

SPITALUL CLINIC DE BOLI INFECȚIOASE “SF. CUVIOASA PARASCHEVA”

Cuprins

SPITALUL CLINIC DE BOLI INFECȚIOASE “SF. CUVIOASA PARASCHEVA”	1
1. INTRODUCERE	2
2. INFORMAȚII DESPRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ	2
3. CONTEXTUL REALIZĂRII ACESTEI ACHIZIȚII DE PRODUSE.....	2
4. INFORMAȚII DESPRE BENEFICIILE ANTICIPATE DE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ	51
5. FACTORII INTERESAȚI SI ROLUL ACESTORA	51
6. DESCRIEREA PRODUSELOR SOLICITATE.....	51
7. GARANȚIA PRODUSELOR	51
8. LIVRAREA, AMBALAREA, ETICHETAREA, TRANSPORTUL ȘI ASIGURAREA PE DURATA TRANSPORTULUI.....	52
9. RECEPȚIA	53
10. MODALITATEA DE PLATĂ	53
11. MODUL DE OFERTARE A PREȚULUI PENTRU FIECARE LOT ÎN PARTE.....	53
12. CRITERIUL DE ATRIBUIRE.....	54
13. MODALITATEA DE DEPARTAJARE A OFERTELOR PENTRU FIECARE LOT ÎN PARTE.....	54
14. PREZENTAREA PROPUNERII TEHNICE	54
15. INSTRUCȚIUNI PRIVIND CERTIFICATELE CE	55
16. LISTELE DE ALERTE	58
17. DECLARAREA OFERTEI ca fiind CONFIDENȚIALĂ.....	58
19. RISCURILE IDENTIFICATE PRIVIND DESFĂȘURAREA PROCEDURII	59
20. RISCURILE IDENTIFICATE PRIVIND DERULAREA ACORDURILOR CADRU ȘI CONTRACTELOR SUBSECVENTE	59
21. ATRIBUȚIILE ȘI RESPONSABILITĂȚILE AUTORITĂȚII CONTRACTANTE ÎN IMPLEMENTAREA CONTRACTULUI	59

CAIET DE SARCINI

1. INTRODUCERE

1.1 Această secțiune a Documentației de Atribuire include ansamblul cerințelor pe baza cărora fiecare Ofertant va elabora Oferta (Propunerea Tehnică și Propunerea Financiară) pentru furnizarea produselor care fac obiectul Contractului ce rezultă din această procedură.

1.2 În cadrul acestei proceduri, SPITALUL CLINIC DE BOLI INFECȚIOASE "SF. CUVIOASA PARASCHEVA" GALATI îndeplinește rolul de Autoritate Contractantă, respectiv promitent achizitor în cadrul acordului cadru/achizitor în cadrul contractului subsecvent.

1.3 În acest sens orice ofertă prezentată, care se abate de la prevederile Caietului de sarcini, va fi luată în considerare, dar numai în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minimale din Caietul de sarcini. Ofertarea de produse cu caracteristici tehnice inferioare celor prevăzute în caietul de sarcini sau care nu satisfac cerințele caietului de sarcini va fi declarată ofertă neconformă și va fi respinsă.

1.4 Pentru scopul prezentei secțiuni a Documentației de Atribuire, orice activitate descrisă într-un anumit capitol din Caietul de Sarcini și nespecificată explicit în alt capitol, trebuie interpretată ca fiind menționată în toate capitolele unde se consideră de către ofertant că aceasta trebuia menționată pentru asigurarea îndeplinirii obiectului contractului.

1.5 În prezenta Documentație de atribuire, acolo unde sunt menționate produse de o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație, se citește "sau echivalent". Aceste specificații tehnice care indică o anumită origine, sursă, producție, un procedeu special, o marcă de fabrică sau de comerț, un brevet de invenție, o licență de fabricație, sunt menționate doar pentru identificarea cu ușurință a tipului de produs și NU au ca efect favorizarea sau eliminarea anumitor operatori economici sau a anumitor produse, conform Art. 156 alin. 3 din Legea 98/2016, și se va citi "sau echivalent".

2. INFORMAȚII DESPRE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ

2.1 Autoritatea contractantă: SPITALUL CLINIC DE BOLI INFECȚIOASE "SF. CUVIOASA PARASCHEVA", Str. Traian nr. 393, Mun. Galati, Cod poștal 800179, Jud. Galati, cont RO04TREZ3065041XXX009334 deschis la Trezoreria Galati, CUI 3347072.

3. CONTEXTUL REALIZĂRII ACESTEI ACHIZIȚII DE PRODUSE

3.1 Prin atribuirea acestor produse autoritatea contractantă urmărește încheierea acordurilor cadru de furnizare și a contractelor subsecvente asociate în vederea asigurării condițiilor de tratament necesare pacienților internați în spital.

3.2 OBIECTUL ACHIZIȚIEI

Obiectul acestei proceduri reprezintă efectuarea achiziției de reactivi ce prezintă o importanță

deosebita si este absolut necesara pentru asigurarea reactivilor compatibili cu aparatele aflate in dotarea spitalului.

Pentru o mai buna intelegere si transparenta privind obiectul contractului specificam ca este constituit din produsele de **REACTIVI LABORATOR** ce au fost grupati in loturi si **trebuie sa fie compatibili pentru urmatoarele echipamente aflate in dotarea spitalului**, astfel:

Lot 1	PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COAGULARE: compatibili cu analizorul automat SYSMEX CA 620
Lot 2	REACTIVI PENTRU URINA: compatibili cu analizorul semiautomat REACTIF TOUCH
Lot 3	Reactivi Biochimie: PACHET REACTIVI PENTRU DETERMINAREA IONILOR (NA/K/CL) compatibili cu ANALIZORUL I SMART 30 PRO
Lot 4	Reactivi MICROBIOLOGIE: Recoltor cu mediu VTM
Lot 5	Reactivi MICROBIOLOGIE: TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA
Lot 6	Reactivi IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de imunologie MINI VIDAS (METODA ELFA)
Lot 7	REACTIVI IMUNOLOGIE KIT ELISA: compatibili cu aparatul semiautomat ELISA STAT FAX 2600, 2200, 4700
Lot 8	REACTIVI PENTRU DETECTIA MICRORGANISMELOR DIN HEMOCULTURI: compatibili cu ANALIZOR BACTEC FX 40
Lot 9	REACTIVI BIOLOGIE MOLECULARA: compatibili cu GENE – XPERT
Lot 10	REACTIVI IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU FREND SYSTEM
Lot 11	PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE: compatibili cu sistemul automat de identificare MICROBIANA SI TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE/ ANTIFUNGICE VITEK 2 COMPACT 15
Lot 12	REACTIVI: compatibili cu ANALIZORUL Cy flow Counter
Lot 13	PACHET REACTIVI DE BIOLOGIE MOLECULARA: compatibili cu SISTEMUL BIOFIRE
Lot 14	PACHET REACTIVI DE IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de ELECTROCHEMILUMINISCENTA COBAS E411
Lot 15	PACHET REACTIVI DE BIOCHIMIE URINARA: compatibili cu analizorul automat de URINI COBAS 6500
Lot 16	REACTIVI: compatibili cu AUTOF MS 1000

3.3 Durata acordurilor cadru de furnizare produse este de 12 luni.

3.4 Cantități minime și maxime care ar putea fi solicitate pe durata întregului Acord-cadru:

Lot 1. PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COAGULARE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT SYSMEX CA 620

LOT 1									
PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COAGULARE: COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT SYSMEX CA 620									
<i>Instructiunile, reactivii, instrumentul, soft-ul aparatului sunt validate de Siemens Healthcare Diagnostics, orice modificare poate afecta performanta sistemului si rezultatele obtinute. Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	1099	THROMBOREL S	KIT	Impachetare: kit cu 10fl. x 4ml	28	40	340.00	9,520.00	13,600.00
2	5046	THROMBIN REAGENT	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x 1ml	50	70	250.00	12,500.00	17,500.00
3	5049	PLASMA CONTROL N	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x1ml	8	15	726.00	5,808.00	10,890.00
4	5050	PLASMA CONTROL P	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x1ml	8	15	660.00	5,280.00	9,900.00
5	5045	PT MULTICALIBRATOR	KIT	Impachetare: kit cu 6fl x1ml (6 nivele)	4	8	770.00	3,080.00	6,160.00
6	5048	STANDARD HUMAN PLASMA	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x1ml	0.4	1	1,070.00	428.00	1,070.00
7	5047	DADE OWREN'S-VERONAL BUFFER	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x15ml	8	15	209.00	1,672.00	3,135.00
8	5051	CA CLEAN I	FL	Impachetare: FL 1 x 50 ml	30	50	271.00	8,130.00	13,550.00

9	5052	CA CLEAN II	FL	Impachetare: FL 1 x 50 ml	3	10	341.00	1,023.00	3,410.00
12	7058	Citrol 2	KIT	Impachetare: kit cu 10 fl.x1ml	8	15	614.00	4,912.00	9,210.00
13	7056	Actin FS	KIT	Impachetare:kit cu 10fl.x2ml	8	10	335.00	2,680.00	3,350.00
14	7057	CALCIUM CHLORIDE SOLUTION 0.025 mol/l	KIT	Impachetare:kit cu 10fl.x15ml	1	2	210.00	210.00	420.00
							TOTAL:	55,243.00	92,195.00

Lot 2. REACTIVI PENTRU URINA compatibili cu analizorul semiautomat REACTIF TOUCH

LOT 2	REACTIVI PENTRU URINA: compatibili cu analizorul semiautomat REACTIF TOUCH
--------------	---

Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.

NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
---------------------	-----------	----------------	-----------	-----------------------------	--	--	---------------------------------------	--	--

1	8561	STRIPURI DE URINA	KIT	Stripuri de urina cu 11 parametri (Reactiv 11 M Urinalysis Strip), compatibili cu analizorul semiautomat de urini REACTIF TOUCH 2NIV Flacon cu 100 stripuri.	120	240	78.00	9,360.00	18,720.00
2	8560	CONTROL URINA NIVEL NORMAL/ PATOLOGIC	KIT	Kit cu 2 flacoane, cu cate 5 ml, cu valori de referinta pt. analizorul semiautomat de urini REACTIF TOUCH 2NIV	16	30	130.00	2,080.00	3,900.00
							TOTAL:	11,440.00	22,620.00

LOT 3. REACTIVI BIOCHIMIE: PACHET REACTIVI PENTRU DETERMINAREA IONILOR (NA/K/CL) COMPATIBILI CU ANALIZORUL I SMART 30 PRO

LOT 3	Reactivi Biochimie: PACHET REACTIVI PENTRU DETERMINAREA IONILOR (NA/K/CL) compatibili cu analizorul I SMART 30 PRO								
Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru

1	2135	CARTUS NA/K/CL	KIT	Compatibili cu analizorul I SMART 30 PRO, impachetare kit 50 teste. - solutie calibrator 1: aprox. 410 ml; - solutie calibrator 2: aprox. 55 ml; - solutie de referinta: aprox. 40 ml.	180	300	786.00	141,480.00	235,800.00
2	1737	CONTROL IONI PE 3 NIVELE	KIT	3 flacoane a cate 10 ML Compatibili cu analizorul I SMART 30 PRO.	8	15	400.00	3,200.00	6,000.00
							TOTAL:	144,680.00	241,800.00

LOT 4. REACTIVI MICROBIOLOGIE - RECOLTOR CU MEDIU VTM

LOT 4									
Reactivi MICROBIOLOGIE: Recoltor cu mediu VTM									
Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	7172	Recoltor cu mediu VTM	SET	Set= 2 tampoane (faringian+naso-faringian) + 1 tub mediu VTM	1200	1500	5.70	6,840.00	8,550.00
							TOTAL:	6,840.00	8,550.00

LOT 5. REACTIVI MICROBIOLOGIE - TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA

Reactivi MICROBIOLOGIE: TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA									
Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	1738	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - E. coli ATCC 25922	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	5	10	63.40	317.00	3,170.00
2	6744	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - S. aureus ATCC 25923,	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de	5	10	64.00	320.00	3,200.00

				calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual					
3	9277	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853,	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	5	10	64.00	320.00	640.00
4	543	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Streptococcus pyogenes ATCC 19615,	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	5	10	97.60	488.00	976.00

5	432	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Candida albicans ATCC 10231	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	5	10	99.00	495.00	990.00
6	6803	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - S. aureus ATCC 29213,	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	5	10	99.20	496.00	992.00
7	8237	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - S. pneumoniae ATCC 49619	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si	5	5	99.40	497.00	497.00

				<p>stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC.</p> <p>Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual</p>					
8	9278	<p>TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Candida albicans ATCC 14053</p>	buc	<p>Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC.</p> <p>Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual</p>	5	5	101.80	509.00	509.00
9	6572	<p>TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Candida parapsilosis ATCC 22019</p>	buc	<p>Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC.</p> <p>Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina.</p>	5	5	97.60	488.00	488.00

				Impachetare : ansa impachetata individual					
							TOTAL:	3,930.00	11,462.00

LOT 6. REACTIVI IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE IMUNOLOGIE MINI VIDAS (METODA ELFA)

LOT 6	Reactivi IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de imunologie MINI VIDAS (METODA ELFA)
--------------	--

REACTIVI TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE IMUNOLOGIE MINI VIDAS , VIDAS PC (METODA ELFA)
Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.

NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	188	VIDAS HBs Ag	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	15	25	896.92	13,453.80	22,423.00
2	336	VIDAS HBc Ig M	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	9	12	1,479.85	13,318.65	17,758.20
3	7168	VIDAS HBc TOTAL	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	8	16	1,672.15	13,377.20	26,754.40

4	699	VIDAS Hbe Ag/ANTI Hbe	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	60	70	1,286.83	77,209.80	90,078.10
5	1826	VIDAS HAV Ig M	KIT	Impachetare:kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	4	8	1,693.15	6,772.60	13,545.20
6	2119	VIDAS AFP	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 1 control si calibrator incluse.	50	60	1,233.56	61,678.00	74,013.60
7	674	VIDAS CMV Ig M	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	45	65	1,451.72	65,327.40	94,361.80
8	1735	VIDAS CMV IG G	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste,2 controale si calibrator incluse.	25	40	1,024.80	25,620.00	40,992.00
9	1242	VIDAS TOXO IG M	KIT	Impachetare: kit cu 60 teste, 2 controale si calibrator incluse	30	45	1,132.78	33,983.40	50,975.10
10	277	VIDAS TOXO IG G	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	25	40	1,017.51	25,437.75	40,700.40
11	919	VIDAS RUBEOLA IG M	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	30	45	1,108.00	33,240.00	49,860.00
12	1807	VIDAS RUBEOLA IG G	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	25	40	1,745.19	43,629.75	69,807.60
13	488	VIDAS HCV	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste,2 controale si calibrator inclus.	6	12	1,147.87	6,887.22	13,774.44

14	6993	VIDAS HIGH SENSITIVE TROPONIN I	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	12	18	1,113.59	13,363.08	20,044.62
15	6994	VIDAS FERITINA	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	15	40	1,969.23	29,538.45	78,769.20
16	7169	VIDAS AntiHEV IgM	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	1	2	1,609.55	1,609.55	3,219.10
17	7170	VIDAS AntiHEV IgG	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	1	3	1,609.55	1,609.55	4,828.65
18	7171	VIDAS TSH	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, controale si calibrator inclus.	6	12	849.93	5,099.58	10,199.16
19	7004	D-DIMERI	KIT	Impachetare: kit cu 60 teste, controale si calibrator incluse	20	45	2,345.25	46,905.00	105,536.25
20	7167	VIDAS Procalcitonina	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus . Pt. determinarecantitativa a PCT,	1	2	3,379.00	3,379.00	6,758.00
21	6993	SARS-COV-2 IgG	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	2	3,241.00	3,241.00	6,482.00
22	9746	VIDAS FSH	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	2	1,170.47	1,170.47	2,340.94
23	9747	VIDAS LH	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	2	1,170.47	1,170.47	2,340.94

24	9748	VIDAS CA 19-9	KIT	Impachetare:kit cu 30 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	2	861.56	861.56	1,723.12
25	9749	VIDAS CA 125	KIT	Impachetare:kit cu 30 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	2	861.56	861.56	1,723.12
26	9750	VIDAS CEA	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	2	975.09	975.09	1,950.18
27	8877	VIDAS aTPO	KIT	Impachetare:kit cu 30 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	2	914.04	914.04	1,828.08
28	9751	VIDAS FT4	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	2	852.62	852.62	1,705.24
							TOTAL:	531,486.59	854,492.44

LOT 7. REACTIVI IMUNOLOGIE KIT ELISA COMPATIBILI CU APARATUL SEMIAUTOMAT ELISA STAT FAX 2600, 2200, 4700

LOT 7	REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU SISTEMUL SEMIAUTOMAT ELISA STAT FAX 2600, 2200, 4700. <i>Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>								
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	8610	IL6	KIT	Impachetare:kit cu 96 de teste, controale si calibrator,placa de microtitrareincluse in kit,	8	12	2,500.00	20,000.00	30,000.00

2	8641	HVD Ab	KIT	Impachetare:kit cu 96 de teste, controale si calibrator,placa de microtitrareincluse in kit,	12	16	685.00	8,220.00	10,960.00
4	8907	ANA	KIT	Impachetare:kit cu 96 de teste, controale si calibrator,placa de microtitrareincluse in kit,	1	2	685.00	685.00	1,370.00
6	6510	Anti HBs cant	KIT	Impachetare:kit cu 96 de teste, controale si calibrator,placa de microtitrareincluse in kit,	15	30	685.00	10,275.00	20,550.00
						TOTAL		39,180.00	62,880.00

LOT 8. REACTIVI BIOLOGIE MOLECULARA COMPATIBILI CU CU BACTEC FX 40

LOT 8	REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU BACTEC FX 40. <i>Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>								
Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1		BD Bactec Plus aerobic/ F Culture	FL	Flacon cu 30 ml mediu de cultura pt microorganisme aerobe	1000	1500	38.00	38,000.00	57,000.00

2	1003	BD Bactec Peds Plus	FL	Flacon cu 40 ml mediu de cultura pt microorganisme aerobe (flacon pediatric)	5	20	38.00	190.00	760.00
3		BD Bactec Lytic/ 10 Anaerobic	FL	Flacon cu 30 ml mediu de cultura pt microorganisme anaerobe	10	50	38.00	380.00	1,900.00
								38,570.00	59,660.00

LOT 9. REACTIVI BIOLOGIE MOLECULARA COMPATIBILI CU GENE - XPRT

Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA	PRET LEI / UM	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	8664	ARN -HIV	KIT	Impachetare: kit cu 10 de teste	70	100	2,350.00	164,500.00	235,000.00
2	8666	AND- HVB	KIT	Impachetare: kit cu 10 de teste	70	120	2,850.00	199,500.00	342,000.00

3	8665	ARN- HCV	KIT	Impachetare: kit cu 10 de teste	15	30	2,650.00	39,750.00	79,500.00
4	8782	ARN -SARS CoV2	KIT	Impachetare: kit cu 10 de teste	10	20	2,480.00	24,800.00	49,600.00
						TOTAL		428,550.00	706,100.00

LOT 10. REACTIVI IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU FREND SYSTEM

LOT 10	REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU FREND SYSTEM. <i>Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>								
Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA	PRET LEI / UM	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	1386	PROCALCITONINA	KIT	Impachetare: kit cu 25 de teste	90	140	940.00	84,600.00	131,600.00
						TOTAL		84,600.00	131,600.00

LOT 11. PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COMPATIBILI CU SISTEMUL AUTOMAT DE IDENTIFICARE MICROBIANA SI TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE/ ANTIFUNGICE VITEK 2 COMPACT 15

LOT 11	LOT 11. PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COMPATIBILI CU SISTEMUL AUTOMAT DE IDENTIFICARE MICROBIANA SI TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE/ ANTIFUNGICE VITEK 2 COMPACT 15. <i>Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>								
---------------	---	--	--	--	--	--	--	--	--

NR CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	6559	VITEK 2 GN- Card de identificare Bacili Gram negativ fermentative si nefermentativi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	3	8	726.00	2,178.00	5,808.00
2	6560	VITEK 2 GP - Carduri de identificare bacterii Gram positive	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	3	5	726.00	2,178.00	3,630.00
5	6562	VITEK 2 YST - Carduri de identificare Fungi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	1	2	733.00	733.00	1,466.00
6	9263	VITEK 2 AST-N438 - Carduri antibiograma Bacili Gram negativi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	8	10	837.00	6,696.00	8,370.00
7	9264	VITEK 2 AST-XN26 - Carduri antibiograma BGN confirmare ESBL	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	2	4	820.06	1,640.12	3,280.24
8	9265	VITEK 2 AST N440 Carduri pentru Bacili gram negativi glucozo-nefermentativi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	8	10	820.06	6,560.48	8,200.60
9	9266	VITEK 2 AST 439 (MDRO)	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	8	10	820.06	6,560.48	8,200.60
10	9267	VITEK 2 AST P 659 - Carduri pentru antibiograma GP	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	8	10	730.00	5,840.00	7,300.00

11	9752	VITEK 2 AST -ST03 - Carduri pentru antibiograma Streptococi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	1	2	1,075.23	1,075.23	2,150.46
12	9268	VITEK 2 AST YS08 - Carduri pentru testarea sensibilitatii la antifungice	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	1	3	664.73	664.73	1,994.19
20	9273	Standard McFARLAND Vitek- Densicheck plus	KIT	Forma impachetare: cu 6 flacoane.	1	1	1,142.30	1,142.30	1,142.30
					TOTAL			35,268.34	51,542.39

LOT 12. REACTIVI COMPATIBILI CU ANALIZORUL Cy flow Counter

LOT 12	<i>LOT 12 REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL Cy flow Counter . Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>								
NR CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	6597	CD4 easy count kit	Kit	Kit 100 teste	10	16	1,440.00	14,400.00	23,040.00
2	6599	Count Check Beads green	Kit	Particule QC, kit 100 teste	5	10	559.00	2,795.00	5,590.00

