

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind Achiziționarea Echipamentelor de protecție LISTA DE BAZĂ pentru combaterea COVID-19
necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2021

(se indică obiectul achiziției)

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. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată
						(se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33100000-1	Combinezoane de protecție (protecție medie)	Bucată	482579	Material: neșesut laminat, densitatea minim 50 g/m2. 2. Botoși parte integrală a combinezonului, prevăzuți cu elastic la gleznă. 3. Gluga să fie cu elastic și cu clapă pentru închidere la bărbie cu fixare cu bandă adezivă. 4. Să se închidă cu fermoar, cursorul fermoarului prevăzut cu lacăt de fixare, pentru evitarea deschiderii accidentale. Fermoarul să fie cu clapetă protectoare. 5. Combinezonul trebuie să asigure protecție biologică împotriva substanțelor periculoase și a agenților microbieni infecțioși, să fie impermeabil la apă și lichide organice (inclusiv sub formă de aerosoli), alternativ combinezonul trebuie să asigure protecție la penetrare cu sânge și fluide corporale. 6. Să asigure libertate de	35 062 630.45

mişcare. 7. Ambalaj individual cu inscripția mărimii. Produs de unică folosință. Mărimi disponibile : L, XL, 2XL, 3XL. **8. Combinazonul trebuie să asigure protecție conform EN 14126 și să îndeplinească condițiile pentru tipul 3-B (în conformitate cu EN 14605) sau tipul 4-B (în conformitate cu EN 14605) sau tip 6-B cu protecție biologică minim Clasa 4 (în conformitate cu EN 13034 sau EN 14325).** Prioritate la etapa de evaluare vor fi combinizoanele cu standardele EN solicitat. În cazul în care nu se va prezenta nici o oferta conforma care sa contina standardele EN solicitate, se vor evalua celelalte oferte cu corespunderea tuturor parametrilor solicitati. **9. Prezentarea Certificatului ISO 13485, Certificat CE sau Declarația de conformitate și Rapoarte de testare să confirme parametrii solicitați, inclusiv impermeabilitatea la apă și lichide organice (inclusiv sub formă de aerosoli), precum și să asigure protecție la penetrare cu sânge și fluide corporale.** *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică. * Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu semnătura electronică.

2	33100000-1	Combinizoane de protecție (protecție înaltă pentru secții ATI)	Bucătă	456446	<p>Material: neșesut laminat, densitatea totală (neșesut+materialul pentru laminare externă) min 60g/m2. 2.Banda de protecție pe toată lungimea cusăturilor. 3. Botoși parte integrală a combinezonului, prevăzuți cu elastic la gleznă. 4. Gluga să fie cu elastic și cu clapă pentru închidere la bărbie cu fixare cu bandă adezivă. 5.Să se închidă cu fermoar, cursorul fermoarului prezăvut cu lacăt de fixare, pentru evitarea deschiderii accidentale. Obligativu fermoarul acoperit cu placă cu fixare cu bandă adezivă pe porțiunea distală a plăcii, pe toată lungime fermoarului, pentru protecția la pătrunderea agenților infecțioși prin materialul fermoarului. 6. Mâneca să fie asigurată cu buclă pentru fixarea pe deget întru evitarea alunecării mânecii din mănuși. 7.Câte o pereche de bahili adițional din material spond bond laminat, pentru protecție suplimentară a piciorului. 8.Combinezonul trebuie să asigure protecție conform EN 14126 și să îndeplinească condițiile pentru tipul 3-B (în conformitate cu EN 14605) sau tipul 4-B (în conformitate cu EN 14605). Prioritate la etapa de evaluare vor fi combinizoanele de tipul 3-B cu standardele EN solicitat. În cazul in care nu se va prezenta nici o oferta pentru combinezoane de tipul 3-B conforma, se vor evalua ofertele pentru combinezoanele de tip 4-B cu corespunderea tuturor parametrilor solicitati.9. Prezentarea Certificatului ISO 13485, Certificat CE sau Declarația de conformitate și Rapoarte de testare să confirme parametrii solicitați, inclusiv impermeabilitatea la apă și lichide organice (inclusiv sub formă de aerosoli), precum și să</p>	40 754 812.29
---	------------	--	--------	--------	--	---------------

					<p>asigure protecție la penetrare cu sânge și fluide corporale. 9. Să asigure libertate de mișcare.</p> <p>10. Ambalaj individual cu inscripția mărimii. Produs de unică folosință. Mărimi disponibile L, XL, 2XL, 3 XL. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu semnătura electronică.</p>	
3	33100000-1	Măști de protecție	Bucată	3708980	<p>Material neșesut, trei straturi, cu pliuri. Nu va conține fibră de sticlă și latex. Hipoalergica. Fixare cu elastic. Să permită respirația fără efort.</p> <p>Filtrarea bacteriilor 98%, confirmată prin certificat și/sau raport de testare. Adaptabilă la forma feței, cu bară din metal pentru nas. Ambalare pînă la 100buc, nesterile. Raport de testare pentru standardele ASTM F210 sau EN 146, sau echivalent. *Pentru produsele înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu</p>	3 874 553.40

