

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

**privind Achiziționarea materialelor de consum și pieselor de schimb pentru hemodializă conform
necesităților Serviciului de Dializă din Republica Moldova pentru anul 2022 (repetat)**

prin procedura de achiziție: Licitație publică

- 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: 022-222 445/ 022 – 222- 364**
- 5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.md; www.capcs.md;**
- 6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială 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 următoarelor bunuri/servicii:**

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată
1	Dializator suprafața 0,4 m ² . Coeficientul de urltrafiltrare ≥ 1,7 ml/orș mm Hg	Dializator suprafața 0,4 m ² -0,6 m ² . Coeficientul de urltrafiltrare ≥ 1,7 ml/orș mm Hg	buc	60	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 0,4 m²-0,6 m²; 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 ≥ 1,7ml/oră. Volumul de umplere min. 28 – max. 40 ml. Clearance Unitate măsură ml/min Cerințele specific; 1 ureea ≥ 125 2 creatinina ≥ 95 3 fosfați ≥ 50 4 vitamina B-12 ≥ 20</p>	31 000,00
2	Dializator suprafața 1,0 m ² . Coeficientul de urltrafiltrare ≥ 6 ml/orș mm Hg	Dializator suprafața 1,0-1,1 m ² . Coeficientul de urltrafiltrare ≥ 6 ml/orș mm Hg	buc	100	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 1,0 -1,1 m² 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 ≥ 6 ml/oră Volumul de umplere ≤ 70 ml Clearance Unitate măsură ml/min Cerințele specifice 1 ureea ≥ 168 2 creatinina > 147 3 fosfați ≥ 115 4 vitamina B-12 ≥ 60</p>	13 500,00

3	Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m ² . Coeficientul de ultrafiltrare ≥ 9,0 ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m ² . Coeficientul de ultrafiltrare ≥ 9,0 ml/oră mm Hg	buc	1560	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 1,3 – 1,4 m². 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 ≥ 9 ml/oră; Volumul de umplere ≤ 90 ml Cerințele specifice № Clearance Unitate măsură ml/min; 1 ureea ≥ 185; 2 creatinina ≥ 172; 3 fosfați ≥ 135; 4 vitamina B-12 ≥ 75</p>	172 000,00
4	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere 56 ml	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere 56 ml	buc	100	<p>5. Cerințe tehnico-medicale pentru liniile (magistralele) de sânge, arteră/venă, set pediatrice (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 Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă la magistrale pediatrice 6,4 mm. 3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale pediatrice ≤ 56 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm. 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă la magistrale pediatrice 6,4 mm. 3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale pediatrice ≤ 117 ml</p>	8 000,00

					5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	
5	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrie (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): \varnothing 6,4 mm, volum umplere 117 ml	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrie (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): \varnothing 6,4 mm, volum umplere 117 ml	buc	200	<p>Cerințe tehnico-medice pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set pediatrie (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 $350 \text{ mm} \pm 5 \text{ mm}$.</p> <p>2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă la magistrale pediatrie 6,4 mm.</p> <p>3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm.</p> <p>4 Volumul de umplere la magistrale pediatrie $\leq 117 \text{ ml}$</p> <p>5 Lungimea totală a magistralei arteriale $\geq 3500 \text{ mm}$.</p> <p>6 Lungimea totală a magistralei venoase $\geq 2700 \text{ mm}$.</p>	16 000,00
6	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, pentru cateterismul vaselor magistrale, 11-12 F, L-200 mm;	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, pentru cateterismul vaselor magistrale, 11-12 F, L-200 mm;	buc	340,00	<p>Cerințe tehnico-medice pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set vîrstnici)</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, inclusiv seringă și bisturiu</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 11-12 F</p>	136 000,00

					<p>Lungimea 200 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 17/18 G Ø1,3-1,5 x min. 60- max. 80 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator 12/11 F Viteza fluxului sangvin ≥ 190 ml/min.</p>	
7	<p>Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-75 mm;</p>	<p>Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-75 mm;</p>	buc	10,00	<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 75 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>	10 000,00