4	2092	Sheath Fluid	flacon	Impachetare 5 l	8	15	140.00	1,120.00	2,100.00
5	6602	Cleaning Solution	flacon	Solutie spalare, 250 ml	6	12	95.00	570.00	1,140.00
6	6603	Decontamination Solution	flacon	Solutie decontaminare, 250 ml	6	12	272.00	1,632.00	3,264.00
7	6604	Hypochlorite Solution	flacon	250 ml	2	6	171.00	342.00	1,026.00
						TOTAL		20,859.00	36,160.00

LOT 13. PACHET REACTIVI DE BIOLOGIE MOLECULARA COMPATIBILI CU SISTEMUL BIOFIRE

LOT 13	REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU SISTEMUL BIOFIRE. <i>Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>										
Nr. CRT	ID	CPV	Denumire CPV	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	9274	33141625-7	Truse de diagnosticare (Rev.2)	KIT MENINGITE PANEL IVD 6 TESTS	KIT	Impachetare: kit cu 6 de teste	5	10	6,155.00	30,775.00	61,550.00
2	9275	33141625-7	Truse de diagnosticare (Rev.2)	KIT GI PANEL IVD 6 TESTS	KIT	Impachetare: kit cu 6 de teste	5	10	4,830.00	24,150.00	48,300.00
3	9276	33696500-0	Reactivi de laborator (Rev.2)	RESPIRATORY PANEL 2.1	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste	1	3	26,540.00	26,540.00	79,620.00

				PLUS, 30 TESTE							
										TOTAL	81,465.00 189,470.00

LOT 14. PACHET REACTIVI DE IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE ELECTROCHEMILUMINISCENTA COBAS E411

LOT 14	<p>LOT 14. REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE ELECTROCHEMILUMINISCENTA COBAS E411. <i>Folosirea reactivilor propusi sa nu necesite recalibrarea aparatului si nici alte interventii si/sau reglaje suplimentare. Furnizorul sa asigure conform contract (in functie de necesarul autoritatii contractante) consumabilele originale necesare folosirii reactivilor pe analizor pentru buna performare a testelor.</i> <i>Reactivii, calibratorii si controalele sa se incadreze in normele CE si ISO (a se atasa documente doveditoare).</i> <i>Ambalajele sa aibe inscriptionate pe eticheta codul de bare si sa contina informatii despre denumire, producator, valabilitate. Pe toata perioada derularii contractului, furnizorul sa asigure conform contract, service si suport tehnic profesional 24 ore din 24, minim 5 zile din 7. Se vor prezenta diplome si se va detalia capacitatea furnizorului pentru a se demonstra indeplinirea acestei cerinte.</i></p>									
	Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
	1	9284	AFP Elecsys cobas e 100 V2	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	30	50	853.00	25,590.00	42,650.00
	2	9285	CMV IgM Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	12	20	1,494.00	17,928.00	29,880.00
	3	9286	CMV IgG Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	11	16	1,597.00	17,567.00	25,552.00
4	9287	Ferritin Elecsys cobas e 100 V2	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	10	15	975.00	9,750.00	14,625.00	

5	9288	IL 6 Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	4	8	3,966.00	15,864.00	31,728.00
6	9289	Procalcitonina	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	15	25	6,577.00	98,655.00	164,425.00
7	9290	Rubella IgG Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	10	16	1,597.00	15,970.00	25,552.00
8	9291	Rubella IgM Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	10	16	1,494.00	14,940.00	23,904.00
9	9292	Toxo IgG Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	11	18	1,523.00	16,753.00	27,414.00
10	9293	Toxo IgM Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	13	18	1,547.00	20,111.00	27,846.00
11	9294	Troponin T hs Elecsys cobas e 200 V2	KIT	Impachetare: kit cu 200 de teste	6	10	3,391.00	20,346.00	33,910.00
12	9295	Anti-HBs G2 Elecsys cobas e 100 V2	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	7	10	1,027.00	7,189.00	10,270.00
13	9296	IgE	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	2	4	1,415.00	2,830.00	5,660.00
14	9297	AFP G2 CS Elecsys V3	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 1 ml	10	20	524.00	5,240.00	10,480.00
15	9298	Troponin T hs CS Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 1 ml	10	20	690.00	6,900.00	13,800.00
16	9299	IL 6 CS Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 2 ml	10	20	576.00	5,760.00	11,520.00

17	9300	Ferritin CS Elecsys V2	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 1 ml	10	20	527.00	5,270.00	10,540.00
18	9301	IgE CalSet	kit	Impachetare: kit cu 2 x 1 x 2 x 1 ml	10	20	644.00	6,440.00	12,880.00
19	9302	Toxo IgG PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 1 ml	6	12	804.00	4,824.00	9,648.00
20	9303	Toxo IgM PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 0,7 ml	6	12	807.00	4,842.00	9,684.00
21	9304	Troponin PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 2 ml	12	24	527.00	6,324.00	12,648.00
22	9305	CMV IgG PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 1 ml	6	12	807.00	4,842.00	9,684.00
23	9306	CMV IgM PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 1 ml	6	12	807.00	4,842.00	9,684.00
24	9307	PreciControl Multimarker Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 2 ml	12	24	748.00	8,976.00	17,952.00
25	9308	PreciControl Tumor Marker	kit	Impachetare: kit cu 2 x 3 x 2 x 3 ml	12	24	935.00	11,220.00	22,440.00
26	9309	Rubella IgG PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 1 ml	6	12	807.00	4,842.00	9,684.00
27	9310	Rubella IgM PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 4 x 1 ml	12	24	807.00	9,684.00	19,368.00
28	9311	Anti-HBs G2 PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 8 x 1 x 8 x 1 ml	6	12	986.00	5,916.00	11,832.00

29	9312	PreciControl Universal Gen.2	kit	Impachetare: kit cu 2 x 3 x 2 x 3 ml	12	24	379.00	4,548.00	9,096.00
				TOTAL				383,963.00	664,356.00

LOT 15. PACHET REACTIVI DE BIOCHIMIE URINARA COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE URINI COBAS 6500

LOT 15	<p>LOT 15. REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE URINI COBAS 6500.</p> <p><i>Folosirea reactivilor propusi sa nu necesite recalibrarea aparatului si nici alte interventii si/sau reglaje suplimentare. Furnizorul sa asigure conform contract (in functie de necesarul autoritatii contractante) consumabilele originale necesare folosirii reactivilor pe analizor pentru buna performare a testelor.</i></p> <p><i>Reactivii, calibratorii si controalele sa se incadreze in normele CE si ISO (a se atasa documente doveditoare).</i></p> <p><i>Ambalajele sa aibe inscriptionate pe eticheta codul de bare si sa contina informatii despre denumire, producator, valabilitate. Pe toata perioada derularii contractului, furnizorul sa asigure conform contract, service si suport tehnic profesional 24 ore din 24, minim 5 zile din 7. Se vor prezenta diplome si se va detalia capacitatea furnizorului pentru a se demonstra indeplinirea acestei cerinte.</i></p>								
	Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru
1	9324	cobas u pack (400 strips)	KIT	Impachetare: kit cu 400 de stripuri	54	70	462.00	24,948.00	32,340.00
2	9325	cobas u cuvette (400 pc)	KIT	Impachetare: kit cu 400 pc	54	70	1,080.00	58,320.00	75,600.00

3	9326	Bio-Rad Liquichek Bilevel (435)	KIT	Impachetare:kit cu 2*6*12 mL	8	30	945.00	7,560.00	28,350.00
4	9327	cobas U Calibration Strip, 25 Str	KIT	Impachetare :kit cu 1*25 pc	1	3	128.00	128.00	384.00
5	9328	Waste Box Carton	KIT	Impachetare: kit cu 1*30 pc	3	6	104.00	312.00	624.00
								91,268.00	137,298.00

LOT 16. REACTIVI TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU AUTOF MS 1000

LOT 16	<p align="center">REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU AUTOF MS 1000 - furnizorul sa asigure service si suport tehnic profesional. Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</p>								
Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Acord cadru	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Acord cadru
1	9388	CHCA Matrix	KIT	Impachetare: 0.5 mlx4	8	12	717.50	5,740.00	8,610.00
2	9389	sample pretreatment Reagent	KIT	Impachetare: kit cu 100 teste	2	5	143.50	287.00	717.50

3	9390	pozitive blood culture, pretreatment reagent	kit	Impachetare:kit cu 60 teste	2	4	717.50	1,435.00	2,870.00
4	9391	filamentous fungi pretreatment reagent	kit	Impachetare :kit cu 120 teste	3	5	287.00	861.00	1,435.00
5	9392	Calibrator autof ms	KIT	Impachetare: kit cu 80 teste	4	10	430.50	1,722.00	4,305.00
6	9745	Target slide	kit	Impachetare: kit cu 10 buc	1	1	6,027.00	6,027.00	6,027.00
								16,072.00	23,964.50

SPECIFICAȚII GENERALE

Reactivii ofertați trebuie să fie compatibili cu APARATELE MENȚIONATE. În acest sens, ofertantul va prezenta o declarație pe proprie răspundere emisă de producător sau orice alt document prin care probează/ confirmă/ atestă faptul că reactivii ofertați sunt compatibili cu respectivele aparate.

Furnizorul trebuie să asigure suport tehnic și profesional, cu privire la utilizarea reactivilor

3.5 Cantități minime și maxime care ar putea face obiectul unui singur **Contract subsecvent**:

Lot 1. PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COAGULARE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT SYSMEX CA 620

LOT 1	PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COAGULARE: COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT SYSMEX CA 620
<i>Instructiunile, reactivii, instrumentul, soft-ul aparatului sunt validate de Siemens Healthcare Diagnostics, orice modificare poate afecta performanta sistemului si rezultatele obtinute. Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>	

NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1	1099	THROMBOREL S	KIT	Impachetare: kit cu 10fl. x 4ml	14	20	340.00	4,760.00	6,800.00
2	5046	THROMBIN REAGENT	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x 1ml	25	35	250.00	6,250.00	8,750.00
3	5049	PLASMA CONTROL N	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x1ml	4	8	726.00	2,904.00	5,808.00
4	5050	PLASMA CONTROL P	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x1ml	4	8	660.00	2,640.00	5,280.00
5	5045	PT MULTICALIBRATOR	KIT	Impachetare: kit cu 6fl x1ml (6 nivele)	2	4	770.00	1,540.00	3,080.00
6	5048	STANDARD HUMAN PLASMA	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x1ml	0.4	1	1,070.00	428.00	1,070.00
7	5047	DADE OWREN'S-VERONAL BUFFER	KIT	Impachetare: kit cu 10fl x15ml	4	8	209.00	836.00	1,672.00
8	5051	CA CLEAN I	FL	Impachetare: FL 1 x 50 ml	15	25	271.00	4,065.00	6,775.00
9	5052	CA CLEAN II	FL	Impachetare: FL 1 x 50 ml	2	5	341.00	682.00	1,705.00
12	7058	Citrol 2	KIT	Impachetare: kit cu 10 fl.x1ml	4	8	614.00	2,456.00	4,912.00
13	7056	Actin FS	KIT	Impachetare:kit cu 10fl.x2ml	4	5	335.00	1,340.00	1,675.00

