

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea materialelor de consum pentru hemodializă conform necesităților
Serviciului de Dializă din Republica Moldova pentru anul 2021
prin procedura de achiziție
LP

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**
4. Numărul de telefon/fax: **022222364**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office@capcs.md**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP**
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **autoritate centrală de achiziție**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

NR.lot	Denumirea, unitatea de măsură	Specificații	Canti-tățile	Valoarea estimativă a lotului, inclusiv TVA, Suma, lei
1	Lotul nr.1 Dializator suprafața 0,2 m- 2. Coeficientul de urltrafiltrare \geq 0,7 ml/orș mm Hg	1.1. Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 0,2 m2 Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție \geq 2 ani Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ , β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF \geq 0,7ml/oră Volumul de umplere \leq 18 ml Cerințele specifice Nr Clearance Unitate măsură ml/min 1 ureea \geq 76 2 creatinina \geq 64 3 fosfați \geq 57 4 vitamina B-12 \geq 20	40	21 000.00
2	Lotul nr.2 Dializator suprafața 0,4 m- 2. Coeficientul de urltrafiltrare \geq	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 0,4 m2 Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție \geq 2 ani	60	31 000.00

	1,7 ml/orș mm Hg	<p>Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da</p> <p>Membrană complet sintetică Da</p> <p>Coeficientul de UF $\geq 1,7$ ml/oră</p> <p>Volumul de umplere ≤ 28 ml</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>Nr Clearance Unitate măsură ml/min</p> <p>1 ureea ≥ 125</p> <p>2 creatinina ≥ 95</p> <p>3 fosfați ≥ 50</p> <p>4 vitamina B-12 ≥ 20</p>		
3	<p>Lotul nr.3 Dializator suprafața 0,7 m-2. Coeficientul de urtrafiltrare $\geq 2,8$ ml/orș mm Hg</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 0,7 m2</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da</p> <p>Membrană complet sintetică Da</p> <p>Coeficientul de UF $\geq 2,8$ ml/oră</p> <p>Volumul de umplere ≤ 42 m</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>Nr Clearance Unitate măsură ml/min</p> <p>1 ureea ≥ 155</p> <p>2 creatinina ≥ 128</p> <p>3 fosfați ≥ 78</p> <p>4 vitamina B-12 ≥ 32</p>	100	52 000.00
4	<p>Lotul nr.4 Dializator, suprafața 1,0 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 6,0$ ml/oră mm Hg;</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 1,0 m-2.</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da</p> <p>Membrană complet sintetică Da</p> <p>Coeficientul de UF ≥ 6 ml/oră</p> <p>Volumul de umplere ≤ 70 m</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>Nr Clearance Unitate măsură ml/min</p> <p>1 ureea ≥ 168</p> <p>2 creatinina ≥ 147</p> <p>3 fosfați ≥ 115</p> <p>4 vitamina B-12 ≥ 60</p>	500	60 000.00
5	<p>Lotul nr.5 Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 9,0$ ml/oră mm Hg</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 1,3 – 1,4 m-2.</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da</p> <p>Membrană complet sintetică Da</p> <p>Coeficientul de UF ≥ 9 ml/oră</p> <p>Volumul de umplere ≤ 90 ml</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>Nr Clearance Unitate măsură</p>	2550	300 000.00

		ml/min 1 ureea ≥ 185 2 creatinina ≥ 172 3 fosfați ≥ 135 4 vitamina B-12 ≥ 75		
6	Lotul nr.6 Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 10,0$ ml/oră mm Hg	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 1,5 – 1,6 m-2 Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ , β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 10 ml/oră Volumul de umplere ≤ 100 ml Cerințele specifice № Clearance Unitate măsură, ml/min 1 ureea ≥ 182 2 creatinina ≥ 168 3 fosfați ≥ 130 4 vitamina B-12 ≥ 67	7648	1 000 000.00
7	Lotul nr.7 Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m-2. Coeficient de ultrafiltrare ≥ 12 ml/oră mm Hg	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 1,7- 1,8 m-2. Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ , β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 12 ml/oră Volumul de umplere ≤ 110 ml Cerințele specifice № Clearance Unitate măsură, ml/min 1 ureea ≥ 186 2 creatinina ≥ 173 3 fosfați ≥ 154 4 vitamina B-12 ≥ 95	7100	1 020 000.00
8	Lotul nr.8 (2) Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S)	4. Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sânge, arteră/venă, set maturi (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Cameră de captare activă a aerului arterial Da Cameră de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da	18746	880 000.00

