

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 | Combinezioane 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. Materia primă a combinizonul 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 materialul combinezonul trebuie să asigure protecție la penetrare cu sânge și | 35 062 630.45 |

fluide corporale, **confirmat prin prezentare raportului de testare și/sau certificate care să demonstreze parametrii solicitați** (de exemplu cum ar fi confirmarea ISO 16603 și/sau ISO 16604 și/sau ISO 22610 și/sau ISO 22611 și/ sau ISO 22612 sau echivalentul) 6. Să asigure libertate de mișcare. 7. Ambalaj individual cu inscripția mărimii. Produs de unică folosință. Mărimi disponibile : L, XL, 2XL, 3XL. ***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 semnătura electronică *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. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite și certificatele de calitate pentru materia primă. *Pentru producătorii străini se va prezenta Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului) și certificate privind calitatea produsului finit emisă de un organism specializat, abilitat de stat (de exemplu prezentarea EN pentru produsul oferit sau echivalentul)*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 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.

| | | | | | | |
|---|------------|--|--------|--------|---|------------------|
| 2 | 33100000-1 | Combinizoane de protecție (protecție înaltă pentru secții ATI) | Bucată | 456446 | <p>Material: neșesut laminat, densitatea totală (neșesut+materialul pentru laminare externă) min 60g/m2.</p> <p>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. Obligatoriu 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 mânuși. 7.Câte o pereche de bahili adițional din material spond bond laminat, pentru protecție suplimentară a piciorului.</p> <p>8.Materia primă a combinizonul 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 materialul combinezonul trebuie să asigure protecție la penetrare cu sânge și fluide corporale, confirmat prin prezentare raportului de testare și/sau certificate care să demonstreze parametrii solicitați (de exemplu cum ar fi confirmarea ISO 16603 și/sau ISO 16604 și/sau ISO 22610 și/sau ISO 22611 și/ sau ISO 22612 sau echivalentul) 9. Să asigure libertate de mișcare. 10. Ambalaj individual cu inscripția mărimii. Produs de unică folosință. Mărimi disponibile L, XL, 2XL, 3 XL. *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 semnătura electronică *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta</p> | 40 754 812.29 |
|---|------------|--|--------|--------|---|------------------|

| | | | | | | |
|---|------------|--------------------|--------|---------|--|--------------|
| | | | | | <p>următoarele documente:</p> <p>a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite și certificatele de calitate pentru materia primă. * Pentru producătorii străini se va prezenta Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului) și certificate privind calitatea produsului finit emisă de un organism specializat, abilitat de stat (de exemplu prezentarea EN pentru produsul oferit sau echivalentul) * 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 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 nețesut, trei straturi, cu pliuri. Nu va conține fibră de sticlă și latex. Hipoalergica. Fixare cu elastic. Să permită respirația fără efort. Să fie clar identificată partea internă și externă a măștii Filtrarea bacteriilor (BFE) min 98%, confirmată prin certificat și/sau raport de testare. Adaptabilă la forma feței, cu bară din metal pentru nas. Ambalare pînă la 100buc, nesterile. * 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 semnătura electronică * 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</p> | 3 874 553.40 |

| | | | | | |
|---|------------|-----------------------|---------------|---|---------------------|
| | | | | <p>cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite și certificatele de calitate pentru materia primă. *Pentru producătorii străini se va prezenta Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului) și certificate privind calitatea produsului finit emisă de un organism specializat, abilitat de stat (de exemplu prezentarea EN pentru produsul oferit sau echivalentul) *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> | |
| 4 | 33100000-1 | Ochelari de protecție | Bucată | <p>146633</p> <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 zgîrieturi 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. *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 semnătura electronică *Pentru</p> | 5 274 555.65 |

| | | | | | | |
|---|------------|--------------|--------|---------|---|------------------|
| | | | | | <p>dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite și certificatele de calitate pentru materia primă. * Pentru producătorii străini se va prezenta Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului) și certificate privind calitatea produsului finit emisă de un organism specializat, abilitat de stat (de exemplu prezentarea EN pentru produsul oferit sau echivalentul)*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> | |
| 5 | 33100000-1 | Respiratoare | Bucată | 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. *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 semnătura electronică *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Certificat CE sau Declarație</p> | 18 322 253.19 |

| | | | | | | |
|---|------------|-------------------------------|---------------|---------------|---|---------------------|
| | | | | | <p>de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite și certificatele de calitate pentru materia primă. *Pentru producătorii străini se va prezenta Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului) și certificate privind calitatea produsului finit emisă de un organism specializat, abilitat de stat (de exemplu prezentarea EN pentru produsul oferit sau echivalentul)*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 (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 %.</p> <p>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).</p> <p>Ecran de protecție transparent incolor reutilizabil cu grosimea de min. 0,5 mm, minim 3 unități de ecrane transparente în set.</p> <p>Protecție totală a feței (va acoperi complet ochii, nasul și gura), protecție laterală. *Pentru produsele înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul</p> | 6 548 286.69 |

| | | | | | | |
|---|------------|------------------------|--------|---------|--|------------------|
| | | | | | <p>de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu semnătura electronică *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite și certificatele de calitate pentru materia primă. *Pentru producătorii străini se va prezenta Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului) și certificate privind calitatea produsului finit emisă de un organism specializat, abilitat de stat (de exemplu prezentarea EN pentru produsul oferit sau echivalentul) *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> | |
| 7 | 33100000-1 | Mănuși nitril (M,L XL) | Bucată | 3548500 | <p>Mănuși pentru examinare, nesterile, nitril, nepudrate, Mărimea disponibile (M,L XL). *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 semnătura electronică *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru</p> | 10 928 388.49 |

| | | | | | |
|---|------------|-----------------------|--------|---|--------------|
| | | | | <p>produsul dat. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite și certificatele de calitate pentru materia primă. *Pentru producătorii străini se va prezenta Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului) și certificate privind calitatea produsului finit emisă de un organism specializat, abilitat de stat (de exemplu prezentarea EN pentru produsul oferit sau echivalentul). 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 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). *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 semnătura electronică *Pentru dispozitivele medicale neregistrate 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.. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite și certificatele de calitate pentru materia primă. *Pentru producătorii străini se va prezenta Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului) și certificate privind calitatea produsului finit emisă de un</p> | 9 077 209.51 |

| | | | | |
|-----------------------------------|--|--|--|--|
| | | | | <p>organism specializat, abilitat de stat (de exemplu prezentarea EN pentru produsul oferit sau echivalentul). *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hîrtie 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. 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 Specificatiilor 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 |
| DUAE | 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 electronică. | 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.Chişinău, 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 semnarea contractelor. | 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] **Conform M-Tender**
- 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:
Agenția 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.