>
<b>Adresa de internet</b>	sti.gov.md
<b>Persoana de contact</b> <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Anastasia Caraivanova, tel. <b>022-255 528</b> <a href="mailto:achizitii.sti@mai.gov.md">achizitii.sti@mai.gov.md</a>

**II. Date cu privire la procedura de achiziție:**

<b>Tipul procedurii de achiziție</b>	<input type="checkbox"/> Cererea ofertelor de prețuri <input type="checkbox"/> Licitație deschisă <input checked="" type="checkbox"/> Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Obiectul achiziției</b>	Servicii de colocare (furnizare a spațiului fizic și a resurselor tehnice necesare plasării, conectării la energia electrică și transport date corespunzător, a echipamentului ce aparțin Beneficiarului) în cadrul centrului de date al IP „Serviciul Tehnologia Informației și Securitate Cibernetică”.
<b>Cod CPV</b>	72510000-3
<b>Valoarea estimată a achiziției</b>	1 270 000-00
<b>Nr. și link-ul procedurii</b> <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a>)</i>	-
<b>Data publicării anunțului de participare</b>	-
<b>Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul</b>	

respectiv (după caz)	
----------------------	--

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

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input checked="" type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Sursa de finanțare	Buget de stat <input checked="" type="checkbox"/> Buget CNAM <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/> Alte surse: [Indicați]
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru	30.01.2023
Denumirea operatorului economic	IP "Serviciul Tehnologia Informației și Securitate Cibernetică"
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr:25 Data: 01.02.2023
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 1 335 252-01
Termen de valabilitate	31.12.2023
Termen de execuție	31.10.2023

IV. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului <input checked="" type="checkbox"/> Majorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de executare/livrare/prestare <input checked="" type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/> Rezelierea contractului <input type="checkbox"/> Altele: [Indicați]
Temeiul juridic	lit.a) și b), pct.2), alin.(7), art.76 din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice
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****V. Descrierea achiziției înainte și după modificare:**

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

Conducându-se de prevederile art.56 alin.(1) lit.c) din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice a fost încheiat Contractul nr.25 din 01.02.2023 de achiziționare a serviciilor de colocare (furnizare a spațiului fizic și a resurselor tehnice necesare plasării, conectării la energia electrică și transport date corespunzător, a echipamentului ce aparțin Beneficiarului) în cadrul centrului de date al IP „Serviciul Tehnologia Informației și Securitate Cibernetică”, în suma de 1335252-01 lei, fără TVA.

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

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

Contractul nr.25 din 01.02.2023 de achiziționare a serviciilor de colocare (furnizare a spațiului fizic și a resurselor tehnice necesare plasării, conectării la energia electrică și transport date corespunzător, a echipamentului ce aparțin Beneficiarului) a fost încheiat fără acoperire financiară pentru lunile noiembrie, decembrie 2023, reieșind din limita bugetului alocat pentru anul 2023 pentru serviciile de colocare.

La 05 iulie 2023, Agenția Națională pentru Reglementarea în Energetică a aprobat prin Hotărârea nr. 424 (Monitorul Oficial nr.231-233 art.671 din 07 iulie 2023) tarifele (fără TVA) pentru serviciul de distribuție a energiei electrice prestat de către ÎCS „Premier Energy” SA.

Prin urmare, serviciile de colocare (furnizare a spațiului fizic și a resurselor tehnice necesare plasării, conectării la energia electrică și transport date corespunzător, a echipamentului ce aparțin Beneficiarului) pentru perioada 07.07.2023-31.10.2023 se micșorează și respectiv prin economisirea avem posibilitatea să extindem termenul de executarea a contractului.

În context, conducându-se de prevederile lit.a) și b), pct.2), alin.(7), art.76 din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice, se propune valoarea contractului nr.25 din ”01” februarie 2023, de achiziționare a serviciilor de colocare (furnizare a spațiului fizic și a resurselor tehnice necesare plasării, conectării la energia electrică și transport date corespunzător, a echipamentului ce aparțin Beneficiarului), de majorat cu suma de **76 264-77**(șaptezeci și șase mii două sute șasezeci și patru lei 77 bani) lei MD, întru asigurarea prestării serviciilor pentru lunile noiembrie și decembrie 2023.

