

ANUNȚ DE PARTICIPARE

**Privind Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesității instituțiilor medico-sanitare publice lista suplimentară 19
prin procedura de achiziție: licitație deschisă**

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.gov.md; www.capcs.gov.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:

Cod CPV 33100000-1

Nr. Lot	Denumire Lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitate a de măsură	Cantitatea	Valoarea estimată fără TVA a dispozitivului medical cu 24 luni garanție	Valoarea estimată totală pentru dispozitiv medical cu 24 luni garanție și cu 5 ani inclusiv consumabile /mentenanță post garanție	Beneficiar																								
1.	Dispozitiv de reprocesarea automata a doua endoscoape cu uscarea canalelor 290430	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">Dispozitiv de reprocesarea automata a doua endoscoape cu uscarea canalelor (caracteristici avansate)</td> </tr> <tr> <td>Cod</td> <td>290430</td> </tr> <tr> <td>Descriere</td> <td>Concepute pentru a dezinfectie de nivel înalt folosind un sistem automat de umezire si curatare a canalelor endoscopului.</td> </tr> <tr> <td>Parametru</td> <td>Specificația</td> </tr> <tr> <td>Configurație</td> <td>Sistem staționar pe podea sau pe masă</td> </tr> <tr> <td>Endoscoape per ciclu</td> <td>≥ 2</td> </tr> <tr> <td>Interfață utilizator</td> <td>Ecran color (LCD sau touchscreen)</td> </tr> <tr> <td>Numărul de canale de conectare</td> <td>≥ 7 canale independente pentru spălare și dezinfectare</td> </tr> <tr> <td rowspan="4">Un ciclu deplin să conțină următoarele etape:</td> <td>Curățare / Spalare</td> <td rowspan="4">≤ 30 min.</td> </tr> <tr> <td>Dezinfectie de nivel înalt</td> </tr> <tr> <td>Clătire</td> </tr> <tr> <td>Uscare canalelor cu aer filtrat (HEPA) sau cu alcool</td> </tr> <tr> <td>Spălarea prin imersie și irigare 360 grade a soluțiilor în cuvă</td> <td>obligatoriu</td> </tr> </table>	Dispozitiv de reprocesarea automata a doua endoscoape cu uscarea canalelor (caracteristici avansate)		Cod	290430	Descriere	Concepute pentru a dezinfectie de nivel înalt folosind un sistem automat de umezire si curatare a canalelor endoscopului.	Parametru	Specificația	Configurație	Sistem staționar pe podea sau pe masă	Endoscoape per ciclu	≥ 2	Interfață utilizator	Ecran color (LCD sau touchscreen)	Numărul de canale de conectare	≥ 7 canale independente pentru spălare și dezinfectare	Un ciclu deplin să conțină următoarele etape:	Curățare / Spalare	≤ 30 min.	Dezinfectie de nivel înalt	Clătire	Uscare canalelor cu aer filtrat (HEPA) sau cu alcool	Spălarea prin imersie și irigare 360 grade a soluțiilor în cuvă	obligatoriu	Bucată	1	714 416,05	1456082,73	IMSP Spitalul Clinic Bălți
Dispozitiv de reprocesarea automata a doua endoscoape cu uscarea canalelor (caracteristici avansate)																															
Cod	290430																														
Descriere	Concepute pentru a dezinfectie de nivel înalt folosind un sistem automat de umezire si curatare a canalelor endoscopului.																														
Parametru	Specificația																														
Configurație	Sistem staționar pe podea sau pe masă																														
Endoscoape per ciclu	≥ 2																														
Interfață utilizator	Ecran color (LCD sau touchscreen)																														
Numărul de canale de conectare	≥ 7 canale independente pentru spălare și dezinfectare																														
Un ciclu deplin să conțină următoarele etape:	Curățare / Spalare	≤ 30 min.																													
	Dezinfectie de nivel înalt																														
	Clătire																														
	Uscare canalelor cu aer filtrat (HEPA) sau cu alcool																														
Spălarea prin imersie și irigare 360 grade a soluțiilor în cuvă	obligatoriu																														