14	7057	CALCIUM CHLORIDE SOLUTION 0.025 mol/l	KIT	Impachetare:kit cu 10fl.x15ml	1	1	210.00	210.00	210.00
							TOTAL:	28,111.00	47,737.00

Lot 2. REACTIVI PENTRU URINA compatibili cu analizorul semiautomat REACTIF TOUCH

LOT 2		REACTIVI PENTRU URINA compatibili cu analizorul semiautomat REACTIF TOUCH 2NIV							
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA Contract subsecvent	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA Contract subsecvent	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA Contract subsecvent	VALOARE MAXIMA ESTIMATA Contract subsecvent
1	8561	STRIPURI DE URINA	KIT	Stripuri de urina cu 11 parametrii (Reactif 11 M Urinalysis Strip), compatibili cu analizorul semiautomat de urini REACTIF TOUCH 2NIV Flacon cu 100 stripuri.	60	120	78.00	4800	9600
2	8560	CONTROL URINA NIVEL NORMAL/ PATOLOGIC	KIT	Kit cu 2 flacoane, cu cate 5 ml, cu valori de referinta pt. analizorul semiautomat de urini REACTIF TOUCH 2NIV	8	15	130.00	1104	2070
								5,904.00	11,670.00

LOT 3. REACTIVI BIOCHIMIE: PACHET REACTIVI PENTRU DETERMINAREA IONILOR (NA/K/CL) COMPATIBILI CU ANALIZORUL I SMART 30 PRO

LOT 3									
Reactivi Biochimie: PACHET REACTIVI PENTRU DETERMINAREA IONILOR (NA/K/CL) compatibili cu analizorul I SMART 30 PRO									
Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1	2135	CARTUS NA/K/CL	KIT	Compatibili cu analizorul I SMART 30 PRO, impachetare kit 50 teste. - solutie calibrator 1: aprox. 410 ml; - solutie calibrator 2: aprox. 55 ml; - solutie de referinta: aprox. 40 ml.	90	150	786.00	70,740.00	117,900.00
2	1737	CONTROL IONI PE 3 NIVELE	KIT	3 flacoane a cate 10 ML Compatibili cu analizorul I SMART 30 PRO.	4	8	400.00	1,600.00	3,200.00
							TOTAL:	72,340.00	121,100.00

LOT 4. REACTIVI MICROBIOLOGIE - RECOLTOR CU MEDIU VTM

LOT 4									
Reactivi MICROBIOLOGIE: Recoltor cu mediu VTM									
Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS

1	7172	Recoltor cu mediu VTM	SET	Set= 2 tampoane (faringian+naso-faringian) + 1 tub mediu VTM	600	750	5.70	3,420.00	4,275.00
							TOTAL:	3,420.00	4,275.00

LOT 5. REACTIVI MICROBIOLOGIE - TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA

LOT 5										
Reactivi MICROBIOLOGIE: TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA										
Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.										
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS	
1	1738	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - E. coli ATCC 25922	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	3	5	63.40	190.20	317.00	
2	6744	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - S. aureus ATCC 25923,	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	3	5	64.00	192.00	320.00	

3	9277	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853,	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inregistrata pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	3	5	64.00	192.00	320.00
4	543	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Streptococcus pyogenes ATCC 19615,	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inregistrata pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	3	5	97.60	292.80	488.00
5	432	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Candida albicans ATCC 10231	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inregistrata pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	3	5	99.00	297.00	495.00

6	6803	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - S. aureus ATCC 29213,	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual.	3	5	99.20	297.60	496.00
7	8237	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - S. pneumoniae ATCC 49619	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	3	5	99.40	298.20	497.00
8	9278	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Candida albicans ATCC 14053	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	3	5	101.80	305.40	509.00

9	6572	TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA - Candida parapsilosis ATCC 22019	buc	Ansele contin cultura liofilizata provenita din cultura stoc ATCC. Ansele sunt de unica folosinta si sunt impachetate individual. Ansele se vor pastra la 2 – 80C, in aceste conditii pastrandu-si stabilitatea pana la data inscrisa pe plicul in care sunt impachetate. Producatorul sa detina licenta ATCC. Se vor prezenta certificatele de calitate pentru fiecare tulpina. Impachetare : ansa impachetata individual	3	5	97.60	292.80	488.00
							TOTAL:	2,358.00	3,930.00

LOT 6. REACTIVI IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE IMUNOLOGIE MINI VIDAS (METODA ELFA)

LOT 6	Reactivi IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de imunologie MINI VIDAS (METODA ELFA)								
REACTIVI TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE IMUNOLOGIE MINI VIDAS , VIDAS PC (METODA ELFA) <i>Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1	188	VIDAS HBs Ag	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	8	13	896.92	7,175.36	11,659.96
2	336	VIDAS HBc Ig M	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	5	6	1,479.85	7,399.25	8,879.10

3	7168	VIDAS HBc TOTAL	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	4	8	1,672.15	6,688.60	13,377.20
4	699	VIDAS Hbe Ag/ANTI Hbe	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	30	35	1,286.83	38,604.90	45,039.05
5	1826	VIDAS HAV Ig M	KIT	Impachetare:kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	2	4	1,693.15	3,386.30	6,772.60
6	2119	VIDAS AFP	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 1 control si calibrator incluse.	25	30	1,233.56	30,839.00	37,006.80
7	674	VIDAS CMV Ig M	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	23	33	1,451.72	33,389.56	47,906.76
8	1735	VIDAS CMV IG G	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste,2 controale si calibrator incluse.	13	20	1,024.80	13,322.40	20,496.00
9	1242	VIDAS TOXO IG M	KIT	Impachetare: kit cu 60 teste, 2 controale si calibrator incluse	15	23	1,132.78	16,991.70	26,053.94
10	277	VIDAS TOXO IG G	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	13	20	1,017.51	13,227.63	20,350.20
11	919	VIDAS RUBEOLA IG M	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	15	23	1,108.00	16,620.00	25,484.00
12	1807	VIDAS RUBEOLA IG G	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator incluse.	13	20	1,745.19	22,687.47	34,903.80

13	488	VIDAS HCV	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	3	6	1,147.87	3,443.61	6,887.22
14	6993	VIDAS HIGH SENSITIVE TROPONIN I	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	6	9	1,113.59	6,681.54	10,022.31
15	6994	VIDAS FERITINA	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	8	20	1,969.23	15,753.84	39,384.60
16	7169	VIDAS AntiHEV IgM	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	1	1	1,609.55	1,609.55	1,609.55
17	7170	VIDAS AntiHEV IgG	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste, 2 controale si calibrator inclus.	1	2	1,609.55	1,609.55	3,219.10
18	7171	VIDAS TSH	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, controale si calibrator inclus.	3	6	849.93	2,549.79	5,099.58
19	7004	D-DIMERI	KIT	Impachetare: kit cu 60 teste, controale si calibrator incluse	10	23	2,345.25	23,452.50	53,940.75
20	7167	VIDAS Procalcitonina	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus . Pt. determinare cantitativa a PCT,	1	1	3,379.00	3,379.00	3,379.00
21	6993	SARS-COV-2 IgG	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	1	3,241.00	3,241.00	3,241.00
22	9746	VIDAS FSH	KIT	Impachetare: kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	1	1,170.47	1,170.47	1,170.47

23	9747	VIDAS LH	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	1	1,170.47	1,170.47	1,170.47
24	9748	VIDAS CA 19-9	KIT	Impachetare:kit cu 30 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	1	861.56	861.56	861.56
25	9749	VIDAS CA 125	KIT	Impachetare:kit cu 30 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	1	861.56	861.56	861.56
26	9750	VIDAS CEA	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	1	975.09	975.09	975.09
27	8877	VIDAS aTPO	KIT	Impachetare:kit cu 30 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	1	914.04	914.04	914.04
28	9751	VIDAS FT4	KIT	Impachetare:kit cu 60 de teste, controalesi calibrator inclus .	1	1	852.62	852.62	852.62
							TOTAL:	278,858.36	431,518.33

LOT 7. REACTIVI IMUNOLOGIE KIT ELISA COMPATIBILI CU APARATUL SEMIAUTOMAT ELISA STAT FAX 2600, 2200, 4700

LOT 7	REACTIVI IMUNOLOGIE KIT ELISA: compatibili cu aparatul semiautomat ELISA STAT FAX 2600, 2200, 4700								
REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU SISTEMUL SEMIAUTOMAT ELISA STAT FAX 2600, 2200, 4700.									
Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS

1	8610	IL6	KIT	Impachetare:kit cu 96 de teste, controale si calibrator,placa de microtitrareincluse in kit,	4	6	2,500.00	10,000.00	15,000.00
2	8641	HVD Ab	KIT	Impachetare:kit cu 96 de teste, controale si calibrator,placa de microtitrareincluse in kit,	6	8	685.00	4,110.00	5,480.00
4	8907	ANA	KIT	Impachetare:kit cu 96 de teste, controale si calibrator,placa de microtitrareincluse in kit,	1	2	685.00	685.00	1,370.00
6	6510	Anti HBs cant	KIT	Impachetare:kit cu 96 de teste, controale si calibrator,placa de microtitrareincluse in kit,	8	15	685.00	5,480.00	10,275.00
						TOTAL		20,275.00	32,125.00

LOT 8. REACTIVI BIOLOGIE MOLECULARA COMPATIBILI CU LINIA DE EXTRACTIE - NIMBUS SI AMPLIFICARE - CFX 96

LOT 8	REACTIVI PENTRU DETECTIA MICROORGANISMELOR DIN HEMOCULTURI: compatibili cu ANALIZOR BACTEC FX 40								
REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU BACTEC FX 40. Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1		BD Bactec Plus aerobic/ F Culture	FL	Flacon cu 30 ml mediu de cultura pt microorganismele aerobe	500	750	38.00	19,000.00	28,500.00
2	1003	BD Bactec Peds Plus	FL	Flacon cu 40 ml mediu de cultura pt microorganismele aerobe (flacon pediatric)	3	10	38.00	114.00	380.00
3		BD Bactec Lytic/ 10 Anaerobic	FL	Flacon cu 30 ml mediu de cultura pt microorganismele anaerobe	5	25	38.00	190.00	950.00
								19,304.00	29,830.00

LOT 9. REACTIVI BIOLOGIE MOLECULARA COMPATIBILI CU GENE - XPERT

LOT 9	REACTIVI BIOLOGIE MOLECULARA: compatibili cu GENE – XPERT								
PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COMPATIBILI CU GENE XPERT <i>Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>									
NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1	8664	ARN -HIV	KIT	Impachetare: kit cu 10 de teste	35	50	2,350.00	82,250.00	117,500.00
2	8666	AND- HVB	KIT	Impachetare: kit cu 10 de teste	35	60	2,850.00	99,750.00	171,000.00
3	8665	ARN- HCV	KIT	Impachetare: kit cu 10 de teste	8	15	2,650.00	21,200.00	39,750.00
4	8782	ARN –SARS CoV2	KIT	Impachetare: kit cu 10 de teste	5	10	2,480.00	12,400.00	24,800.00
						TOTAL		215,600.00	353,050.00