**VII. Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.28 din 18.07.2023 s-a decis încheierea Acordului adițional de majorare a contractului Nr.25 din 01.02.2023, cu suma de **76 264-77**(șaptezeci și șase mii două sute șasezeci și patru lei 77 bani) lei MD.

<b>Denumire operator economic</b>	<b>Nr. și data acordului adițional</b>		<b>Valoarea modificărilor (după caz)</b>
<i>IP “Serviciul Tehnologia Informației și Securitate Cibernetică”</i>	Nr.1/23	20.07.2023	76 264-77

**ANUNȚ Liceul Teoretic „Traian” din mun.Chișinău  
privind modificarea contractului  
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 21077473 din 03.04.2023

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

<b>Denumirea autorității contractante</b>	Liceul Teoretic „Traian” din mun.Chișinău
<b>Localitate</b>	mun.Chișinău
<b>IDNO</b>	1013620005864
<b>Adresa</b>	B-d Cuza Voda -36
<b>Număr de telefon</b>	022-661401
<b>Număr de fax</b>	022-564499
<b>E-mail</b>	<u>contabiltraian@mail.ru</u>
<b>Adresa de internet</b>	
<b>Persoana de contact</b>	Balan Ana

**2. Date cu privire la procedura de atribuire:**

<b>Tipul procedurii de atribuire aplicate</b>	<input type="checkbox"/> Cererea ofertelor de prețuri <input checked="" type="checkbox"/> Licitație deschisă <input type="checkbox"/> Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>*Temei legal pentru desfășurarea NFP</b> <i>(Legea privind achizițiile publice nr. 131/2015)</i>	
<b>Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire</b> <i>(în cazul aplicării altor 327espectiv decât licitația deschisă)</i>	
<b>Procedura de achiziție repetată</b> <i>(după caz, se va indica nr. Procedurii/ procedurilor desfășurate anterior pentru aceiași achiziție, dar anulată/ anulate)</i>	Nr:
<b>Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	<input type="checkbox"/> Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input checked="" type="checkbox"/> Lucrări
<b>Obiectul achiziției</b>	<b>Lucrări la „Reconstrucția acoperisului de tip terasă în tip șarpantă la blocul B și G, renovarea tip-terasă la blocurile D1, D2, D3</b>

	(galerii)”
<b>Cod CPV</b>	<b>45200000-9</b>
<b>Procedura de atribuire</b> (se va indica din cadrul portalului guvernamental <a href="http://www.mtender.gov.md">www.mtender.gov.md</a> )	Nr: 21077473
	Link-ul: <b>ocds-b3wdp1-MD-1680527360822</b>
	Data publicării: <b>03.04.2023</b>
<b>Platforma de achiziții publice utilizată</b>	<input checked="" type="checkbox"/> V achizitii.md; <input type="checkbox"/> e-licitatie.md; <input type="checkbox"/> yptender.md
<b>Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante</b>	<input checked="" type="checkbox"/> V Da <input type="checkbox"/> Nu
	Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <b><a href="http://ttraian.educ.md/wp-content/uploads/sites/">http://ttraian.educ.md/wp-content/uploads/sites/</a></b>
<b>Anunț de intenție publicat în BAP</b> (după caz)	Data: <b>28.03.2023</b>
	Link-ul:
<b>Tehnici și instrumente de atribuire</b> (după caz)	<input type="checkbox"/> Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input type="checkbox"/> Licitație deschisă <input type="checkbox"/> Catalog electronic
<b>Sursa de finanțare</b>	<input checked="" type="checkbox"/> V Buget de stat; <input type="checkbox"/> Buget CNAM; <input type="checkbox"/> Buget CNAS; <input type="checkbox"/> Surse externe; <input type="checkbox"/> Alte surse: [Indicați]
<b>Valoarea estimativă</b> ( <u>lei</u> , fără TVA)	<b>5</b> 039 981,16