		<p>Cerințele specifice</p> <p>№ Cerința Unitate măsură</p> <p>1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm.</p> <p>2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm.</p> <p>3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm.</p> <p>4 Volumul de umplere la magistrale maturi ≤ 161 ml.</p> <p>5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm.</p> <p>6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.</p>		
9	<p>Lotul nr.9 (3.1.)Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere 56 ml</p>	<p>5. Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set pediatrice (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S)</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da</p> <p>Cameră de captare activă a aerului arterial Da</p> <p>Cameră de captare activă a aerului venos Da</p> <p>Clame montate integral în segment arterial/venos Da</p> <p>Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da</p> <p>Linie pentru heparinizare automată Da</p> <p>Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>№ Cerința Unitate măsură</p> <p>1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm.</p> <p>2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă la magistrale pediatrice 6,4 mm.</p> <p>3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm.</p> <p>4 Volumul de umplere la magistrale pediatrice ≤ 56</p> <p>5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm.</p> <p>6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.</p>	100	5 000.00
10	<p>Lotul nr.10 (3.2.)Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere 117 ml </p>	<p>5. Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set pediatrice (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S)</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da</p> <p>Cameră de captare activă a aerului arterial Da</p> <p>Cameră de captare activă a aerului venos Da</p> <p>Clame montate integral în segment arterial/venos Da</p> <p>Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da</p> <p>Linie pentru heparinizare automată Da</p> <p>Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>№ Cerința Unitate măsură</p> <p>1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm.</p> <p>2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă la magistrale pediatrice 6,4 mm.</p>	200	10 000.00

		<p>3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale pediatrice \leq 117 5 Lungimea totală a magistralei arteriale \geq 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase \geq 2700 mm.</p>		
11	<p>Lotul nr.11 (4)Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Dialog)</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru liniile de sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Dialog, BBraun) Cerințe generale și specifice 1 Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da 2 Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da 3 Termen garanție \geq 2 ani 4 Livrare în set (arteră/venă) Da 5 Capcană arterială înainte de filtru + PBE port Da 6 Clemăde conectare la pacient cu cod de culoare Da 7 Pungă de colectare de 2 litri Da 8 Post-diluare Da 9 Port de injecție fără conținut de latex Da 10 Volumul total de umplere/arterial/venos (ml) 142/72/70 11 Diametrul segmentului pentru pompă (mm) 8 12 Diametrul intern al magistralei sanguine (mm) 4,3/4,8 13 Diametrul intern al liniei de heparină (mm) 1,5 14 Diametrul capcanei venoase (mm) 22</p>	315	15 000.00
12	<p>Lotul nr.12 Ac pentru puncție, artera (fistuline), 16 G, bucăți</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție \geq 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial) Da 2 Vor conține clame integrate. Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm</p>	16050	83 000.00
13	<p>Lotul nr. 13 Ac pentru puncție, vena (fistuline), 16G, bucăți</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție \geq 3 ani Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Vor conține clame integrate. Da 2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 3 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm</p>	16050	83 000.00
14	<p>Lotul nr. 14 Ac pentru puncție,</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 17G</p>	200	1 200.00

	artera (fistuline), 17 G, bucăți	<p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 3 ani</p> <p>Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>№ Cerința Unitate măsură</p> <p>1 Vor conține un orificiu lateral (arterial) Da</p> <p>2 Vor conține clame integrate. Da</p> <p>3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da</p> <p>4</p> <p>Vor avea următorii parametri:</p> <p>– diametrul acului 1,5 mm</p> <p>– lungimea acului 25 mm</p> <p>– lungimea tubului 150 mm.</p>		
15	Lotul nr. 15 Ac pentru puncție, vena (fistuline), 17 G, bucăți	<p>. Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 17G</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 3 ani</p> <p>Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>№ Cerința Unitate măsură</p> <p>1 Vor conține clame integrate. Da</p> <p>2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da</p> <p>3 Vor avea următorii parametri:</p> <p>– diametrul acului 1,5 mm</p> <p>– lungimea acului 25 mm</p> <p>– lungimea tubului 150 mm.</p>	200	1 200.00
16	Lotul nr. 16 (10.3) Concentrat de săruri, soluție, componentul acid, canistre, 10 litri (pentru aparatele Dialog, BBraun)	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Formă de prezentare</p> <p>2. Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: - soluții concentrate în canistre și cartușe de bicarbonat de sodiu;</p> <p>Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată</p> <p>Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>№ Cerința Unitate măsură</p> <p>3 Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun)</p> <p>Componentul de soluție concentrată acid, canistre, 10 litri</p> <p>Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame</p>	500	82 000.00
17	Lotul nr.17 (10.4) Cartuș de bicarbonat de sodiu, Sol-Cart B 760 g, bucăți (pentru aparatele Dialog, BBraun)	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Formă de prezentare</p> <p>2. Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: - soluții concentrate în canistre și cartușe de bicarbonat de sodiu;</p> <p>Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată</p> <p>Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da</p>	275	15 200.00