8	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-100 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-100 mm;	buc	10,00	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (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, inclusiv seringă și bisturiu</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 6,5 F</p> <p>Lungimea 100 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 19 G $\varnothing_{0,9} \times 70$ mm</p> <p>Ghid metalic de securitate $\varnothing 0,27 \times \geq 600$ mm</p> <p>Dilatator 7/8 F</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 100 ml/min.</p>	10 000,00
9	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-120 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-120 mm;	buc	10,00	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (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, inclusiv seringă și bisturiu</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 6,5 F</p> <p>Lungimea 120 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 19 G $\varnothing_{0,9} \times 70$ mm</p> <p>Ghid metalic de securitate $\varnothing 0,27 \times \geq 600$ mm</p> <p>Dilatator 7/8 F</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 100 ml/min.</p>	10 000,00

10	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-100 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-100 mm;	buc	10,00	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (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, inclusiv seringă și bisturiu</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 8 F</p> <p>Lungimea 100 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 18 G $\varnothing 1,0 \times 70$ mm</p> <p>Ghid metallic de securitate $\varnothing 0,35 \times \geq 600$ mm</p> <p>Dilatator 8/10 F</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p>	10 000,00
11	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-120 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-120 mm;	buc	5,00	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (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 ≥ 5 ani</p> <p>Condiții de fabricare material biocompatibil</p> <p>Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 8 F</p> <p>Lungimea 120 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 18 G $\varnothing 1,0 \times 70$ mm</p> <p>Ghid metallic de securitate $\varnothing 0,35 \times \geq 600$ mm</p> <p>Dilatator 8/10 F</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p>	5 000,00

12	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-150 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-150 mm;	buc	5,00	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (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 ≥ 5 ani</p> <p>Condiții de fabricare material biocompatibil</p> <p>Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea 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 $\varnothing 1,0 \times 70$ mm</p> <p>Ghid metalic de securitate $\varnothing 0,35 \times \geq 600$ mm</p> <p>Dilatator 8/10 F</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p>	5 000,00
----	--	--	-----	------	--	----------

13	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, "long life – termen lung", 15,0 F, L – 240-280 mm;	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, "long life – termen lung", 15,0 F, L – 240-280 mm;	buc	32,00	<p>. Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set vîrstnici)</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 - poliuretan</p> <p>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, tunelizador, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 15,0 F</p> <p>Lungimea 240-280 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 18 G Ø2,75 " x 70 mm</p> <p>Ghid metalic de securitate Tip J (0038" x 800 mm)</p> <p>Dilatatoare 12 și 14 F</p> <p>Dilatator de tip „PeelAway” 16 F</p> <p>Stilet rigid (Stiffening Stylet) - pentru introducerea cateterului pe ghid sau schimbarea cateterului cu siguranța și fără utilizarea dilatatorului de tip „PeelAway" (obligator) 1</p> <p>Tunelizador 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>	150 000,00
14	Set pentru hemodiafiltrare pentru aparatele de dializă Fresenius	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,3 – 1,4 m-2. Coeficient de	buc	40	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator 1,3-1,4 m-2, pentru efectuarea hemodiafiltrării</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>	111 000,00

		ultrafiltrare ≥ 35 ml/oră mm Hg.			<p>Membrană complet sintetică Da</p> <p>Flux înalt (High-Flux) Da</p> <p>Coeficientul de UF ≥ 35 ml/oră</p> <p>Volumul de umplere ≤ 80 ml</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>№ Clearance Unitate măsură, ml/min</p> <p>1 ureea ≥ 200</p> <p>2 creatinina ≥ 200</p> <p>3 fosfați ≥ 170</p> <p>4 vitamina B-12 ≥ 116</p> <p>5 inulina ≥ 88</p>	
14	Set pentru hemodiafiltrare pentru aparatele de dializă Fresenius	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt 1,8 – 1,9 m-2. coeficient de ultrafiltrare ≥ 50 ml/oră mm Hg.	buc	48	<p>. Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator 1,7 – 1,8 m-2, pentru efectuarea hemodiafiltrării</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>Flux înalt (high-flux) Da</p> <p>Coeficientul de UF ≥ 50 ml/oră</p> <p>Volumul de umplere ≤ 100 ml</p> <p>Cerințele specifice</p> <p>№ Clearance Unitate măsură, ml/min</p> <p>1 ureea ≥ 250</p> <p>2 creatinina ≥ 250</p> <p>3 fosfați ≥ 177</p> <p>4 vitamina B-12 ≥ 135</p> <p>5 inulina ≥ 110</p>	
14	Set pentru hemodiafiltrare pentru aparatele de dializă Fresenius	Linie de protecție pentru hemodiafiltrare, bucăți	buc	100	<p>Cerințe tehnico-medicale a liniilor de protecție pentru hemodiafiltrare 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>Efectuarea hemodiafiltrării în regim on-line Da</p>	
14	Set pentru hemodiafiltrare pentru aparatele de dializă Fresenius	Filtru suplimentar pentru filtrarea	buc	4	<p>Cerințe tehnico-medicale a filtrului suplimentar de filtrare a dializatului pentru Hemodiafiltrare (aparat de dializă Fresenius)</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p>	