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

<b>Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Bunuri <input type="checkbox"/> <b>Servicii</b> <input type="checkbox"/> Lucrări <input checked="" type="checkbox"/> V
<b>Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene</b>	<b>Nu</b> <input checked="" type="checkbox"/> V Da <input type="checkbox"/>
<b>Sursa de finanțare</b>	<b>Buget de stat</b> <input checked="" type="checkbox"/> V Buget CNAM <input type="checkbox"/> Buget CNAS <input type="checkbox"/> Surse externe <input type="checkbox"/>



	Alte surse: <i>[Indicați]</i>
<b>Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/ acordului-cadru</b>	22.06.2023
<b>Denumirea operatorului economic</b>	<i>SRL "Anadem-Construct"</i>
<b>Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Nr:09
	Data:30.06.2023
<b>Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru</b>	Fără TVA:3823112,30
	Inclusiv TVA:4587734,76
<b>Termen de valabilitate</b>	31.12.2023
<b>Termen de execuție</b>	01.07.2023-31.12.2023

4. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

<b>Tipul modificărilor</b>	<b>Micșorarea valorii contractului</b> <input checked="" type="checkbox"/> Majorarea valorii contractului <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare <input type="checkbox"/> Modificarea termenului de valabilitate <input type="checkbox"/> Rezoluțiunea contractului <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
<b>Temeiul juridic</b>	<i>Legea 131/2015 art. 76, p.7</i>
<b>Creșterea prețului în urma modificării (după caz)</b>	<i>Se micșoreaza cu suma de 587734,76 lei</i>
<b>Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)</b>	<i>[Nu au fost]</i>
<b>Alte informații relevante</b>	

5. Descrierea achiziției înainte și după modificare:

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

In urma alocatiilor aprobate, care sunt insuficiente pentru executarea contractului, se micșorează volumul lucrărilor, care nu vor afecta reparația în întregime (se suspendează lucrările la galerii).Micșorarea volumelor au dus la micșorarea valorii contractului cu 587734,76 lei

---



---



---



---



---



---

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

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

În urma alocatiilor aprobate, care sunt insuficiente pentru executarea contractului, se micșorează volumul lucrărilor, care nu vor afecta reparația în întregime (se suspendează lucrările la galerii). Micșorarea volumelor a dus la micșorarea valorii contractului cu 587734,76 lei

---



---



---



---



---



---

**7. Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.09 din 30.06.2023 s-a decis încheierea acordului adițional privind micșorarea valorii contractului

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
SRL Anadem-Construct	01	11.07.2023	489778,97	587734,76

**Suma contractului după micșorare 4000000,00**

*Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: [bap@tender.gov.md](mailto:bap@tender.gov.md); [www.tender.gov.md](http://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](mailto:contestatii@ansc.md); [www.ansc.md](http://www.ansc.md)*

## ACHIZIȚII SECTORIALE

## ANUNȚURI DE PARTICIPARE

## ANUNȚ DE PARTICIPARE Î.C.S. „Premier Energy Distribution” S.A.

Nr. 302P din 06.10.2023

privind achiziționarea RFQ\_366\_Servicii de mentenanța a clădirilor administrative, instalațiilor aferente, sistemelor, echipamentelor și aparatelor aflate în dotare prin procedura de achiziție deschisă

**Procedura de achiziție este aplicată sub incidența actului normativ:**

Legea privind achizițiile în sectoarele energeticii, apei, transporturilor și serviciilor poștale 74/2020

**Denumirea entității contractante: Î.C.S. „Premier Energy Distribution” S.A.**

**IDNO: 1003600015231**

**Adresa: mun. Chișinău, str. A. Doga 4**

**Numărul de telefon/fax: 022 43 17 40**

**Adresa de e-mail și de internet a entității contractante: [furnizor@premierenergy.md](mailto:furnizor@premierenergy.md)**

**Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: [furnizor@premierenergy.md](mailto:furnizor@premierenergy.md)**

**Tipul entității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):**

Activitățile licențiate din sectorul electroenergetic

**Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată. Standarde de referință/ sistemul de gestiune electronica	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lotul 1	50000000-5 50800000-3 50850000-8 50700000-2	Servicii de mentenanța a clădirilor administrative, instalațiilor aferente, sistemelor,	serviciu	1	<a href="https://premierenergy.md.app.jaggaer.com">https://premierenergy.md.app.jaggaer.com</a>	10.231.000

		echipamentelor și aparatelor aflate în dotare				
Valoarea estimativă totală						10.231.000

**În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): Pentru un singur lot**

**Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Nu se admite**

**Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: 3 ani+ 1**

**Termenul de valabilitate a contractului: 3 ani+ 1**

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

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

**Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (documentație):**

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cea mai avantajoasa oferta per lot din punct de vedere tehnico-economic;  Evaluarea ofertelor și respectiv adjudecarea contractului este condiționată de capacitatea operatorului economic de a presta serviciile menționate.	Oferte validate tehnic	100%

**Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz - nu aplică.**

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

**Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu aplica**

**Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Cea mai avantajoasa oferta per lot din punct de vedere tehnico-economic**

**Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:**

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
1	Cea mai avantajoasa oferta per lot din punct de vedere tehnico-economic	100%

**Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**  
**până la: [ora exactă] 12:00**  
**pe: [data] 14.11.2023**

**Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**  
**Ofertele vor fi depuse electronic prin intermediul sistemului de gestiune informatică Bravo Solution.**

**Termenul de valabilitate a ofertelor: 120 zile**  
**Sistemul de gestiune informatică Bravo Solution.**  
**Ofertele întârziate vor fi respinse.**

**Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**  
**Ofertele vor fi depuse electronic prin intermediul sistemului de gestiune informatică Bravo Solution, respectiv ofertanții sau reprezentanții acestora nu vor participa la deschiderea ofertelor.**

**Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: romana**  
**Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu aplica**

**Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**  
**Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor**  
**Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;**  
**Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md**

**Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):nu aplica**

**În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu aplica**

**Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu a fost publicat anunț de intenție.**

**Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 06.10.2023**

**În cadrul procedurii de achiziție publică/sectorială se va utiliza/accepta:**

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	accepta

**Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu**

**Codul NUTS al locului principal de executare a lucrărilor, în cazul lucrărilor, ori codul NUTS al locului principal de furnizare sau de prestare, în cazul bunurilor și serviciilor (se indică pentru achiziții sectoriale): 0101000**

**Informația privind garanțiile solicitate: nu aplica**

**Alte informații relevante: nu aplica**

**ANUNȚ DE PARTICIPARE Î.C.S. „Premier Energy Distribution” S.A.  
Nr. 301P din 06.10.2023**

privind achiziționarea RFQ\_372\_SUPORT LICENTE ORACLE prin procedura de achiziție deschisă

**Procedura de achiziție este aplicată sub incidența actului normativ:**

Legea privind achizițiile în sectoarele energiei, apei, transporturilor și serviciilor poștale 74/2020

1. **Denumirea entității contractante: Î.C.S. „Premier Energy Distribution” S.A.**
2. **IDNO: 1003600015231**
3. **Adresa: mun. Chișinău, str. A. Doga 4**
4. **Numărul de telefon/fax: 022 43 17 40**
5. **Adresa de e-mail și de internet a entității contractante: [furnizor@premierenergy.md](mailto:furnizor@premierenergy.md)**
6. **Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: [furnizor@premierenergy.md](mailto:furnizor@premierenergy.md)**
7. **Tipul entității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):**
  - Activitățile licențiate din sectorul electroenergetic
8. **Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată. Standarde de referință/ sistemul de gestiune electronica	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lotul 1	72261000-2	Suport licențe ORACLE	un.	1	<a href="https://premierenergy.md.app.jaggaer.com">https://premierenergy.md.app.jaggaer.com</a>	2.541.00
Valoarea estimativă totală						2.541.00