		Deschiderea automată a capacului cuvei la activare pentru a exclude contaminarea încrucișată	obligatoriu					
		În caz de necesitate să fie posibil adăugarea a unei etape adiționale de precurățare	obligatoriu					
		Monitorizarea și control debit per fiecare canal separat	obligatoriu					
		Validarea fluxului de lichid prin toate canalele sistemul trebuie să confirme că soluțiile de detergent, dezinfectant și apă de clătire circulă prin fiecare canal pe toată durata ciclului	obligatoriu					
		Perfuzarea soluțiilor trebuie realizată cu presiune controlată pentru a asigura curățarea mecanică eficientă fără deteriorarea canalelor endoscopului	obligatoriu					
		Monitorizarea fluxului prin canal, sistemul trebuie să detecteze obstrucția sau conectarea incorectă a canalelor și să oprească ciclul în caz de debit insuficient	obligatoriu					
		Test de etanșitate a endoscopului (leak test)	obligatoriu					
		Monitorizarea nivelului de agenți chimici	obligatoriu					
	Compatibil cu următoarele tipuri de endoscoape:	Olympus	obligatoriu					
		Fujifilm	obligatoriu					
		Pentax	obligatoriu					
		Karl Storz	obligatoriu					
		Alți producători	<i>indicați producătorii oferiți</i>					
		Tipuri agenți antimicrobieni	Chimici (acid peracetic / glutaraldehidă / chlorinedioxide)					
		Detectarea automata a scurgerilor endoscopului pe parcursul întregului ciclu de dezinfecție	obligatoriu					
		Temperatura maximă de proces	≤ 55 °C					
		Dozare agenți de curățare	dozare automată					

		Dozare agenți de dezinfecție	dozare automată					
		Sistem de alarmă	alarmă automată vizuală și acustică					
		Stand pe roți	obligatoriu					
		Compresor de aer medical integrat sau extern. Dotat cu filtrare HEPA pentru producerea aerului de calitate medicală.	obligatoriu					
		Pistol de aer pentru uscarea externă	opțional					
		Trasabilitate și control proces	obligatoriu					
	Dispozitivul trebuie să permită:	înregistrarea automată a ciclurilor	obligatoriu					
		identificarea endoscopului	obligatoriu					
		arhivarea datelor procesului	obligatoriu					
		posibilitate de export sau conectare la sistem informatic spitalicesc	opțional					
		Imprimantă (integrată sau externă)	imprimarea rezultatelor de dezinfecție a endoscopului					
		Autodezinfectare	obligatoriu					
		Sistem de filtrare a apei	obligatoriu					
		Soluțiile folosite nu sunt permise la utilizare repetată (sunt evacuate după fiecare etapă a ciclului)	obligatoriu					
	Să fie certificat după standardele de igienă:	UNI EN ISO 1588	obligatoriu					

Accesorii și consumabile:		
Adaptoare de conectare pentru:	Olympus	obligatoriu
	Fujifilm	obligatoriu
	Pentax	obligatoriu
	Alți producători	<i>indicați producătorii oferiți</i>
Hârtie pentru imprimantă		min. 10 buc.
Set inclus de filtre antibacteriale de apă, lampă UV, filtru 0.2 μm pentru clătire finală pentru buna funcționare a dispozitivului pentru o perioadă de: minim 2 ani, acestea să fie livrate beneficiarului la momentul instalării dispozitivului		obligatoriu
Kit de mentenanță pentru 2 ani. În kit trebuie să fie incluse toate consumabilele și piesele de schimb conform recomandării producătorului (kit 1 an + kit 2 ani).		obligatoriu
Soluție de spălare		min. 200 cicluri
Soluție de dezinfectare		min. 200 cicluri

2	Sistem radiographic digital (cu bucky vertical) cerințe medii 210211			bucată	2	3091666,66	3458333,30	IMSP Spitalul Clinic Bălți			
		Sistem radiografic digital (cu bucky vertical) cerințe medii									
		Cod	210211								
		Descriere	Sistem radiografic pentru uz general, libertate de mișcare și multiple configurări. Aria largă de mișcare a mesei, cu posibilitatea de ajustare a limitelor, bucky-ului și a stativului vertical permit expuneri de la cap pînă la degetul piciorului fără să fie necesară re poziționarea pacientului.								
		Parametru							Specificația		
		Modul radiologic	Digital						Detector unic	obligatoriu	
									Tip	Piedestal	
		Tip masă	Suport electric						obligatoriu		
			Mișcarea mesei						Longitudinală, cm	± 55	
									Laterală, cm	± 12,5	
									Verticală, motorizat	obligatoriu	
			Fața mesei						Densitatea mesei		< 1.0 mm Al
									Greutatea maximă a pacientului		≥ 200 kg
									Suportul mesei		Piedestal
		Sistem de control							electromagnetic		
Sistemul BUCKY a mesei	Tip		motorizat								
	Dimensiunea, cm		minimum 43x43								
	Controlul automat al expunerii (AEC)		4 câmpuri								
	Raportul grilei		≥10:1								
	Sincronizare automata cu tubul radiologic		obligatoriu								