LOT 10. REACTIVI IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU FREND SYSTEM

LOT 10	REACTIVI IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU FREND SYSTEM								
REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU FREND SYSTEM. <i>Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.</i>									

NR. CRT.	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1	1386	PROCALCITONINA	KIT	Impachetare: kit cu 25 de teste	45	70	940.00	42,300.00	65,800.00
						TOTAL		42,300.00	65,800.00

LOT 11. PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COMPATIBILI CU SISTEMUL AUTOMAT DE IDENTIFICARE MICROBIANA SI TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE/ ANTIFUNGICE VITEK 2 COMPACT 15

NR CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
LOT 11	PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE: compatibili cu sistemul automat de identificare MICROBIANA SI TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE/ ANTIFUNGICE VITEK 2 COMPACT 15								
PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COMPATIBILI CU SISTEMUL AUTOMAT DE IDENTIFICARE MICROBIANA SI TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE/ ANTIFUNGICE VITEK 2 COMPACT 15. Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
1	6559	VITEK 2 GN- Card de identificare Bacili Gram negativ fermentative si nefermentativi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	2	4	726.00	1,452.00	2,904.00
2	6560	VITEK 2 GP - Carduri de identificare bacterii Gram positive	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	2	3	726.00	1,452.00	2,178.00

5	6562	VITEK 2 YST - Carduri de identificare Fungi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	1	2	733.00	733.00	1,466.00
6	9263	VITEK 2 AST-N438 - Carduri antibiograma Bacili Gram negativi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	4	5	837.00	3,348.00	4,185.00
7	9264	VITEK 2 AST-XN26 - Carduri antibiograma BGN confirmare ESBL	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	1	2	820.06	820.06	1,640.12
8	9265	VITEK 2 AST N440 Carduri pentru Bacili gram negativi glucozo-nefermentativi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	4	5	820.06	3,280.24	4,100.30
9	9266	VITEK 2 AST 439 (MDRO)	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	4	5	820.06	3,280.24	4,100.30
10	9267	VITEK 2 AST P 659 - Carduri pentru antibiograma GP	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	4	5	730.00	2,920.00	3,650.00
11	9752	VITEK 2 AST -ST03 - Carduri pentru antibiograma Streptococi	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	1	2	1,075.23	1,075.23	2,150.46
12	9268	VITEK 2 AST YS08 - Carduri pentru testarea sensibilitatii la antifungice	KIT	Forma impachetare : cutie 20 carduri	1	2	664.73	664.73	1,329.46
20	9273	Standard McFARLAND Vitek- Densicheck plus	KIT	Forma impachetare: cu 6 flacoane .	1	1	1,142.30	1,142.30	1,142.30
					TOTAL			20,167.80	28,845.94

LOT 12. REACTIVI COMPATIBILI CU ANALIZORUL Cy flow Counter

REACTIVI: compatibili cu ANALIZORUL Cy flow Counter									
REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL Cy flow Counter . Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
NR CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1	6597	CD4 easy count kit	Kit	Kit 100 teste	5	8	1,440.00	7,200.00	11,520.00
2	6599	Count Check Beads green	Kit	Particule QC, kit 100 teste	3	5	559.00	1,677.00	2,795.00
4	2092	Sheath Fluid	flacon	Impachetare 5 l	4	8	140.00	560.00	1,120.00
5	6602	Cleaning Solution	flacon	Solutie spalare, 250 ml	3	6	95.00	285.00	570.00
6	6603	Decontamination Solution	flacon	Solutie decontaminare, 250 ml	3	6	272.00	816.00	1,632.00
7	6604	Hypochlorite Solution	flacon	250 ml	1	3	171.00	171.00	513.00
						TOTAL		10,709.00	18,150.00

LOT 13. PACHET REACTIVI DE BIOLOGIE MOLECULARA COMPATIBILI CU SISTEMUL BIOFIRE

LOT 13	PACHET REACTIVI DE BIOLOGIE MOLECULARA: compatibili cu SISTEMUL BIOFIRE								
REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU SISTEMUL BIOFIRE. Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1	9274	KIT MENINGITE PANEL IVD 6 TESTS	KIT	Impachetare: kit cu 6 de teste	3	5	6,155.00	18,465.00	30,775.00
2	9275	KIT GI PANEL IVD 6 TESTS	KIT	Impachetare: kit cu 6 de teste	3	5	4,830.00	14,490.00	24,150.00
3	9276	RESPIRATORY PANEL 2.1 PLUS, 30 TESTE	KIT	Impachetare: kit cu 30 de teste	1	2	26,540.00	26,540.00	53,080.00
						TOTAL		59,495.00	108,005.00

LOT 14. PACHET REACTIVI DE IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE ELECTROCHEMILUMINISCENTA COBAS E411

LOT 14	PACHET REACTIVI DE IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de ELECTROCHEMILUMINISCENTA COBAS E411								
REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE ELECTROCHEMILUMINISCENTA COBAS E411.									
<i>Folosirea reactivilor propusi sa nu necesite recalibrarea aparatului si nici alte interventii si/sau reglaje suplimentare. Furnizorul sa asigure conform contract (in functie de necesarul autoritatii contractante) consumabilele originale necesare folosirii reactivilor pe analizor pentru buna performare a testelor. Reactivii, calibratorii si controalele sa se incadreze in normele CE si ISO (a se atasa documente doveditoare). Ambalajele sa aibe inscriptiunate pe eticheta codul de bare si sa contina informatii despre denumire, producator, valabilitate. Pe toata perioada derularii contractului, furnizorul sa asigure conform contract, service si suport tehnic profesional 24 ore din 24, minim 5 zile din 7. Se vor prezenta diplome si se va detalia capacitatea furnizorului pentru a se demonstra indeplinirea acestei cerinte.</i>									
Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
1	9284	AFP Elecsys cobas e 100 V2	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	15	25	853.00	12,795.00	21,325.00
2	9285	CMV IgM Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	6	10	1,494.00	8,964.00	14,940.00
3	9286	CMV IgG Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	6	8	1,597.00	9,582.00	12,776.00
4	9287	Ferritin Elecsys cobas e 100 V2	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	5	8	975.00	4,875.00	7,800.00
5	9288	IL 6 Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	2	4	3,966.00	7,932.00	15,864.00
6	9289	Procalcitonina	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	8	13	6,577.00	52,616.00	85,501.00
7	9290	Rubella IgG Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	5	8	1,597.00	7,985.00	12,776.00
8	9291	Rubella IgM Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	5	8	1,494.00	7,470.00	11,952.00

9	9292	Toxo IgG Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	6	9	1,523.00	9,138.00	13,707.00
10	9293	Toxo IgM Elecsys cobas e 100	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	7	9	1,547.00	10,829.00	13,923.00
11	9294	Troponin T hs Elecsys cobas e 200 V2	KIT	Impachetare: kit cu 200 de teste	3	5	3,391.00	10,173.00	16,955.00
12	9295	Anti-HBs G2 Elecsys cobas e 100 V2	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	4	5	1,027.00	4,108.00	5,135.00
13	9296	IgE	KIT	Impachetare: kit cu 100 de teste	1	2	1,415.00	1,415.00	2,830.00
14	9297	AFP G2 CS Elecsys V3	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 1 ml	5	10	524.00	2,620.00	5,240.00
15	9298	Troponin T hs CS Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 1 ml	5	10	690.00	3,450.00	6,900.00
16	9299	IL 6 CS Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 2 ml	5	10	576.00	2,880.00	5,760.00
17	9300	Ferritin CS Elecsys V2	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 1 ml	5	10	527.00	2,635.00	5,270.00
18	9301	IgE CalSet	kit	Impachetare: kit cu 2 x 1 x 2 x 1 ml	5	10	644.00	3,220.00	6,440.00
19	9302	Toxo IgG PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 1 ml	3	6	804.00	2,412.00	4,824.00
20	9303	Toxo IgM PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 0,7 ml	3	6	807.00	2,421.00	4,842.00
21	9304	Troponin PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 2 ml	6	12	527.00	3,162.00	6,324.00
22	9305	CMV IgG PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 1 ml	3	6	807.00	2,421.00	4,842.00
23	9306	CMV IgM PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 1 ml	3	6	807.00	2,421.00	4,842.00

24	9307	PreciControl Multimarker Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 2 x 2 ml	6	12	748.00	4,488.00	8,976.00
25	9308	PreciControl Tumor Marker	kit	Impachetare: kit cu 2 x 3 x 2 x 3 ml	6	12	935.00	5,610.00	11,220.00
26	9309	Rubella IgG PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 8 x 1 ml	3	6	807.00	2,421.00	4,842.00
27	9310	Rubella IgM PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 2 x 4 x 1 ml	6	12	807.00	4,842.00	9,684.00
28	9311	Anti-HBs G2 PC Elecsys	kit	Impachetare: kit cu 8 x 1 x 8 x 1 ml	3	6	986.00	2,958.00	5,916.00
29	9312	PreciControl Universal Gen.2	kit	Impachetare: kit cu 2 x 3 x 2 x 3 ml	6	12	379.00	2,274.00	4,548.00
				TOTAL				198,117.00	335,954.00

LOT 15. PACHET REACTIVI DE BIOCHIMIE URINARA COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE URINI COBAS 6500

Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS
LOT 15	PACHET REACTIVI DE BIOCHIMIE URINARA: compatibili cu analizorul automat de URINI COBAS 6500								
<p>LOT 15. REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU ANALIZORUL AUTOMAT DE URINI COBAS 6500. <i>Folosirea reactivilor propusi sa nu necesite recalibrarea aparatului si nici alte interventii si/sau reglaje suplimentare. Furnizorul sa asigure conform contract (in functie de necesarul autoritatii contractante) consumabilele originale necesare folosirii reactivilor pe analizor pentru buna performare a testelor. Reactivii, calibratorii si controalele sa se incadreze in normele CE si ISO (a se atasa documente doveditoare). Ambalajele sa aibe inscriptionate pe eticheta codul de bare si sa contina informatii despre denumire, producator, valabilitate. Pe toata perioada derularii contractului, furnizorul sa asigure conform contract, service si suport tehnic profesional 24 ore din 24, minim 5 zile din 7. Se vor prezenta diplome si se va detalia capacitatea furnizorului pentru a se demonstra indeplinirea acestei cerinte.</i></p>									

1	9324	cobas u pack (400 strips)	KIT	<i>Impachetare: kit cu 400 de stripuri</i>	27	35	462.00	12,474.00	16,170.00
2	9325	cobas u cuvette (400 pc)	KIT	<i>Impachetare: kit cu 400 pc</i>	27	35	1,080.00	29,160.00	37,800.00
3	9326	Bio-Rad Liquichek Bilevel (435)	KIT	<i>Impachetare:kit cu 2*6*12 mL</i>	4	15	945.00	3,780.00	14,175.00
4	9327	cobas U Calibration Strip, 25 Str	KIT	<i>Impachetare :kit cu 1*25 pc</i>	1	2	128.00	128.00	256.00
5	9328	Waste Box Carton	KIT	<i>Impachetare: kit cu 1*30 pc</i>	2	3	104.00	208.00	312.00
								45,750.00	68,713.00