9. **În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): Pentru un singur lot**
10. **Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Nu se admite**
11. **Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: 2 ani+ 1**
12. **Termenul de valabilitate a contractului: 2 ani+ 1**

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu aplica
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu aplica
15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cea mai avantajoasa oferta per lot din punct de vedere tehnico-economic	Oferte validate tehnic	100%

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz - nu aplică.
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu aplica
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu aplica
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Cea mai avantajoasa oferta per lot din punct de vedere tehnico-economic
20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
1	Cea mai avantajoasa oferta per lot din punct de vedere tehnico-economic	100%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: *[ora exactă]* 12:00
  - pe: *[data]* 14.11.2023
22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

*Ofertele vor fi depuse electronic prin intermediul sistemului de gestiune informatică Bravo Solution.*

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: 180 zile

24. *Sistemul de gestiune informatică Bravo Solution.*

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

*Ofertele vor fi depuse electronic prin intermediul sistemului de gestiune informatică Bravo*

***Solution, respectiv ofertanții sau reprezentanții acestora nu vor participa la deschiderea ofertelor.***

**25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: romana**

**26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu aplica**

**27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**

***Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor***

***Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;***

***Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md***

**28. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):nu aplica**

**29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu aplica**

**30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu a fost publicat anunț de intenție.**

**31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 06.10.2023**

**32. În cadrul procedurii de achiziție publică/sectorială se va utiliza/accepta:**

<b>Denumirea instrumentului electronic</b>	<b>Se va utiliza/accepta sau nu</b>
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	accepta

**33. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu**

**34. Codul NUTS al locului principal de executare a lucrărilor, în cazul lucrărilor, ori codul NUTS al locului principal de furnizare sau de prestare, în cazul bunurilor și serviciilor (se indică pentru achiziții sectoriale): 0101000**

**35. Informația privind garanțiile solicitate: nu aplica**

**36. Alte informații relevante: nu aplica**



**ANUNȚ DE PARTICIPARE ÎCS „Premier Energy” SRL  
Nr. 09P din 07.10.2023**

privind achiziționarea RFQ\_373 - **Servicii de Mentenanța a clădirilor administrative, instalațiilor aferente aflate in dotare ICS Premier Energy** prin procedura de achiziție deschisă.

**Procedura de achiziție este aplicată sub incidența actului normativ:**

Legea privind achizițiile în sectoarele energeticii, apei, transporturilor și serviciilor poștale 74/2020

1. **Denumirea entității contractante: ÎCS „Premier Energy” SRL**
2. **IDNO: 1014600043319**
3. **Adresa: mun. Chișinău, str. A. Doga 4**
4. **Numărul de telefon/fax: 022 43 13 91**
5. **Adresa de e-mail și de internet a entității contractante: [furnizor@premierenergy.md](mailto:furnizor@premierenergy.md)**
6. **Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: [furnizor@premierenergy.md](mailto:furnizor@premierenergy.md)**
7. **Tipul entității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):**
  - Activitățile licențiate din sectorul electroenergetic
8. **Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea următoarelor bunuri:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	U.m	Cant.	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință/sistemul de gestiune electronica	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
Lot 1	50000000-5 50800000-3 50850000-8 50700000-2	Servicii de Mentenanța a clădirilor administrative, instalațiilor aferente aflate in dotare ICS Premier Energy	Serv	1	<a href="https://premierenergy-md.app.jaggaer.com">https://premierenergy-md.app.jaggaer.com</a>	2.569.000,0
<b>Valoarea estimativa totala</b>						<b>2.569.000,0</b>

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta): adjudecarea per lot.
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Nu se admite.
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: 3+1 ani.
12. Termenul de valabilitate a contractului: 3+1 ani.
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu aplică.
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu aplică.
15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Cea mai avantajoasa oferta per lot din punct de vedere tehnico-economic. Evaluarea ofertelor și respectiv adjudecarea contractului este condiționată de capacitatea operatorului economic de a presta serviciile menționate.	Oferte validate tehnic	100%