			Distanța de deplasare a tubului deasupra mesei	≥ 180 cm					
		BUCKY vertical	Dimensiunea, cm	minimum 43x43					
			Controlul automat al expunerii (AEC)	obligatoriu					
			Raportul grilei	≥10:1					
			Mărimea casetei	≥43x43					
			Sistem de control	electromagnetic					
			Deplasarea longitudinală, cm	max. 180 cm					
	Detector digital plat	Mărimea detector, cm		≥43x43					
			Configurarea detector	Fără fir	obligatoriu				
		Caracteristicile detectorului	Rezoluția matricei, pixeli	≥ 3052x3052 pixels					
			DQE @ ≤ 1.0 lp/mm	≥ 65 %					
			DQE @ ≥ 2.0 lp/mm	≥ 37 %					
			Mărimea pixelului	≤140 μm					
		Tip	Tip CSI (Celsiu iodid) s-au similar						
		Procesarea avansată		obligatoriu					
	Generator de raze X	Puterea maxima		≥ 65 kW					
		Intensitatea maximă la 100 kV		≥ 650 mA					
		Domeniu curent (mA)		10-800 mA					
		Domeniu tensiune (kV)		40-150 kV					
		high speed starter		obligatoriu					
		Control automat al expunerii AEC		obligatoriu					
	Tubul de raze X	Anod rotativ		obligatoriu					

			Dimensiunea spotului focal, mm	0.6 și 1.2						
			Capacitatea termică, KHU	≥ 400						
			Rata de răcire, KHU/min.	≥ 120						
			Viteza de start a anodei, rpm	min. 9000 rpm						
		Colimator	Ecran	obligatoriu						
			Motorizat	obligatoriu						
			Afisare		SID					
					tip Filtru					
					inclinare					
			Sincronizare cu regimul de expunere	obligatoriu						
		Suspensia tubului	Instalare/fixare	podea						
				tip motorizat	obligatoriu					
				Rotație suspensie în jurul axei orizontale (dreapta/stînga)	±180 °					
				Rotație tub, axa orizontală	±90 °					
				Sistem de control	electromagnetic					
				Panou de control pe tubul radiologic	opțional					
		DAP–metru	Incorporat	obligatoriu						
				Afișarea dozei și export prin DICOM	obligatoriu					
		Consola de achizitie integrată (PC Tehnician radiolog)	CPU (Procesor)	6 nuclee, s-au analogic						
				RAM (memorie operativă)	min 8 Gb					
				HDD	min 1 TB					
				Administrează	Parametrii generator					
					Software de achiziție a imaginii					
				Bază de date Pacient						

				DAP metru					
				Colimator					
			Software de achiziție a imaginii	Post-procesarea anatomică specifică					
				Procesarea avansată					
				Procesarea manuală					
				Preseturi personalizate					
				Interfața software rus/rom/eng					
			Monitor medical	min 21 inci					
				min 400 CD/m2					
				min 2 mgpixel					
			CD/DVD	obligatoriu					
			Software de achiziție a imaginii	obligatoriu					
			Preseturi personalizate	obligatoriu					
			Interfața software	rus/rom					
			Pachet DICOM	Stocare, printare, import, export, transmitere min 10 noduri DICOM, baza de date					
			UPS	min 600 VA					
		Stație de arhivare și procesare a imaginii	CPU (Procesor)	6 nuclee, s-au analogic					
			RAM(memorie operativă)	min 8 Gb					
			HDD	min 2TB					
			Monitor medical	min 21 inci					
				min 1000 CD/m2					
				min 2 mgpixel					
		CD/DVD	obligatoriu						