LOT 16. REACTIVI TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU AUTOF MS 1000

LOT 16	REACTIVI: compatibili cu AUTOF MS 1000								
REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU AUTOF MS 1000 - furnizorul sa asigure service si suport tehnic profesional. Reactivii vor fi insotiti la livrare de certificat de calitate, instructiuni de utilizare.									
Nr. CRT	ID	REACTIV	UM	SPECIFICATII TEHNICE	CANTITATE MINIMA ESTIMATA CS	CANTITATE MAXIMA ESTIMATA CS	PRET LEI / UM fara TVA	VALOARE MINIMA ESTIMATA CS	VALOARE MAXIMA ESTIMATA CS

1	9388	CHCA Matrix	KIT	Impachetare: 0.5 mlx4	4	6	717.50	2,870.00	4,305.00
2	9389	sample pretreatment Reagent	KIT	Impachetare: kit cu 100 teste	1	3	143.50	143.50	430.50
3	9390	pozitive blood culture, pretreatment reagent	kit	Impachetare:kit cu 60 teste	1	2	717.50	717.50	1,435.00
4	9391	filamentous fungi pretreatment reagent	kit	Impachetare :kit cu 120 teste	2	3	287.00	574.00	861.00
5	9392	Calibrator autof ms	KIT	Impachetare: kit cu 80 teste	2	5	430.50	861.00	2,152.50
6	9745	Target slide	kit	Impachetare: kit cu 10 buc	1	1	6,027.00	6,027.00	6,027.00
								11,193.00	15,211.00

Cerinte obligatorii, valabila la toate loturile (1-16):

ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR).

În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D).

De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1).

Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană.

Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport.

În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR).

Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un numărul unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED.

Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020.

Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare.

Baza de date *Avize de funcționare operatori economici* este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul:

<https://avize.anmdm.ro/public>

Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR

In ceea ce priveste modificarea acordului-cadru, aceasta se poate realiza in conditiile si situatiile reglementate la Art. 221 din Legea 98, in functie de circumstantele specifice care determina modificarea respectiva. In documentele prezentei proceduri va fi specificata si clauza de revizuire a cantitatilor din acorduri cadru / contracte subsecvente in situatia in care cantitatile estimate nu au fost consumate sau au fost depasite, ceea ce nu constituie modificari substantiale. [Art. 221 din Legea 98 din 2016 si OUG 45 din 2018.]

4 INFORMAȚII DESPRE BENEFICIILE ANTICIPATE DE AUTORITATEA CONTRACTANTĂ

4.1 Prin achiziționarea acestor produse autoritatea contractantă dorește să realizeze în cele mai bune condiții analizele de laborator astfel încât diagnosticarea afecțiunilor pacienților să poată fi făcută în condiții cât mai precise.

5 FACTORII INTERESAȚI SI ROLUL ACESTORA

5.1 Factorii interesați de produsele ce se scot la procedură pot fi încadrați în 2 grupe:

- personalul din cadrul laboratorului, care efectuează analizele medicale, precum și doctorii care, pe baza analizelor, stabilesc diagnostice;
- pacienții, care sunt interesați ca spitalul să fie dotat cu toate consumabilele ce sunt necesare pentru funcționarea analizelor, pentru o cât mai bună diagnosticare a problemelor medicale pentru care se internează.

6 DESCRIEREA PRODUSELOR SOLICITATE

6.1 Denumirea achiziției: REACTIVI DE LABORATOR

CPV PRINCIPAL: 33696500-0 - Reactivi de laborator (Rev.2). CPV pe fiecare reper se afla specificat in Anexa 1 Specificații tehnice la prezentul Caiet de Sarcini.

CPV Secundare: 33696300-8; 33696700-2; 33696600-1; 33696200-7; 33698100-0; 33694000-1; 33141625-7; 33124130-5; 33124131-2

6.2 Specificațiile sunt în conformitate cu prevederile Caiet de sarcini - Anexa 1 Specificații tehnice.

6.3 Cantitățile și valorile estimate sunt în conformitate cu prevederile Caiet de sarcini – Anexa 1.

6.4 Frecvența contractelor subsecvente este trimestrial sau ori de câte ori este necesar, în funcție de numărul de internări.

7 GARANȚIA PRODUSELOR

7.1 Furnizorul are obligația de a garanta că produsele furnizate prin contract sunt noi, originale, ambalate direct de producător. De asemenea, furnizorul are obligația de a garanta că toate produsele furnizate prin contract nu vor avea niciun defect de producție sau de ambalare.

7.2 Perioada de valabilitate a produselor va fi cea declarată de producător pe ambalajele originale.

7.3 Furnizorul va livra produsele astfel încât să aibă un termen de valabilitate / expirare a produsului de cel puțin 80% din termenul dat de producător, de la data livrării, dar nu mai puțin de 6 luni.

7.4 Achizitorul are dreptul de a notifica imediat furnizorului, în scris, orice plângere sau reclamație ce apare în legătură cu această valabilitate.

7.5 La primirea unei astfel de notificări, furnizorul are obligația de a înlocui produsul în termen de maxim 2 zile lucrătoare de la notificare, fără costuri suplimentare pentru achizitor.

7.6 Dacă furnizorul, după ce a fost înștiințat, nu reușește să remedieze defectul sau să înlocuiască produsul în perioada convenită, achizitorul are dreptul de a lua măsuri de remediere pe riscul și pe cheltuiala furnizorului și fără a aduce niciun prejudiciu oricărui altor drepturi pe care achizitorul le poate avea față de furnizor prin contract.

7.7 Se va anexa o declarație pe proprie răspundere în sensul cerințelor de la **pct. 7.1–7.6 (Formular 1 - Anexa 1)**.

8 LIVRAREA, AMBALAREA, ETICHETAREA, TRANSPORTUL ȘI ASIGURAREA PE DURATA TRANSPORTULUI

8.1 Livrarea produselor se va face la sediul Autorității contractante.

8.2 Livrarea produselor se va face în termen de maxim 7 zile lucrătoare de la transmiterea comenzii pe fax/email/SEAP (pt. contractele electronice) **sau în termen de 48 de ore** în cazul situațiilor de urgență medicală aduse la cunoștința furnizorului de către achizitor.

8.3 Ofertantul câștigător va avea obligația de a livra cantitatea de produse solicitată de autoritatea contractantă pe bază de comandă aprobată și semnată de către managerul unității în termen de max. 7 zile lucrătoare de la primirea comenzii, **iar în situații de urgență în termen de 48 de ore.**

8.4 Se va asigura transportul în preț ofertat pentru produse, **la destinația indicată de către autoritatea contractantă și anume Laboratorul Spitalului Clinic de Boli Infecțioase „Sf. Cuv. Parascheva” Galați, str. Traian, Nr. 393, de luni până vineri între orele 07:00 – 15:00.**

8.5 Livrarea se va face în condiții de livrare DDP (Delivered Duty Paid) – INCOTERMS 2010.

8.6 Produsele vor fi ambalate și etichetate astfel încât să prevină orice daună sau deteriorare în timpul transportului acestora către destinație – sediul autorității contractante.

8.7 Ambalajul în vederea transportului trebuie prevăzut astfel încât să reziste, fără limitare, manipulării accidentale, expunerii la temperaturi extreme, sării și precipitațiilor din timpul transportului și depozitării în locuri deschise. În stabilirea mărimii și greutății ambalajului Contractantul va lua în considerare, acolo unde este cazul, distanța față de destinația finală a produselor furnizate și eventuala absență a facilităților de manipulare la punctele de tranzitare.

8.8 Produsele vor fi livrate în ambalaje și materiale de ambalare stabilite prin normativul de ambalare pe produse și grupe de produse (ambalate individual și la cutii).

8.9 Ambalajele de transport trebuie să fie întregi, curate, uscate, fără miros de mușgai sau alt miros străin.

8.10 Ambalajul trebuie să cuprindă minim următoarele specificații: marca de fabrică a întreprinderii producătoare, denumirea produsului, termenul de valabilitate, data fabricației (ziua, luna, anul), nr. lot fabricație, volum, data de expirare, condițiile de stocare, numele și adresa producătorului, semnul organului de control tehnic al calității.

8.11 Fiecare transport va fi însoțit de un certificat de calitate și de celelalte documente prevăzute de legislația în vigoare.

8.12 Pentru cutii se va specifica și numărul de bucăți/cutie.

8.13 Toate materialele de ambalare și transport ale produselor precum și toate materialele necesare protecției rămân în proprietatea achizitorului.

8.14 Furnizorul va asigura transportul produselor la sediul autorității contractante, cu mijloace de transport adecvate, astfel încât să nu fie afectată calitatea acestora.

8.15 Furnizarea produselor se va efectua în conformitate cu cantitatea și tipurile solicitate de Achizitor în comandă.

8.16 Cheltuielile legate de transportul produselor va fi suportat de către furnizor.

8.17 Se va anexa o declarație pe proprie răspundere în sensul cerințelor de la pct. **8.1–8.16 (Formular 1 - Anexa 1).**

9 RECEPȚIA

9.1 Recepția cantitativă a produselor se va face de către autoritatea contractantă prin intermediul comisiei de recepție în prezența delegatului furnizorului. Livrarea se va face pe baza de aviz de însoțire a marfii ce va conține toate datele ce trebuie să conțină un aviz de însoțire a marfii, precum:

- seria și numărul avizului;
- data emiterii;
- datele de identificare ale furnizorului: denumirea societății, adresa, CUI;
- datele de identificare ale cumpărătorului: denumirea societății, adresa, CUI;
- **denumirea, cantitatea și prețul bunurilor livrate, nr. comenzii dat de autoritatea contractantă;**
- date privind expediția: numele delegatului, seria și numărul cartii de identitate/buletin, mijloc de transport, ora efectuării expediției;
- data primirii în gestiune și semnatura gestionarului primitor.

9.2 Recepția cantitativă va consta în verificarea cantităților și denumirii produselor comparativ cu solicitările din comenzile transmise.

9.3 Recepția calitativă va cuprinde verificarea documentelor care însoțesc produsele, verificarea termenelor de valabilitate, integritatea ambalajelor, existența marcărilor CE (acolo unde este cazul).

9.4 Nota de recepție și constatarea diferențelor a bunurilor materiale interne (NIR-ul) se va realiza în termen de maxim 5 zile lucrătoare de la livrarea produselor.

9.5 **E-Factura (factura fiscală) va fi emisă după îndeplinirea condițiilor prevăzute la pct. 9.1 - 9.4 din Caietul de sarcini.**

9.6 Dacă un produs nu corespunde cantitativ sau calitativ (termen de valabilitate, ambalaj, etc.), autoritatea contractantă are dreptul de a-l respinge, iar furnizorul are obligația, fără a modifica prețul contractului, de a înlocui produsul refuzat în termen de maxim 2 zile lucrătoare.