		dializatului, bucăți			Termen garanție ≥ 2 ani Efectuarea hemodiafiltrării în regim on-line Da
14	Set pentru hemodiafiltrare pentru aparatele de dializă Fresenius	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set vîrstnici	buc	100	<p>Cerințe tehnico-medice pentru liniile (magistralele) de sânge, arteră/venă, set maturi. 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 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>

Valoarea estimativă totală: 687 500 lei

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 admite

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: pentru loturile nr. 1-13 DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, Pentru lotul nr. 14 CIP. În termen de până la 45 de zile de la comanda beneficiarului pe parcursul anului 2022.

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2022

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

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică

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

Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Ne prezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligațivitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Specificația tehnică	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA
3	Specificația de preț	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA
4	DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; .Notă: prezentarea oricărui alt	DA

		<i>formular de DUAE decît cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2 % din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>-În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 120 zile, - de: 2 % din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (120 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
Cerinte de calificare obligatorii			
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	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; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal) Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
10	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - <i>copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atît și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</i>	DA
11	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – <i>Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de</i>	DA

		<i>Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</i>	
12	Declarație cu privire la înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	prin 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 <i>original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</i>	DA
13	Declarație de la ofertant	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului <i>original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire</i>	DA
14	Declarație de la ofertant	cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 5 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei <i>originală - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,</i>	DA
15	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, <i>original- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice</i>	DA
	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 sînge + 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 	

		<p>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.</p> <p>3) Termenul de valabilitate a sărurilor granulate trebuie să corespundă cerințelor solicitate;</p> <p>4) Se acceptă livrarea concentratului de dializă în canistre în formă lichidă (soluție) sau componente lichide și cartușe în secțiunile care nu dispun de mixere (pentru aparatele Dialog, BBraun);</p> <p>6. Dezinfectantele se livrează sub formă de soluții concentrate, în canistre ermetic ambalate și trebuie să fie compatibile cu aparatul de hemodializă instalat în secțiunile solicitate. În cazul livrării dezinfectanților noi, este indispensabilă instrucțiunea corespunzătoare de utilizare a lor și măsurile de securitate.</p> <p>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> <p>NOTĂ: La procurarea aparatului și a materialelor de consum pentru dializă se va lua în considerație atât prețul propus, cât și calitatea produsului, care determină rezultatul și eficacitatea tratamentului acordat. Certificatele de proveniență a materialelor sunt obligatorii.</p>	
17	Declarația privind confirmarea 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 ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
18	Notă	Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
19	Notă	În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv a tuturor accesoriilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.	DA

16. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2 % la procedura de achiziție publică nr. _____ din

_____.

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenat ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

17. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cunatum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

19. 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.

20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

21. Ofertele se prezintă: în lei loturile 1-13, în euro lotul 14.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: per lot la cel mai mic cu corespunderea tuturor cerințelor.

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

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: 120 de zile

27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

28. Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor: Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.

31. **Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu**
32. **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
33. **Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).**
34. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III -IV 2022.**
35. **Data publicării anunțului de intenție:** din 14.01.2022
https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_3.pdf
36. **Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 23.06.2022**
37. **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 | Se va utiliza |
| Sistemul de comenzi electronice | - |
| Facturarea electronică | Se va utiliza |
| Plățile electronice | Se va utiliza |
38. **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):**

Conducătorul grupului de lucru:

Gheorghe GORCEAG