					<p>anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485.</p> <p>*Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. *</p> <p>Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică.*</p> <p>Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu semnătura electronică.</p>	
4	33100000-1	Ochelari de protecție	Bucată	146633	<p>Incolori, să fie etanși cu protecție laterală și frontală, să poată fi purtați peste ochelari de vedere, fără părți metalice, să fie din policarbonat, cu vizor plat și ramă din plastic moale, rama să fie monobloc cu protecție laterală, părțile laterale să fie transparente, vederea laterală să nu fie afectată, lentilele transparente din policarbonat cu protecție la zgârieturi și cu strat anti-aburire, permit ventilație indirectă, cu fixare etanșă pe față, să ofere protecție împotriva lichidelor, să se fixeze în jurul capului cu ajutorul bandei elastice special creată pentru a asigura o susținere fermă. Mărime universală. Ambalaj individual. Să corespundă standardelor internaționale recomandate de OMS: EN 166 sau SNI/ISEA Z87.1-2010, sau echivalentul, cu prezentarea documentelor confirmative. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din</p>	5 274 555.65

					<p>Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat (dacă produsul este inclus într-un catalog, în cazul în care produsul nu-i este atribuit un cod să se menționeze în formularul F4.1). * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică.</p>	
5	33100000-1	Respiratoare	Bucătă	1252577	<p>Dispozitive medicale cu filtru de particule. Capacitatea de filtrare min. 94% (de ex. N95/N99/N100FFP2/FFP3). Respirabilitate bună. Cu formă fixă și design care nu se lipește de gură (de exemplu nas de rată, cu cupă, ș.a). De unică folosință. Cu benzi elastice pe cap, flexibile, moi. Să corespundă standardelor internaționale recomandate de OMS: Europe (EN 149) sau USA (NIOSH CFR PART 84) sau China (GB 2626) sau China (GB 19083) sau echivalentul acestora cu prezentarea actelor confirmative.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al</p>	18 322 253.19

					<p>Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485*Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat (dacă produsul este inclus într-un catalog, în cazul în care produsul nu-i este atribuit un cod să se menționeze în formularul F4.1. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cusemnătura electronic.</p>	
6	33100000-1	Viziere (Ecrane de protecție)	Bucată	212626	<p>Viziera de protecție va fi fabricata din material rezistent care poate fi curățit și dezinfectat cu soluție de alcool de min. 70 %. Va fi concepută astfel încât distanța de la față la ecran să asigure o ventilație corespunzătoare, fără aburirea ecranului și fără să împiedice purtarea respiratoarelor, ochelarilor de vedere, utilizarea căștilor wireless sau a telefonului mobil. Bandă reglabilă/bandă elastică pentru a atașa ferm de cap și pentru a potrivi confortabil pe frunte (mărime universală). Ecran de protecție transparent incolor reutilizabil cu grosimea de min. 0,5 mm, minim 3 unități de ecrane transparente în set. Protecție totală a feței (va acoperi complet ochii, nasul și gura), protecție laterală. Să corespundă standardelor internaționale</p>	6 548 286.69

					<p>recomandate de OMS: EN 166 sau SNI/ISEA Z87.1-2010, sau echivalentul cu prezentarea documentelor confirmative *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat (dacă produsul este inclus într-un catalog, în cazul în care produsul nu-i este atribuit un cod să se menționeze în formularul F4.1 * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică*</p>	
7	33100000-1	Mănuși nitril (M,L XL)	Bucată	3548500	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, nitril, nepudrate, Mărimea disponibile (M,L XL). Să corespundă standardelor internaționale recomandate de OMS: EN 455 sau ASTM D6319/ D3578/D5250 / D6977 sau standarde echivalente cu prezentarea documentelor confirmative.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să</p>	10 928 388.49

				<p>se prezintă - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclus semnătura electronică a participantului.</p>	
8	33100000-1	Mănuși latex (ML, XL)	Bucată	<p>4421120</p> <p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea disponibile (M,L, XL). Să corespundă standardelor internaționale recomandate de OMS EN 455/ ASTM D6319/ D3578,/D5250 / D6977 sau standarde echivalente cu prezentarea documentelor confirmative. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE</p>	9 077 209.51

					<p>sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485.</p> <p>*Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu semnătura electronică. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. *</p> <p>Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu semnătura electronică*</p> <p>Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu semnătura electronică. a participantului.</p>	
Valoarea estimativă totală						129 842 689.66

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 solicitați: în termen de 30 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului

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.
	Oferta	Formularul ofertei F3.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 175/2018- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	DA

Formularul specificațiilor tehnice F4.1	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 175/2018.	DA
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. 175/2018.	DA
Garanția pentru ofertă	1% -original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard sau transfer	DA
DUAЕ	original, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	DA
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
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
Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
Raportul financiar/ Situația Financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura electronice.	DA
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
Mostre	vor fi prezentate mostre în număr de 2 unități după deschiderea ofertelor, nu mai târziu de 24 ore de la ora deschiderii ofertelor în SIA RSAP M-Tender, în adresa CAPCS (or.Chîșinău, strada Grigore Vieru 22/2, scara 1, etajul 2)	DA
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

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse 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] **14:00**
- pe: [data] **Conform M-Tender**

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: **90 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: _____

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: _____

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

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