		<p>Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 3 Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun) Componentul de soluție concentrată acid, canistre, 10 litri Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame</p>		
18	<p>Lotul nr. 18 (12.1) Dezinfectant pentru sterilizarea aparaturilor de dializă Dialog, BBraun (dintr-o singură sursă)*: Sol. Acid Citric, 50%-10 litri, canistre</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale și speciale a dezinfectanților pentru sterilizarea termică și chimică a aparatelor de dializă tip Dialog, BBraun, canistre 5, 10 litri * Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare Soluție concentrată Scop utilizare Dezinfectare termică și chimică a aparaturii Cerințe speciale Denumirea, Unitate de măsură Corespunde 1. Soluție Acid Citric 50%, 10 litri, canistre*</p>	2	3 600.00
19	<p>Lotul nr.19 (14.1) Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, pentru cateterismul vaselor magistrale, 11- 12 F, L-200 mm;</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set vîrstnici) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 11-12 F Lungimea 200 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 17/18 G Ø1,3-1,5 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator 12/11 F Viteza fluxului sangvin ≥ 190 ml/min.</p>	440	180 000.00
20	<p>Lotul nr. 20 (14.2) Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-100 mm;</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 6,5 F Lungimea 100 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator 7/8 F Viteza fluxului sangvin ≥ 100 ml/min.</p>	10	6 000.00
21	<p>Lotul nr. 21 (14.3) Cateter Dublu Lumen, set pediatric,</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p>	10	6 000.00

	<p>pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-120 mm;</p>	<p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 6,5 F Lungimea 120 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 19 G $\varnothing 0,9 \times 70$ mm Ghid metalic de securitate $\varnothing 0,27 \times \geq 600$ mm Dilatator 7/8 F Viteza fluxului sangvin ≥ 100 ml/min.</p>		
22	<p>Lotul nr. 22 (14.4) Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-100 mm;</p>	<p>Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 100 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G $\varnothing 1,0 \times 70$ mm Ghid metalic de securitate $\varnothing 0,35 \times \geq 600$ mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p>	5	3 000.00
23	<p>Lotul nr. 23 (14.5) Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-120 mm;</p>	<p>Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 5 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 120 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G $\varnothing 1,0 \times 70$ mm Ghid metalic de securitate $\varnothing 0,35 \times \geq 600$ mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p>	10	5 000.00
24	<p>Lotul nr. 24 (14.6) Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor</p>	<p>Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 5 ani Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea</p>	5	3 000.00

	magistrale, 8,0F, L-150 mm;	<p>cateterului, inclusiv seringă și bisturiu</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 8 F</p> <p>Lungimea 150 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm</p> <p>Ghid metalic de securitate Ø 0,35 x ≥600 mm</p> <p>Dilatator 8/10 F</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p>		
25	Lotul nr. 25 (14.7) Cateter Dublu Lumen, set pediatric, "long life - termen lung", 7,0 F, L-160 mm;	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set pediatric)</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Condiții de fabricare material biocompatibil</p> <p>Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, forma pre-curbată pentru vena jugulară, inclusiv: ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 7 F</p> <p>Lungimea 160 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm</p> <p>Ghid metalic de securitate J 0,025" x ≥450 mm</p> <p>Dilatator 2</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p> <p>Teacă de introducere 1</p> <p>Tunelizator 1</p> <p>Seringă 5 ml 1</p> <p>Bisturiu-lamă, 11 cm 1</p> <p>Injection caps 2</p> <p>Dispozitiv de fixare a cateterului 1</p> <p>Autocolant de identificare a pacientului 1</p> <p>Material de pansament 2</p>	5	25 000.00
26	Lotul nr.26 (14.8) Cateter Dublu Lumen, set pediatric, "long life - termen lung", 8,0 F, L-180 mm;	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set pediatric)</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Condiții de fabricare material biocompatibil</p> <p>Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, forma pre-curbată pentru vena jugulară, inclusiv: ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 8 F</p> <p>Lungimea 180 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm</p> <p>Ghid metalic de securitate J 0,032" x ≥600 mm</p> <p>Dilatator 2</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p>	5	25 000.00

		Teacă de introducere 1 Tunelizator 1 Seringă 5 ml 1 Bisturiu-lamă, 11 cm 1 Injection caps 2 Dispozitiv de fixare a cateterului 1 Autocolant de identificare a pacientului 1 Material de pansament 2		
27	Lotul nr.27 (14.9) Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, "long life – termen lung", 15,0 F, L – 240-280 mm;	. Cerințe tehnico-medicele pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set vîrstnici) Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Condiții de fabricare material biocompatibil - poliuretan Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, de tip „split” cu capete (vîrfuri) autocentrante, capacitate de tunelizare retrogradă, inclusiv ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului Cerințe specifice Diametru 15,0 F Lungimea 240-280 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G Ø2,75 " x 70 mm Ghid metalic de securitate Tip J (0038" x 800 mm) Dilatatoare 12 și 14 F Dilatator de tip „PeelAway” 16 F Stilet rigid (Stiffening Stylet) - pentru introducerea cateterului pe ghid sau schimbarea cateterului cu siguranța și fără utilizarea dilatatorului de tip „PeelAway" (obligator) 1 Tunelizator 1 Seringă 5 ml 1 Bisturiu-lamă, 11 cm 1 Injection caps 2 Dispozitiv de fixare a cateterului 1 Autocolant de identificare a pacientului 1 Material de pansament 2	15	70 000.00
				3 986 200.00