			Software de diagnosticare, procesare si arhivare mini Pacs	da, certificat CE, ISO 13845					
			Pachet DICOM	Stocare, printare, import, export, transmitere, baza de date					
			Imprimanta p/u rapoarte	obligatoriu					
			UPS	min 600 VA					
		Imprimantă DICOM	Tave accesibile simultan	min 2 buc					
			Tip	laser s-au analogic					
			rezolutie, dpi	min 300 dpi					
			Productivitate, filme/ora (35x43 cm)	min 80/oră					
		Integrarea	Stocarea clasa SOP DICOM 3.0	da					
		Accesorii	Sticlă plumbată	minim 1x0,8 m					
			Guleraș de protecție	2 seturi					
			Sort de protecție	2 seturi					
3	Lot nr. 3 Unitate de radiografie, mobilă (caracteristici medii) 210110	Unitate de radiografie, mobilă (caracteristici medii)							
		Cod	210110						
		Descriere	Sistem radiografic digital pe consolă mobilă						
		Parametru			Specificație				
		Dimensiuni	Greutate maxima acceptabila		≤ 450 kg				
		Puterea generator			≥ 32 kW				
		ANOD TUB Raze X	Capacitate termică, HU		≥ 30000				
			kV, Diapazon		≥ 40-125				
			mA Diapazon		≥ 50-400				
			mAs Diapazon		Ajustabil				
	Pata focală, mm		Pata focală, mm 0.8 -1.3, ±0.2 pata focala mica 0.6-0.8 pata focala mare 1.1-1.3						
					bucată	1	1283859,99	1583859,99	IMSP Spitalul Clinic Bălți

		Tip de expunere	diapazon minim 0,001-4,0 s					
		SID DIAPAZON, cm	≥ 140					
		Rotirea bratului in jurul axei orizontale	±90					
	INDICATORI	Tip	Digital					
		kVp	Digital					
		mAs	Digital					
	DETECTOR DIGITAL	Tip	CSI					
		Rezoluție matrice	≥ 2560x3072 pixels					
		Pixel	≤ 140 μm					
		Gradație	≥ 16 biti					
		Dimensiune, cm	≥ 35x43					
		Timp pînă la apariția imaginii	Max 5 sec					
		Tip conectare la unitate	Wi-Fi					
		Baterii		min. 2 buc.				
				autonomie in regim de utilizare pentru o baterie de minim 7 ore				
		Incarcator baterie(cu 2 sloturi)	obligatoriu					
		DAP–metru	obligatoriu					
	Colimator	Rectangular	obligatoriu					
		Camp maxim la 1 m SID – 43x43 cm	obligatoriu					
		Iluminare LED	Minim 160 lx					
		Indicator SID	minim 1 m, 1.5 m, 1.8 m					
		CENTRARE PACIENT/ LUMINA COLIMATOR	obligatoriu					
	CERINȚE ALIMENTARE		Toate componentele echipamentului electric se vor conecta la priză prin fișă de rețea de tip F “Schuko”					
			Electricitate: 220 Volți monofazic, Frecvența 50 Hz					
			Cablu Minim 5 m					

			Loc lucru laborant: PC cu accesorii, monitor si SW integrat pentru achizitie si prelucrare/stocare a imaginilor x-ray, interfata control generator	obligatoriu					
			CPU	≥ Core i7, sau echivalent					
			Sistem de operare	Ubuntu / Windows 10 sau mai avansat					
			Memorie operativa	≥ 8 Gb					
			Memorie HDD/SSD	≥ 500 Gb sau stocarea a minim 20000 imagini					
			Recorder DVD/RW	obligatoriu					
			Accesorii	tastatura					
				mouse - opțional					
			Monitor LCD medical, Touch screen, (IPS fara stralucire)	≥ 19 inch					
			SW:						
			Baza de date pacienti, posibilitate de vizualizare si redactare a imaginilor captate de pe detector	obligatoriu					
			Detectare pozitionare corecta a grilei (conform APR)	obligatoriu					
			Posibilitate de configurare a tabelor APR	obligatoriu					
			Legatura cu generatorul de raze -x prin intermediul tabelor APR	obligatoriu					
			Menegmentul dozei acumulate de pacient (legatura cu DAP-metru)	obligatoriu					
			Legatura cu Server DICOM (DICOM MWL SCU)	obligatoriu					
			Posibilitate de lucru cu multiple Servere (DICOM store SCU)	obligatoriu					
			Posibilitate de conetare printer (DICOM print SCU)	obligatoriu					