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz - nu aplică.
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): nu aplică.
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu aplică.
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: Cea mai avantajoasă oferta per lot din punct de vedere tehnico - economic.
20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
1	Cea mai avantajoasa oferta per lot din punct de vedere tehnico-economic	100%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: [ora exactă] 12:00
  - pe: [data] 14.11.2023
22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

**Ofertele vor fi depuse electronic prin intermediul sistemului de gestiune informatică Bravo Solution.**

**Cererile de participare la licitație pot fi trimise pe e-mail: [furnizor@premierenergy.md](mailto:furnizor@premierenergy.md)**

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: 120 zile

24. **Sistemul de gestiune informatică Bravo Solution.**

**Ofertele întârziate vor fi respinse.**

**Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**

**Ofertele vor fi depuse electronic prin intermediul sistemului de gestiune informatică Bravo Solution, respectiv ofertanții sau reprezentanții acestora nu vor participa la deschiderea ofertelor.**

25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: română.

26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu aplică.

27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

**Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor**

**Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;**

**Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, [contestatii@ansc.md](mailto:contestatii@ansc.md)**

28. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): nu aplică.

29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu aplică.

30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu a fost publicat anunț de intenție.

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 06.10.2023.

32. În cadrul procedurii de achiziție publică/sectorială se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	accepta

33. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu.

34. Codul NUTS al locului principal de executare a lucrărilor, în cazul lucrărilor, ori codul NUTS al locului principal de furnizare sau de prestare, în cazul bunurilor și serviciilor (se indică pentru achiziții sectoriale): 01000

35. Informația privind garanțiile solicitate: nu aplică.

36. Alte informații relevante: nu aplică.

**ANUNȚURI PRIVIND CONSULTAREA PIEȚEI****RAPORT Serviciului Tehnologii Informaționale (STI)**

Privind Consultarea Pieței Nr. 1

1. Autoritatea contractantă: Serviciului Tehnologii Informaționale (STI)
2. Persoana de contact: Rodica Tiutiunicov.
3. Date de contact: 022-255-528, 068928555
4. Data emiterii: 21 iulie 2023
5. Anunțul privind consultarea pieței publicat <https://tender.gov.md/ro/bap>; <https://mtender.gov.md/tenders>; <https://mai.gov.md/ro/institutii-subordonate/serviciul-tehnologii-informationale#Transparen%C8%9Ba>
6. Obiectul consultării pieței:
  - Obținerea de informații / recomandări cât mai relevante cu privire la potențialele soluții tehnice soluții tehnice necesare întru modernizarea/extinderea posturilor de supraveghere a circulației rutiere, îmbunătățirea specificațiilor tehnice minimale din caietul de sarcini.
  - Obținerea de informații referitoare la valoarea estimată a achiziției.
7. Contextul derulării procesului de consultare a pieței: Prin consultarea pieței STI și-a dorit stabilirea unei proceduri optime în vederea stabilirii sumei estimative aferente pentru demararea procedurii privind achiziționarea unor soluții destinate înregistrării, procesării și transmiterii informației digitale înregistrate prin canale de comunicație, care asigură supravegherea în regim automatizat a circulației rutiere pe drumurile publice.

Scopul principal constă în oferirea informații necesare autorității contractante, privind analiza din punctul de vedere al utilizării raționale și eficiente a resurselor financiare și de a determina modul în care sunt satisfăcute cerințele tehnice și economice impuse de stabilirea cerințelor funcționale și non-funcționale ce țin de arhitectura și funcțiile soluției ce urmează a fi oferite autorității contractante în vederea elaborării caietului de sarcini și stabilirea sumei estimative aferente obiectului achiziției. Totodată, se dorește sprijinirea autorității contractante de a identifica soluții și date tehnice privind parametrii funcționali optimi.

Ca urmare a fost elaborat Anunțul privind consultarea pieței.

- La 21 iulie 2023 remis către Agenția Achiziții Publice spre publicare în Buletinul Achizițiilor Publice (BAP nr. 59 din 28.07.2023);
- la 28 iulie publicat pe site-ul STI;
- la 1 august publicat pe platforma de tranzacționare SIA RSAP ( nr.ocds-b3wdp1-MD-1690866830328).

Termenul limită de transmitere/depunere a propunerilor fiind 1 septembrie 2023, ora 16:30.

8. Rezumatul procesului de consultare a pieței: – prin intermediul platformei de tranzacționare SIA RSAP a parvenit memoriu de la operatorul economic SRL „Safe Technology” prin care informează că, rămâne interesat în promovarea sa în Republica Moldova și ar fi disponibil, de a participa la analiza din punctul de vedere al utilizării raționale și eficiente a resurselor financiare și

de a determina modul în care sunt satisfăcute cerințele tehnice și economice impuse de stabilirea cerințelor funcționale și non-funcționale ce țin de arhitectura și funcțiile soluției ce urmează a fi oferite în vederea elaborării caietului de sarcini și stabilirea sumei estimative aferente obiectului achiziție. Precum și sprijinirea autorității contractante de a identifica soluții și date tehnice privind parametrii funcționali optimi cu unele excepții.

Astfel, Safe Technology SRL poate pune la dispoziția STI expertiza tehnologică și informațională a doi producători de echipamente și soluții software pe larg utilizate în țările europene cum ar fi: Italia, Germania, Franța, Luxemburg, Elveția, Republica Emiratelor Arabe – în special Dubai; care la timpul său a și prezentat în adresa STI satisfacția de echipamentul utilizat.

Astfel, în scopul protejării eventualelor investiții, garantării secretului comercial și tehnologic, pentru realizarea obiectivelor comune propune cooperarea bilaterală cu realizarea următorilor pași

- 1) recunoașterea în condițiile legii, Safe Technology SRL ca persoană interesată în realizarea modernizării și extinderii SASCR Controlul Traficului ;
- 2) Încheierea unui antecontract cu respectarea prevederilor legale din Cod Civil al RM, cu principii de bază de cooperare între Safe Technology SRL și STI, pentru furnizarea în locațiune sau proprietate a soluțiilor hardware/software pentru posturile fixe prin procedura de Negociere fără publicare a legii achizițiilor publice, cu sau fără licențele corective de actualizare a software;
- 3) sau, încheierea unui antecontract cu respectarea prevederilor legale din Cod Civil al RM, cu principii de bază de cooperare între Safe Technology SRL și STI, în scopul semnării ulterioare a unui Parteneriat Public Privat pentru extinderea infrastructurii de posturi fixe (arhitectura construcțiilor) și mobile, dotate cu utilaj pentru supravegherea traficului și servicii de modernizarea SASCR.

În baza celor menționate, elaborarea caietului de sarcini și infrastructura SASCR pentru viitor Safe Technology SRL este disponibilă a coopera în modernizarea și extinderea SASCR în dependența resurselor financiare disponibile în următoarele forme de cooperare:

- Organizarea unui PPP corect fără interese corupționale ar genera un exemplu de gestionare în comun și eficiență a provocărilor actuale din domeniul securității auto.
- Atragerea investițiilor private ar urgenda dotarea punctelor de interes din țară cu echipamente de monitorizare, ar eficientiza SASCR ce va avea ca efect atingerea scopului acestuia. Având la baza un PPP autoritatea contractantă astfel poate introduce arhitectura de infrastructură a construcțiilor într-un singur lot cu echipamentul de monitorizare.
- Oferirea în locațiune a echipamentului hardware/software, în condițiile experienței statelor UE

**9.** Rezultatul procesului de consultare a pieței: urmare a examinării memoriului parvenit de la operatorul economic SRL „Safe Technology” grupul de lucru pentru achiziții a stabilit că, în conformitate cu alin. 3 art. 38 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, implementarea sugestiilor, opiniei parvenite vor avea efect de denaturarea concurenței și încălcarea principiilor nediscriminării și transparenței în procesul de achiziții publice.

Data 05.10.2023