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se acceptă**

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitată: ***Prima tranșă - pînă la 45 zile după semnarea contractelor; *A doua tranșă - august - septembrie 2021; *A treia tranșă - luna noiembrie 2021.**

12. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2021**

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

(indicați da sau nu)

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

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	Oferta F3.1	Formularul ofertei F3.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	DA
2	Formularul specificațiilor tehnice F4.1	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018.	DA
3	Formularul Specificațiilor de preț F 4.2	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018.	DA
4	Garanția pentru ofertă	de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA., original, transfer sau garanție bancară conform F3.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018. Notă: în cazul în care garanție pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS după deschiderea ofertelor.	DA
5	DUAE	original, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	DA
6	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
7	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
8	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
9	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
10	Declarație de la ofertant cu privire la	- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate al produsului-originală confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.	DA
11	Mostre	Pentru produsele noi sau necunoscute pentru medici, vor fi prezentate mostre a fiecărui produs solicitat în termen de 5 zile de la solicitare, pentru testare clinică.	DA
12	Declarație de la ofertant	confirmată prin semnătura și ștampila, în care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora.	DA
13	Declarație	privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani-se va prezenta de către câștigător, originală, conform modelului atașat	DA

14	Cerințe obligatorii de respectat pentru bunurile ce se achiziționează	<ol style="list-style-type: none"> 1. Consumabilele pentru dializă trebuie să corespundă aparatajului utilizat în secțiile de hemodializă; 2. Materialele de consum trebuie să fie biocompatibile și ambalate steril cu o valabilitate de utilizare cel puțin de 2 ani; 3. Dializatorul trebuie să corespundă cerințelor calitative solicitate de către cumpărător. 4. Pentru asigurarea compatibilității procedurilor de hemodiafiltrare, materialele de consum destinate hemodiafiltrării necesită a fi livrate numai în set: hemodiafultrul + liniile (magistralele) pentru sânge + acele pentru puncție + liniile de protecție + filtrul suplimentar pentru filtrarea dializatului; 5. Sărurile (soluțiile) concentrate pentru dializă: <ol style="list-style-type: none"> 1) Sărurile (soluțiile) concentrate pentru hemodializă trebuie să corespundă cerințelor universale pentru astfel de proceduri și să fie livrate în ambalaj corespunzător, fără a avea contact cu aerul sau apa; 2) Pentru aparatajul firmei Fresenius se acceptă numai săruri concentrate granulate (toate secțiile dispun de mixere pentru pregătirea soluțiilor concentrate de dializă) sub forma de compoziție chimică: hemodializă – bicarbonat sau posibilitatea utilizării concentratelor de dializă în cartridge (cartușe), fără o reglare prealabilă a aparatului. 3) Termenul de valabilitate a sărurilor granulate trebuie să corespundă cerințelor solicitate; 4) Se acceptă livrarea concentratului de dializă în canistre în formă lichidă (soluție) sau componente lichide și cartușe în secțiile care nu dispun de mixere (pentru aparatele Dialog, BBraun); 6. Dezinfectantele se livrează sub formă de soluții concentrate, în canistre ermetic ambalate și trebuie să fie compatibile cu aparatajul de hemodializă instalat în secțiile solicitate. În cazul livrării dezinfectanților noi, este indispensabilă instrucțiunea corespunzătoare de utilizare a lor și măsurile de securitate. 7. Cateterele dublu-lumen, alte consumabile vor fi livrate în conformitate cu cerințele calitative și specificarea solicitantului (caracteristica, dimensiunile, gradația internațională, ș.a.). Nu se acceptă catetere rigide care se frâng. <p><u>NOTĂ:</u> Certificatele de proveniență a materialelor sunt obligatorii.</p>	DA
----	---	--	----

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

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

Nu se aplică

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu sunt**

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: per lot la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **Conform Mtender**
- pe: [data] **Conform Mtender**

22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **120 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **de stat**

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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

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

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

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **__ __**

31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **a fost transmis spre publicare la data de 12.03.2021**

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **12.03.2021**

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

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	da
sistemul de comenzi electronice	da
facturarea electronică	da
plățile electronice	da

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

(se specifică da sau nu)

35. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru:

L.Ș.