			Stocare pe purtator optic (CD, DVD) a imaginilor in format DICOM	obligatoriu					
			Posibilitate diagnosticare ajustare SW de la distanta	obligatoriu					
			WiFi	≥ 802.11b/g					
			Compatibilitate totala	DICOM 3.0					
		Loc lucru (PC2) medic	Loc lucru medic imagist: PC cu accesorii, monitor si SW integrat pentru prelucrare/ stocare, schimb de date cu retea DICOM	obligatoriu					
			Procesor	≥ Core i7, sau echivalent					
			Sistem de operare	Ubuntu / Windows 7 sau mai avansat					
			Memorie operativa	≥ 8 Gb					
			Memorie HDD	≥ 1 Tb					
			Recorder DVD/RW	da					
		Accesorii	claviatura, maus, UPS	da					
		Monitor LCD Medical	IPS fara efect de stralucire	≥ 21 inch, 2Mpx					
		SW:	Baza de date pacienti, posibilitate de vizualizare si redactare a imaginilor primite de la locu de lucru 1 si retea DICOM	obligatoriu					
			Legatura cu Server DICOM (DICOM MWL SCU)	obligatoriu					
			Posibilitate de lucru cu multiple Servere (DICOM store SCU)	obligatoriu					
			Posibilitate de conectare printer (DICOM print SCU)	obligatoriu					
			Stocare pe purtator optic (CD, DVD) a imaginilor in format DICOM	obligatoriu					
			Posibilitate diagnosticare ajustare SW de la distanta	obligatoriu					
			Compatibilitate totala	DICOM 3.0					
		Alimentare electrica	220V, 50Hz cu impamintare	obligatoriu					
		Accesorii	Complect de procetie radiologic (guleras, sort, fusta)	1 set.					

			Sirma mobila cu fereastră pe roțile de protecție x-ray a tehnicianului în timpul expunerii	obligatoriu					
		Instalare/servic e	Instalare inclusiv raport de evaluare a calitatii (Controlul calitatii sau raport de testare de la producator)	obligatoriu					
			Existenta centru de deservire în RM cu ingineri locali acreditati de producator	obligatoriu					
			Posibilitatea de service post garantie (contra plata) pe un termen de min	7 ani					
4	Lot nr. 4 Ultrasonograf General, Cardiac, Vascular, performanță înalță 300120	Ultrasonograf General, Cardiac, Vascular, performanță înaltă							
		Cod	300120						
		APLICAȚII CLINICE		Abdominal, Cardiac, TCD, Urologice, Pediatrică, MSK, Vascular, Părți moi					
		Consolă	cu mișcări independente	Sus/Jos					
				Dreapta/Stînga					
		PROBE PORTURI Active		≥ 4					
		PROBE TIP, MHz	Linear	8 - 16 MHz					
				Elemente fizice: ≥ 192					
			Convex Single Cristal	1,5 - 6 MHz					
				Elemente fizice: ≥ 192					
			Phased/Vector Single Cristal	2 - 5 MHz					
				Elemente fizice: ≥ 92					
		Frecvența maximă a sistemului		≥ 24 MHz					
		NIVELE DE GRI		≥ 256					
		PREPROCESARE, canale digitale		≥ 9 000 000					
		GAMA DINAMICA		≥ 300 dB					
		Adîncimea de scanare		≥ 40 cm					
		POSTPROCESARE		Mape culore					
	Inversare spectru								
	Unghi de scanare								
	Baseline								
	MODURI de Scanare	2-D mod	da						
					bucată	1	548254,99	564254,99	IMSP Spitalul Clinic Bălți

			M-mod	da					
			Color M -mod	da					
			Anatomical M-Mod	da					
			Mod Panoramic	da					
			Mod Trapizoidal	da					
			Compunere spațială	≥ 7 trepte					
			Mod de procesare adaptivă pentru eliminarea artefactelor și zgomotelor de imagine	≥ 10 trepte					
			Mod de procesare avansată a imaginii, care compensează variația de propagare a ultrasunetului în diferite țesuturi	Da					
			Imagine Moduri Regim de analiza a intensitatii de unda WI, regim ce ne permite aprecierea complexa a tensiunii arteriale si a caracteristicilor hemodinamice	da					
			Tehnologii, necesar pentru investigarile vaselor cu un inalt grad de stenoza	Da					
			Harmonic imaging	da					
		DOPPLER	Tip	CWD, PWD, PDI, Color Doppler, TDI					
			Direcțional-PDI	da					
			Vizualizare în rezoluție înaltă a fluxului sangvin	da					
			Duplex	da					
			Triplex	da					
			Metode de masurare	manual, Semi-automat, Automat, Automat în timp real					