9.7 Pentru fiecare comandă/livrare în parte, plata produselor livrate se va face numai după data livrării și efectuarea NIR-ului (Recepția produselor).

9.8 Se va anexa o declarație pe proprie răspundere în sensul cerințelor de la pct. 9.1–9.7 (Formular 1 - Anexa 1).

10 MODALITATEA DE PLATĂ

10.1 Plata se va face cu ordin de plată în termen de maxim 60 zile de la îndeplinirea cumulativă a pct. 9.1-9.5 din Caietul de sarcini.

10.2 În cazul în care una dintre părți nu își onorează obligațiile în termenul prevăzut în contract, în mod culpabil, atunci acestuia îi revine obligația de a plăti, cu titlul de dobândă penalizatoare, o sumă calculată potrivit dispozițiilor art. 3 alin 21 din OG 13/2011 privind dobânda legală remuneratorie și penalizatoare pentru obligații bănești, precum și pentru reglementarea unor măsuri financiar-fiscale în domeniul bancar, de la data la care obligațiile trebuiau să fie îndeplinite până la îndeplinirea efectivă a acestora.

10.3 Se va anexa o declarație pe proprie răspundere în sensul cerințelor de la pct. 10.1–10.2 (Formular 1 - Anexa 1).

11 MODUL DE OFERTARE A PREȚULUI PENTRU FIECARE LOT ÎN PARTE

11.1 Prețul va fi ofertat, pentru fiecare lot în parte, în conformitate cu formularul Oferta financiară

11.2 Evaluarea ofertelor se va realiza prin compararea prețului total ofertat /lot (fără TVA) pentru cantitățile maxime aferente din acordului cadru (fără TVA).

11.3 Acordul cadru va putea să fie modificat prin acte adiționale în următoarele situații:

- modificarea cantității maxime ce poate fi achiziționată, maxim 10% din valoarea acordului cadru pentru fiecare lot în parte, în conformitate cu prevederile art. 221 lit. a) din Legea 98/2016;

12 CRITERIUL DE ATRIBUIRE

12.1 În conformitate cu prevederile notificării ANAP din data de 11.06.2018, "modul de stabilire a criteriului de atribuire se raportează la valoarea estimată a celui mai mare contract subsecvent", pentru fiecare lot în parte.

12.2 Autoritatea contractantă se încadrează în prevederile art. 187 alin. (3[^]1) din Legea 98/2016, astfel încât, pentru stabilirea criteriului de atribuire se ia în considerare pragul prevăzut la art. 7, alin. (1), lit. b), c), respectiv **705.819 lei fără TVA și 1 090 812 lei fără TVA.**

12.3 Criteriul de atribuire este "**prețul cel mai scăzut**", deoarece pentru fiecare lot în parte, valoarea estimată a celui mai mare contract subsecvent este mai mică decât pragul **de 705.819 lei fără TVA, respectiv 1 090 812 lei fără TVA.**

13 MODALITATEA DE DEPARTAJARE A OFERTELOR PENTRU FIECARE LOT ÎN PARTE

13.1 În cazul în care se constată de către Comisia de evaluare că au fost depuse oferte admisibile cu prețuri unitare egale la ofertanții clasati pe locul 1, autoritatea contractantă va solicita o propunere financiară îmbunătățită prin intermediul SEAP.

13.2 Clasamentul se va stabili în funcție de prețurile finale ofertate.

14 PREZENTAREA PROPUNERII TEHNICE

14.1 Propunerea tehnică trebuie să corespundă cerințelor din caietul de sarcini. În acest sens, ofertantul are obligația de a prezenta în propunerea tehnică toate caracteristicile solicitate.

14.2 Toate cerințele din Caietul de sarcini și Anexa 1 Specificații tehnice sunt minimale și obligatorii. În acest sens, orice ofertă prezentată, care se abate de la prevederile Caietului de sarcini și Anexa 1 Specificații tehnice, va fi luată în considerare numai în măsura în care propunerea tehnică presupune asigurarea unui nivel calitativ superior cerințelor minimale din Caietul de sarcini și Anexa 1 Specificații tehnice. Ofertele care nu satisfac cerințele Caietului de sarcini și Anexei 1 Specificații tehnice vor fi declarate neconforme și vor fi respinse.

14.3 Oferta tehnică va conține un comentariu, articol cu articol, al tuturor specificațiilor conținute în Anexa 1 Specificații tehnice, prin care ofertantul va demonstra corespondența propunerii tehnice cu specificațiile respective. În scopul demonstrării acestor corespondențe pentru produsele oferite, ofertantul va respecta prevederile Legii 98/2016 privind achizițiile publice cu modificările ulterioare și va folosi: citate sau extrase din dosarul tehnic al producătorului, fișe tehnice ale produselor, indicând exact sursa (pagina, capitolul, secțiunea) din documentele ce însoțesc oferta. Se vor indica prin marcaje distincte paragraful/paragrafele din documentația producătorului care susțin îndeplinirea fiecărei cerințe. Toate documentele emise de producător vor fi prezentate în limba producătorului și vor fi însoțite de traducerea autorizată a acestora precum și de certificările și standardele solicitate în specificațiile tehnice. Nu se acceptă formulări/răspunsuri de genul "produsul ofertat îndeplinește/va face/va îndeplini" sau "produsul este/va fi conform cu cerința" fără a demonstra acest lucru clar și fără echivoc apelând la mijloacele enumerate anterior.

14.4 Acolo unde specificațiile tehnice prevăd tehnologii sau caracteristici specifice se va citi alături de

specificații și expresia “sau echivalent”.

Notă:

- Ofertantul se obligă să furnizeze produsele la standardele și la performanțele prezentate în propunerea tehnică, fișele tehnice și caietul de sarcini al achiziției.
- Ofertantul are obligația de a garanta că produsele furnizate sunt noi, nefolosite, branduri recunoscute internațional, în ambalajul original.
- Specificațiile tehnice și de calitate ale produselor oferite trebuie susținute de documentații: fișe tehnice, prospecte, foi de catalog, standarde recunoscute pe plan internațional, documente emise de organisme internațional abilitate. Declarațiile ofertanților nesusținute de documentații corespunzătoare nu vor fi acceptate.

14.5 Propunerea tehnică va conține cel puțin:

a) Formularul Oferta tehnică (**Formular 1**) – semnat, ștampilat, scanat în format .pdf.

Nota 1: Se vor menționa pagina și poziția din fișa tehnică, broșura/catalogul, etc. unde se regăsește respectiva specificație.

b) Formularul Modul de îndeplinire a cerințelor din Caietul de sarcini (**Formular 1 - Anexa 1**) – semnat, ștampilat, scanat în format .pdf.

c) Formularul certificat CE (**Formular 1 - Anexa 2**) – semnat, ștampilat, scanat în format .pdf.

d) Fișa tehnică a produsului în limba producătorului și traducere autorizată în limba română.

e) Broșuri, cataloage, prospecte, documentații tehnice – traduse OBLIGATORIU în limba română.

f) Certificatul CE eliberat în condițiile prezentate în prezentul Caietul de sarcini – scanat în format .pdf cu mențiunea “conform cu originalul” semnat de reprezentantul legal al ofertantului și traducere autorizată.

g) Declarație pe proprie răspundere a ofertantului din care să rezulte faptul că, la elaborarea ofertei, ofertantul a ținut cont de obligațiile referitoare la condițiile de munca și de protecția muncii care sunt în vigoare în România precum și că le va respecta în vederea implementării contractului. Informații detaliate privind reglementările care sunt în vigoare la nivel național și care se referă la condițiile privind sănătatea și securitatea muncii se pot obține de la Inspekția Muncii sau de pe site-ul: <http://www.inspectmun.ro/Legislatie/legislatie.html>.

h) **Avizul ANMDMR în termen de valabilitate, sau o formă de autorizație de punere pe piață eliberată conform cu Regulamentul (UE) 2017/746 privind reactivii ca dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro.**

i) Declarație pe propria răspundere că produsele oferite nu se regăsesc pe Listele de alerte de pe site-ul: https://ec.europa.eu/consumers/consumers_safety/safety_products/rapex/alerts/?event=main.search&lng=en .

15 INSTRUCIUNI PRIVIND CERTIFICATELE CE

15.1 Rugăm cu insistență ofertanții să ia în considerare cele de mai jos:

a) Se va depune scanat cu semnătură electronică CERTIFICATUL CE original/real/autentic (așa cum a fost acesta emis de organismul de notificare, cu anexele aferente, în care să figureze pentru ce produse a primit certificarea) și TRADUCEREA AUTORIZATĂ în limba română, atât a certificatului CE cât și a Anexelor;

b) În perioada de evaluare a ofertelor tehnice se vor analiza cu minuțiozitate Certificatele CE, iar ofertanții vor trebui să facă dovada că acestea sunt eliberate de “organisme notificate” prezente pe site-ul: <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=country.main>;

c) În situația în care Comisia de evaluare va avea dubii cu privire la autenticitatea Certificatului CE

transmis, va solicita retransmiterea acestuia cu apostilă, în condițiile emiterii acesteia conform Convenției de la Haga din 1961. Pentru informații suplimentare privind apostila se va consulta site-ul Ministerului de Externe <https://www.mae.ro/node/1455>, site-ul www.just.ro și site-ul http://hcch.evison.nl/index_en.php?act=conventions.status&cid=41;

Legal notice | Contact | Search | English (en)

GROWTH
Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

European Commission > Growth > Single Market and Standards > Tools and Databases > Notified bodies Nando > Country

Notified bodies Nando

Country

Legislation

Body

Construction products

Free search

Mutual Recognition Agreements

CETA Protocol on Conformity Assessment

Notifying Authority - Notification procedures

Accreditation Body

Glossary

Single Market and Standards - links

News

Events

Countries Found : 37

Notified Bodies

- ▶ [Austria](#)
- ▶ [Belgium](#)
- ▶ [Bulgaria](#)
- ▶ [Croatia](#)
- ▶ [Cyprus](#)
- ▶ [Czech Republic](#)
- ▶ [Denmark](#)
- ▶ [Estonia](#)
- ▶ [Finland](#)
- ▶ [France](#)
- ▶ [Germany](#)
- ▶ [Greece](#)
- ▶ [Hungary](#)
- ▶ [Iceland](#)
- ▶ [Ireland](#)
- ▶ [Italy](#)
- ▶ [Latvia](#)
- ▶ [Liechtenstein](#)
- ▶ [Lithuania](#)
- ▶ [Luxembourg](#)
- ▶ [Malta](#)
- ▶ [Netherlands](#)
- ▶ [Norway](#)
- ▶ [Poland](#)
- ▶ [Portugal](#)
- ▶ [Romania](#)
- ▶ [Slovakia](#)
- ▶ [Slovenia](#)
- ▶ [Spain](#)
- ▶ [Sweden](#)
- ▶ [Turkey \(*\)](#)
- ▶ [United Kingdom](#)

CABs designated under International Agreements
Mutual Recognition Agreements (MRAs) and other

- ▶ [Australia \(MRA\)](#)
- ▶ [Canada \(CETA\)](#)
- ▶ [Japan \(MRA\)](#)
- ▶ [Switzerland \(MRA and LTA**\)](#)
- ▶ [United States \(MRA\)](#)

(**) Switzerland is listed for Directive 2008/57/EC by virtue of [Decision 1/2013](#) and the EU-Switzerland Land Transport Agreement - [LTA](#)

d) Recomandam ofertanților ca, înainte de a elabora oferta tehnică, să verifice dacă certificatele CE pe care doresc să le prezinte sunt emise de organisme de notificare ce au acest drept și care se regăsesc pe acest site.

EXEMPLU PUR INFORMATIV: Producătorul este în țara X, iar producția a fost certificată de organismul de notificare „TÜV NORD CERT GmbH” din țara „Germania”, conform Directivei Europene. Ofertantul trebuie să intre pe site-ul amintit mai sus, selectează țara “Germania”, selectează la “Legislation”: 93/42/EEC Medical devices și din rezultatul selecției verifică dacă firma “TÜV NORD CERT GmbH” se regăsește, cu alte cuvinte are dreptul să emită certificat CE pentru dispozitive medicale.

Legal notice | Contact | Search English (en)

GROWTH
Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

European Commission > Growth > Single Market and Standards > Tools and Databases > Notified bodies Nando > Country

Notified bodies Nando

Country

Legislation

Body

Construction products

Free search

Mutual Recognition Agreements

CETA Protocol on Conformity Assessment

Notifying Authority - Notification procedures

Accreditation Body

Glossary

Single Market and Standards - links

News

Single Market and Standards

Industry

Entrepreneurship and SMEs

Access to finance for SMEs

Sectors

Bodies Found : 11

Search criteria :
Country : Germany

Legislation :
93/42/EEC Medical devices

Withdrawn/Expired/Suspended Notifications/NBs are not displayed in this list, you can find them in the Body module under the hyperlink "[Withdrawn/Expired/Suspended Notifications/NBs](#)"

Body type	Name	Country
▶ NB 0044	TÜV NORD CERT GmbH	Germany
▶ NB 0123	TUV SUD Product Service GmbH Zertifizierstellen	Germany
▶ NB 0124	DEKRA Certification GmbH	Germany
▶ NB 0197	TUV Rheinland LGA Products GmbH	Germany
▶ NB 0297	DQS Medizinprodukte GmbH	Germany
▶ NB 0481	ecm-Zertifizierungsgesellschaft für Medizinprodukte in Europa mbH	Germany
▶ NB 0482	MEDCERT ZERTIFIZIERUNGS- UND PRÜFUNGSGESELLSCHAFT FÜR DIE MEDIZIN GMBH	Germany
▶ NB 0483	MDC MEDICAL DEVICE CERTIFICATION GMBH	Germany
▶ NB 0494	SLG PRÜF UND ZERTIFIZIERUNGS GMBH	Germany
▶ NB 0633	Berlin Cert Prüf- und Zertifizierstelle für Medizinprodukte GmbH	Germany
▶ NB 0681	Eurofins Product Service GmbH	Germany

Aceeași metoda va fi folosită și de Comisia de evaluare pentru verificarea AUTENTICITĂȚII certificatelor CE.

15.2 Referitor la Certificatul CE, autoritatea contractantă NU este interesată de locul (țara) în care este produs echipamentul, nici de originea/naționalitatea/cetățenia/țara de rezidență a producătorului. Autoritatea contractantă este interesată doar de organismul de notificare (firma care certifică linia de producție a echipamentului respectiv să se regăsească în <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/index.cfm?fuseaction=country.main>, ceea ce garantează ca produsul este fabricat în conformitate cu standardul european de produs).

15.3 Atragem atenția că, prin depunerea ofertei, reprezentantul legal certifică că absolut toate documentele sunt autentice. Orice Certificat CE care nu respectă cele de mai sus echivalează cu fals în acte publice. De asemenea, atragem atenția că fiecare organism de notificare are un formular consacrat, autoritatea contractantă putând face o comparație între certificatele corecte și cele false, iar dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are dreptul să solicite informații autorităților abilitate (emitenții certificatelor, ambasadele, etc.);

15.4 Menționăm că Declarațiile de conformitate emise de producători NU INLOCUIESC certificatele CE.

16 LISTELE DE ALERTE

16.1 Ofertanții trebuie să verifice pe site-ul https://ec.europa.eu/consumers/consumers_safety/safety_products/rapex/alerts/?event=main.search&lng=en dacă produsul pe care dorește să îl ofere se regăsește pe listele de alerte. În cazul în care produsul oferit se regăsește pe listele de alerte oferta tehnică va fi respinsă.

16.2 Ofertatul va depune, în cadrul ofertei tehnice, declarația pe propria răspundere că produsele oferite nu se regăsesc pe aceste liste de alerte, care va fi reînnoită la solicitarea autorității contractante.

17 DECLARAREA OFERTEI ca fiind CONFIDENȚIALĂ

17.1 Dorim să atragem atenția ofertanților că declararea confidențialității unei părți din ofertă sau a întregii oferte trebuie să țină cont de prevederile stricte ale legislației în domeniul achizițiilor publice, astfel:

a) Oferta financiară – nu poate să fie încadrată ca informație confidențială atât timp cât achiziția se face din bani publici. Doar justificarea prețului neobișnuit de scăzut (dacă va fi cazul) poate fi considerată ca informație confidențială deoarece ar conține componentele prețului (importul, transportul, regia, profitul, etc.).

b) Oferta tehnică – având în vedere că produsele ce se vor achiziționa sunt produse de serie, documentele emise de producător gen fișe tehnice, prospecte, broșuri, fotografii, declarații, certificate, etc., care se depun în cadrul ofertei, nu pot fi declarate confidențiale decât dacă ofertantul demonstrează că acestea se referă la o invenție sau inovație ne brevetată încă, iar publicarea metodologiei de fabricație ar conduce la furt intelectual.

17.2 Menționăm faptul că respectarea solicitării nejustificate de confidențialitate a ofertei, în întregime sau părți ale ei, ar obliga autoritatea contractantă la încălcarea principiilor transparenței, tratamentului egal și nediscriminării (în condițiile prevăzute la art. 216 alin. 6 și art. 217 alin. 4 și alin. 6 din Legea 98/2016), ceea ce ar conduce la sancționarea autorității contractante cu amendă în cuantum de 30.000 lei/principiu încălcat (în condițiile prevăzute la art. 224 alin. 1 lit. b din Legea 98/2016).

17.3 În situația în care documente din ofertă vor fi declarate confidențiale fără a aduce dovezi de la producător privind caracterul secret al respectivelor documente, oferta va fi respinsă.

18 PREZENTAREA DOCUMENTELOR

18.1 Atragem atenția că prin depunerea ofertei, reprezentantul legal certifică că absolut toate documentele sunt autentice.

18.2 Toate documentele transmise în altă limbă decât limba română vor fi prezentate în limba originală și vor fi însoțite de traduceri autorizate ale acestora în limba română.

18.3 În situația în care Comisia de evaluare va avea dubii cu privire la autenticitatea anumitor documente transmise în cadrul ofertei, va solicita retransmiterea acestora cu apostilă, în condițiile emiterii acesteia conform Convenției de la Haga din 1961. Pentru informații suplimentare privind apostila se va consulta site-ul Ministerului de Externe <https://www.mae.ro/node/1455> sau site-ul http://hcch.e-vision.nl/index_en.php?act=conventions.status&cid=41 sau www.just.ro.

19 RISCURILE IDENTIFICATE PRIVIND DESFĂȘURAREA PROCEDURII

19.1 Riscurile identificate de autoritatea contractantă pentru această procedură sunt:

a) Întârzieri în derularea procedurii prin depunerea de Contestații pe prevederile Documentației de atribuire

Măsuri:

– În Fișa de date, la capitolul Criterii de calificare, au fost solicitate numai cerințele obligatorii specificate în legislație.

- Specificațiile tehnice solicitate sunt nerestrictive. În situația în care se vor solicita clarificări care vor face referire la o anumită specificație, acestea vor fi analizate cu atenție și obiectivitate, iar în cazul în care aceasta o va impune, se va recurge la remediere.

b) Nerespectarea termenelor legate de publicitate Măsuri:

- Autoritatea contractantă este responsabilă cu urmărirea respectării termenelor prevăzute de legislația în domeniu.

c) Asigurarea nivelului profesional al membrilor Comisiei de evaluare necesar evaluării ofertelor Măsuri:

- Va fi propus în Comisia de evaluare personal din cadrul secțiilor și laboratoarelor autorității contractante astfel încât produsele evaluate și declarate admise să fie în conformitate cu prevederile specificațiilor tehnice din Caietul de sarcini.

d) Anularea procedurii prin neprezentarea ofertanților sau toate ofertele respinse Măsuri:

- Pentru o publicitate cât mai mare, Anunțul de participare va fi publicat în SEAP, procedura aleasă fiind licitația deschisă.

20 RISCURILE IDENTIFICATE PRIVIND DERULAREA ACORDURILOR CADRU ȘI CONTRACTELOR SUBSECVENTE

a) Întârzieri în aprovizionarea cu produse datorate ne semnării sau întârzierii semnării contractelor subsecvente sau întârzierii onorării comenzilor

Măsuri:

În proiectul de acord cadru și contract subsecvent sunt stipulate măsurile pe care autoritatea contractantă le va lua în aceste cazuri, respectiv:

- ne semnarea contractului subsecvent în termen de maxim 7 zile lucrătoare de la solicitare se considera automat NEGAȚIE.

- neonorarea comenzilor în termen de maxim 7 zile lucrătoare de la transmiterea acesteia pe email se va considera automat NEGAȚIE.

b) Livrarea produselor cu termene scurte de valabilitate Măsuri:

În proiectul de acord cadru și de contract subsecvent este stipulată măsura ca produsele să fie livrate cu termen de valabilitate de minim 6 luni de la data semnării Procesului Verbal de recepție; De asemenea, comisia de recepție va verifica pentru fiecare produs în parte termenul de valabilitate.

21 ATRIBUȚIILE ȘI RESPONSABILITĂȚILE AUTORITĂȚII CONTRACTANTE ÎN IMPLEMENTAREA CONTRACTULUI

21.1 După semnarea Contractului subsecvent, autoritatea contractantă va transmite pe fax/email Comanda în vederea livrării produselor.

21.2 În momentul primirii produselor, Autoritatea Contractanta va recepționa produsele atât cantitativ cât și calitativ.

21.3 Recepția se va finaliza prin întocmirea NIR-ului.

Nume si Prenume	Semnatura
DIRECTOR MEDICAL Conf.univ. Dr. DRAGANESCU MIRUNA LUMINITA	
SEF LABORATOR Biolog medical principal – IANCU ALINA VIORICA	
Referent de specialitate – ROLAND MARIUS MOLNAR	
Economist – LEAFU ELENA	