			2D/PW	Da					
			2D/Color Doppler	Da					
			2D/M mode	Da					
		Moduri de vizualizare	2D/PW/ Color Doppler sau PDI	Da					
			Dual, 2D/2D+Color Doppler sau PDI	da					
		FUNCȚIONALITĂȚI	Măsurători digitale	da					
			Auto optimizare prin apăsarea unui singur buton	Optimizare 2D mod, Modurile Doppler, Doppler Basline					
			Auto IMT	da					
			Auto EF	da					
			Rapoarte	Auto generare					
		PAN/ZOOM	imagine în timp real	da					
			imagine înghețată	da					
		STOCARE IMAGINI	Capacitate	SSD ≥ 1 TB sau Hybrid (SSD+HDD)					
			Cine	da					
		DICOM 3.0 COMPLIANT		da					
		MONITOR integrat de control de tip touch		≥ 12"					
		PACHETE DE ANALIZĂ	Cardiac	da					
			MSK	da					
			Vascular	da					
			Strain Rate	da					
			Stress Echo	da					
		MONITOR	marime	≥ 23"					
			Rezoluție	≥1920x1080					
		Periferice	Bloc ECG	Da					
			Încălzitor de gel	Da					

			Printer Alb/Negru încorpoart în consola sistemului	Da					
--	--	--	--	----	--	--	--	--	--

VALOAREA ESTIMATIVĂ FĂRĂ TVA: 7 062 531,01

Notă: În cazul în care numărul operatorilor economici care au îndeplinit criteriile de calificare și selecție și care au prezentat oferte admisibile, conforme este mai mic de doi per lot, autoritatea contractantă are dreptul să anuleze lotul.

Ofertele nu vor fi acceptate, în cazul în care vor depăși valoarea estimativă a dispozitivul medical cu 30% și mai mult.

Oferta de preț trebuie să includă toate vizitele și consumabilele necesare pentru mentenanța indicată conform documentelor doveditoare ale producătorului (manualul, planul de mentenanță), inclusiv ajustările software, verificări/teste de funcționare și alte măsuri prevăzute de producător pentru buna funcționare a dispozitivului medical.

Oricare costuri suplimentare care ar permite buna funcționare a dispozitivului medical în perioada de garanție, neincluse în formularul costurilor recurente, vor fi acoperite de către operatorul economic.

Notă: mentinanță post garanție se va presta la solicitarea beneficiarului final.

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru toate loturile.
- 3) Pentru mai multe loturi.

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (oferantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, etc. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa, reieșind din criteriul de atribuire stabilit la pct. 22 din anunțul de participare.

Oferanții pot depune o ofertă de bază sau o ofertă alternativă.

Cerințele minime obligatorii pe care ofertele de bază trebuie să le respecte sunt toate cerințele tehnice indicate pentru fiecare lot în parte.

Cerințele minime obligatorii pe care ofertele alternative trebuie să le respecte sunt marcate cu roșu pentru fiecare lot în parte.

11. Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare a dispozitivului medical: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS;

Perioada garanției comerciale de 24 luni oferită de producător / importator / vânzător pentru dispozitivul medical începe de la data punerii în funcțiune (după instalare și testare conform Certificatului de garanție).

12. Termenul de valabilitate a contractului: 7 luni din data emiterii deciziei irevocabile ale grupului de lucru.

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 preselectie; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

16. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligativitatea
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; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	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 Notă: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).	DA

		<p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertei, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>"Accesorii</p> <p>Nota:Modelele accesoriilor (coduri) sunt obligatorii a fi prezentate și oferțate de operatorul economic.Totodată operatorul economic are posibilitate de a ajusta/completa aceste coduri/modele ca urmare a clarificarilor fără ca această ajustare să fie considerată modificare a ofertei inițiale."</p>	
3	Specificația de preț	<p>- 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</p> <p>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.</p>	DA
4	Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical	<p>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.</p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) descifrarea costurilor pentru perioada indicată conform loturilor care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</p>	DA
5	DUAЕ	<p>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>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i></p>	DA
6	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 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu 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 până 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 atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei. Și se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor</p>	DA
7	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	<p>- 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>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</i></p>	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorul economic în platforma SIA “RSAP” Mtender va indica suma ofertei totale (conform Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale).

Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma totală fără TVA per lot) trebuie să coincidă cu informațiile din Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale , în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE

Cerinte de calificare obligatorii

8	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 atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	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 atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
10	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.”	DA
11	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie 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;	DA
12	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată 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; Manualul de utilizare . Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/ modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
13	Declarație de la Ofertant	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată 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;;	DA
14	Scrisoare de la producător și declarație pe proprie răspundere a ofertantului privind disponibilitatea pieselor de schimb	Ofertantul câștigător are obligația de a asigura disponibilitatea pieselor de schimb originale (sau echivalente certificate de producător) pentru echipamentul medical achiziționat pe o perioadă de minim 7 ani de la data punerii în funcțiune a ultimei unități livrate în cadrul contractului. Perioada de 7 ani se calculează astfel: <ul style="list-style-type: none">• Începe de la data punerii în funcțiune a ultimei unități livrate în cadrul prezentului contract.• Continuă chiar și în cazul în care producătorul încetează fabricarea modelului respectiv (discontinuitate de producție).• Include atât piese de schimb critice (ex. tub RX pentru CT, bobine RF pentru RMN, module electronice, senzori, pompe, valve etc.), cât și piese de uzură obișnuită (filtre, baterii, cabluri, senzori de uzură). Ofertantul câștigător se obligă să:	DA

		<p>a) Notifică în scris CAPCS și instituția beneficiar cu cel puțin 12 luni înainte de încetarea producției sau a disponibilității pieselor de schimb pentru modelul respectiv;</p> <p>b) Asigure livrare garantată a piesei în maxim până la 30 zile de la înregistrarea contractului de achiziție a piesei</p> <p>c) Asigure prețuri fixe pentru piesele de schimb pe toată perioada de 7 ani (fără careva adaosuri comerciale), prețuri ce nu vor depăși costurile standard din cataloagele producătorului sau oferte de la furnizori (stabilite pe parcursul anului de producător), cu excepția cheltuielilor de transport și instalare.</p> <p><u>Dovada îndeplinirii cerinței:</u></p> <p>- Ofertantul va anexa în propunerea tehnică <u>scrisoare de la producător</u> prin care se confirmă:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Disponibilitatea pieselor de schimb pentru minim 7 ani de la livrare. • Lista pieselor critice cu coduri și prețuri de catalog. • Angajament de notificare cu 12 luni înainte de discontinuitate (situație în care producătorul încetează fabricarea modelului respectiv). <p>- Scrisoarea va fi însoțită de <u>declarație pe proprie răspundere a ofertantului</u> că va respecta clauzele de mai sus pe toată durata contractului.</p>	
15	Plan de mentenanță și documentație	Operatorii economici trebuie să furnizeze un <u>plan detaliat de mentenanță de la producător</u> , pe perioada de garanție și post garanție, specificând programele de mentenanță preventivă, procedurile de calibrare, inspecții și conformitatea cu ghidurile producătorului și cerințele fiecărui lot în parte	DA
16	Declarație de la Ofertant	- cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată 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;	DA
17	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2025, originală- confirmată 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;	DA
18	Declarație de la Ofertant	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată 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;	DA
19	Dovada înregistrării în Lista producătorilor,	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice și Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice și Electronice (EEE) - Original confirmată 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;	DA
20	Dovada înregistrării dispozitivului ofertat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Înregistrarea bunurilor în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
21	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit	DA
22	Declarație de la ofertant-	cu privire la livrarea componentele sistemului trebuie să fie noi (nefolosite)- Original confirmată 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;	DA
23	Cerințe pentru mijloace de măsurare și a măsurărilor supuse controlului metrologic	Se vor prezent următoarele documnte conform HG 1042/2016 <ul style="list-style-type: none"> - Certificat aprobare de Model a mijlocului de măsurare -valabil; - Buletin de verificare metrologică inițială -valabil; 	DA
24	Cerințe pentru mijloace de cântărit	Se vor prezent următoarele documente conform HG nr. 267/2014	DA

		<p>Declarație de conformitate eliberată de către producător- valabilă; La livare mijloace de cântărit obligatoriu să corespundă următoarelor cerințe: marcat în mod vizibil, lizibil și indelebil cu următoarele inscripționări:</p> <ul style="list-style-type: none"> - marcajul CE și marcajul metrologic suplimentar; - numărul certificatului de examinare CE de tip, unde este cazul; - sigla sau denumirea producătorului, denumirea comercială înregistrată sau marca înregistrată a acestuia; - clasa de exactitate, inclusă într-un oval sau între două linii paralele orizontale unite prin două jumătăți de cerc; - limita maximă de cântărire sub forma Max...; - limita minimă de cântărire sub forma Min...; - diviziunea de verificare sub forma e =...; - număr de tip, de lot sau de serie; și după caz; - pentru aparatele de cântărit neautomate construite din elemente separate care se assemblează, marca de identificare pe fiecare element; - diviziunea de verificare, dacă d este diferit de e, sub forma d =...; - efectul maxim aditiv de tară, sub forma T = +...; - efectul maxim substractiv de tară, dacă este diferit de Max, sub forma T = -...; - diviziunea tarelor, dacă este diferită de d, sub forma d(T) =...; - sarcina limită , în cazul în care este diferită de Max, sub forma Lim =...; - limitele speciale de temperatură, sub forma... °C/...°C; - raportul dintre receptorul de greutate și sarcină. <p>De asemenea, potrivit art. 31 alin (1) din Legea 235/2011 privind activitățile de acreditare și de evaluare a conformității, se recunosc certificatele de conformitate sau rapoartele de încercări emise de organisme de evaluare a conformității notificate, acreditate de organisme naționale de acreditare semnate ale Acordului de recunoaștere multilaterală cu Cooperarea Europeană pentru Acreditare, eliberate pentru produsele importate din statele membre ale Uniunii Europene, traduse în limba română și confirmate prin semnătura importatorului.</p>	
Documente obligatorii care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
25	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
26	<u>Garanția de bună execuție</u>	<p>În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:</p> <p>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)"</p> <p>Garanția de bună execuție va fi valabilă 8 luni din data înregistrării de către CAPCS</p>	DA

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: 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 prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până 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 și 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.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum 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.

Garanția de bună execuție va fi valabilă 8 luni din data înregistrării de către CAPCS

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.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire licitația electronică, conform platformei de achiziții publice (pasul minim 0.01%, 3 runde).

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:

1. Vor fi contractate dispozitivele medicale (echipamentele medicale) propriu zise.

CAPCS precizează și furnizează parametrii de bază pentru calculele din formularul costurilor recurente:

-durata calculelor – 7 ani;

-cantitatea planificată de vizite pe an este stabilită conform Documentelor tehnice de referință (manualul de utilizare/planul de mentenanță etc.;

Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale reprezintă un răspuns a ofertantului, în care furnizează, într-o manieră standard, datele necesare pentru a calcula costurile ciclului de viață ale dispozitivului medical.

Totodată, numărul de vizite este cantitatea maximă și poate fi ajustată în funcție de necesitățile reale ale beneficiarului final.

22. Evaluarea va fi efectuată conform criteriului de evaluare și datelor din Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical.

23. Ofertele se prezintă: în lei.

24. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului și modalitatea de atribuire a contractului: **cel mai mic cost, cu corespunderea tuturor cerințelor, per lot.**

NOTĂ: în cazul în care au fost depuse două sau mai multe oferte echivalente sub aspectul prețului și care corespund tuturor cerințelor, autoritatea contractantă va da prioritate în selectarea ofertei câștigătoare conform ordinii clasate în SIA „RSAP” (MTender). Ofertele celorlalți operatori economici, altele decât oferta câștigătoare clasată pe primul loc în clasament în SIA „RSAP” (MTender), vor fi respinse ca neconforme cerințelor din documentația de atribuire, în conformitate cu art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

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

26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

30. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

31. 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.

32. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

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

34. 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

35. 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):

36. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:

37. Data publicării anunțului de intenție: 14.04.2026

38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 14.04.2026

39. 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

40. 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):

da _____

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG