

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea dispozitivelor medicale, conform necesităților beneficiarilor potrivit listei de distribuție,
pentru anul 2021 (listă suplimentară 1)
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: 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) |
|---------|------------|---|--------------------|------------|---|--|
| | | Lotul 1 | | | | |
| | 33100000-1 | <i>Sterilizator cu aburi, cu ciclu de vacuum</i> | buc | 1 | Capacitatea camerei de sterilizare min. \geq 100L (1 STU) Sterilizator orizontal, cu încărcare frontală Camera de sterilizare: dreptunghiulară Numărul de uși: 1 buc. Sistem vertical automat pneumatic de deschidere a ușilor Etanșarea ușilor trebuie asigurată prin garnituri de silicon cu ajutorul sistemului pneumatic și de vacuum Garnitura poate fi schimbată fără a demonta alte piese sau module, la nivel de utilizator Ușa trebuie să fie proiectată cu un sistem de siguranță pentru a preveni accidentarea utilizatorului Sistem de siguranță a deschiderii ușilor în caz de presiune în camera de sterilizare Procedura de sterilizare: cu generator de abur intern Sistem de monitorizare a nivelului de apă în generator: min. 3 nivele | 520000 |

| | | | | | |
|--|--|--|--|---|--|
| | | | | <p>Încălzitoarele interne cu control separate și siguranță în caz de scurt-circuit</p> <p>Dotat cu pompă de vacuum pe baza de apă, integrat</p> <p>Dotat cu pompă de apă pentru umplerea generatorului de aburi, integrat</p> <p>Siguranțe termice pentru pompa de vacuum și cea de apă</p> <p>Valvele interne, pneumatice, din inox</p> <p>Construcția conductelor de aburi și apă din inox</p> <p>Camera de sterilizare, camera, generatorul construit din inox AISI 316</p> <p>Carcasa, partile laterale construite din inox AISI 304</p> <p>Procesul de sterilizare total automat, controlat de microprocesor</p> <p>Ecran tactil, color, min. 7 inch</p> <p>Posibilitatea de vizualizare pe ecran: temperature, presiune generator, presiune camera, presiune camera, numele programului, timpul fiecărui ciclu, starea usii deschisa sau inchisa, raport sterilizare, grafice color a ciclurilor de sterilizare</p> <p>Limbajul interfeței și meniului: romană și rusă</p> <p>Software-ul trebuie să aibă un sistem de securitate prin parole pentru diferite acțiuni cu minim 3 nivele</p> <p>Senzor electronic de temperatură cu precizie înaltă, Clasa A de precizie</p> <p>Min. 3 senzori electronici de presiune independente: pentru generator, camera și camera de sterilizare</p> <p>Camera, camera și generatorul trebuie să fie echipate cu senzori mecanici de suprapresiune, independente pentru fiecare modul</p> <p>Manometre mecanice de control pentru: presiune camera, presiune camera, presiune generator, presiune garnitura</p> <p>Dispozitivul trebuie să fie echipat cu buton de oprire de urgență pe panoul frontal</p> <p>Min. 7 programe implicite de sterilizare inclusive pentru lichide</p> <p>Min. 20 programe care pot fi programate de către utilizator</p> <p>Teste susținute: testul de vacuum și testul Bowie-Dick</p> <p>Posibilitatea de uscare cu vacuum</p> <p>Imprimantă pentru înregistrarea procesului de sterilizare: timp, ciclu, temperature, presiune, numărul de cicluri</p> <p>Alarmer: acustică, vizuală</p> | |
|--|--|--|--|---|--|

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | | <p>Alarmer: pană de curent, temperatură joasă, esuare ciclul de sterilizare</p> <p>Dispozitivul trebuie să fie echipat cu protecție la nivel de software, electrică și siguranță mecanică în caz de probleme</p> <p>Egalizarea presiunii în camera de sterilizare asigurată prin HEPA filtru, clasa H14</p> <p>Temperatura de lucru 121-134 ° C</p> <p>Sistemul va include compresor de aer, fără ulei, min. 6 bar.</p> <p>Sistem de osmoza inversa compatibilă cu sterilizatorul care va fi compus din: min. 4 nivele de prefiltrare, manometre de control a filtrelor, sistem de dedurizare a apei cu cap electronic, sistemul de osmoza inversa cu membrana și sistem de monitorizare a calitatii apei în conformitate EN 286:2006, capacitate de stocare a apei osmotice</p> <p>Panou electric, integrat</p> <p>Protecție împotriva scurt-circuitelor</p> <p>Tensiune de alimentare 380V, 50Hz</p> <p>Accesorii obligatorii:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Suport cu rafturi cu șine pentru containerele de sterilizare <p>Consumabile de rezervă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Garnitura usa 1 buc. 2. HEPA filtru 1 buc. 3. Capcana de aburi 2 buc. 4. Lubrifiant garnitura 1 buc. 5. Hirtie printer 30 buc. 6. Teste sterilitate min CLASA4, 100 buc. 7. Teste Bowie-Dick, min 100 buc. <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea</p> | |
|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | | |
|--|----------------|-----------------------------------|-----|----|--|---------|
| | | | | | traduceri la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit. | |
| | | Lotul 2 | | | | |
| | 33100 000-1 | <i>Pendante cu brat articulat</i> | buc | 14 | <p>Descriere Sistem suspendant cu 2 console ce gestionează eficient locul din jurul patului în sala de reanimare și terapie intensivă</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Descrierea și componența sistemului sistem suspendant cu 2 console da</p> <p>un element comun de fixare de tavan da</p> <p>fiecare consolă constă dintr-un braț articulat da</p> <p>posibilitate de mișcare a consoliilor în plan orizontal da</p> <p>modulul de distribuție cu prize de gaze și prize electrice poziționat vertical da</p> <p>înălțimea podului 3 m</p> <p>Caracteristică tehnică comună a consolelor brațele, coloanele și modulele de distribuție sunt fabricate din alumin / aliaj de alumin sau alte metale analogice, ușoare și rezistente împotriva procesului de oxidare da</p> <p>acoperire anti-bacteriană, construcție cu suprafețe netede și rotunjite pentru cerințele de igienă în sală de reanimare da</p> <p>"materialul rezistent la acțiunea detergenților și dezinfectanților uzuali" da</p> <p>fiecare braț se poate manevra independent da</p> <p>diametrul interior al brațelor și a tubului de suspensie trebuie să fie prevăzut pentru a susține mai multe conducte de gaz și cabluri electrice pentru prize da</p> <p>modulul de distribuție proiectat cu compartimente diferite pentru prizele de gazele medicale și electrice da</p> <p>Consola suspendată nr. 1 lungimea totală a brațului ≥ 1000 mm</p> <p>unghiul de rotație admisibil al fiecărei ax pe plan orizontal ≥ 320 de grade</p> | 2100000 |

| | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | <p>mișcarea modulului de distribuție are loc pe arcul de cerc determinat de lungimea brațului da</p> <p>capacitatea de încărcare a consolei ≥ 50 kg</p> <p>Modulul de distribuție nr. 1 înălțimea ≥ 800 mm</p> <p>mărimea laturilor $\leq 280 \times 250$ mm</p> <p>șine verticale încorporate pentru accesorii da</p> <p>raft integrat cu sertar cu reglare pe verticală da</p> <p>stativ de infuzie cu reglare pe verticală da</p> <p>cavități de proiectare separate pentru ieșirile de gaz și electrice pentru o siguranță maximă da</p> <p>priză Aer 1 buc</p> <p>priză VAC 1 buc</p> <p>toate prizele de gaz sunt de standard DIN da</p> <p>prize electrice min. 16A/250V cu capac standard European 8 buc</p> <p>bornă de împământare 2 buc</p> <p>priză RJ45 1 buc</p> <p>fiecare priză enumerată mai sus să fie dotată cu cablu/ furtun propriu-zis, ce traversează brațul și articulațiile consolei, marcate pentru o conectare ușoară de la baza acestuia da</p> <p>Coș din inox cu fixator, pentru depozitarea accesoriilor și a instrumentelor 1 buc</p> <p>Vas de aspirare reutilizabil ≥ 1.5L, cu fixator 1 buc</p> <p>Consola suspendată nr. 2 lungimea totală a brațelor ≥ 1000 mm</p> <p>unghiul de rotație admisibil al fiecărei ax pe plan orizontal ≥ 320 de grade</p> <p>mișcarea modulului de distribuție are loc pe arcul de cerc determinat de lungimea brațului da</p> <p>capacitatea de încărcare a consolei ≥ 50 kg</p> <p>Modulul de distribuție nr. 2 înălțimea ≥ 1000 mm</p> <p>mărimea laturilor $\leq 700 \times 400$ mm</p> <p>șine sau bare verticale încorporate pentru fixarea rafturilor da</p> <p>raft cu reglare pe verticală pentru monitor de pacient da</p> | |
|--|--|--|--|--|--|--|

raft integrat cu sertar cu reglare pe verticală pentru ventilatorul pulmonar da

cavități de proiectare separate pentru ieșirile de gaz și electrice pentru o siguranță maximă da

prize O22 buc

priză Aer 1 buc

toate prizele de gaz sunt de standard DIN da

prize electrice min. 16A/250V cu capac standard European 6 buc

bornă de împământare 2 buc

priză RJ45 1 buc

fiecare priză enumerată mai sus să fie dotată cu cablu/ furtun propriu-zis, ce transversează brațul și articulațiile consolei, marcate pentru o conectare ușoară de la baza acestuia da

Coș din inox cu fixator, pentru depozitarea accesoriilor și a instrumentelor 1 buc

Braț fixare display Vesa mount 75x75, cu fixator 1 buc

Lampă de examinare LED, cu fixator 1 buc

Alimentarea electrică 220V, 50Hz

Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.

*Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de

| | | | | | referinta/modelul articolului atribuit numarului de lot oferit. | |
|----------------|--|----------------|---|--|--|--------|
| | | Lotul 3 | | | | |
| | | | | | Analizator imunologic automat ELISA | 400000 |
| | | | | | <p>Descriere Analizatoare utilizate pentru a detecta și/sau cuantifica reacții imunologice. Tehnicile de imunoanaliză implică interacțiunea unui anticorp(Ap) cu un antigen(Ag) sau hapten.</p> <p>Parametru Specificație</p> <p>Tip sistem automat</p> <p>Sistem analitic "automat cu calculator integrat sau exterior (procesor, monitor, tastatura+mouse)"</p> <p>Tip probă urină ser plasmă sînge integru</p> <p>Capacitate de lucru ≥ 30 probe/h</p> <p>Random acces da</p> <p>Metoda ELISA</p> <p>Afișaj LCD, Touchscreen</p> <p>Printer da</p> <p>Cititor cod bare da</p> <p>Sistem de control al temperaturii separat pentru vîrfuri pentru stripuri</p> <p>Interfață PC bidirecțională</p> <p>Teste FSH BhCG Progesteronul Testosteron LHII DHEA-S Estradiol Cortizol Alergeni specifici TSH T4 T3 FT3 FT4 AFP CEA PSA Anti TG Ab</p> | |
| 33100 000-1 | <i>Analizator imunologic automat ELISA</i> | buc | 1 | | | |

| | | | | | | |
|--|----------------|--|-----|---|---|--------|
| | | | | | <p>Anti TPO</p> <p>HBsAg</p> <p>Hbcor</p> <p>HBsAb</p> <p>HCV</p> <p>HDV</p> <p>Limba de comunicare rom/rus</p> <p>Alimentarea 220 V, 50 Hz</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - -copie- confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p> | |
| | | Lotul 4 | | | | |
| | 33100 000-1 | <i>Statie de diagnostic pentru examinari Mamografice</i> | buc | 1 | <p>Denumirea Specificatia tehnica</p> <p>Solutie Software Min. 1 cheie licențiată da</p> <p>Noduri de conexiune Printer DICOM</p> <p>Bază de date pacienți da</p> <p>Măsurări "Distanță, Raport, Zonă de interes"</p> <p>Adnotări da</p> <p>Zoom/Pan Dinamic/static</p> <p>Sincronizat cu detectare automată pe imaginile colaterale da</p> | 400000 |

| | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | <p>Funcții: Afișarea informație densitate glandă mamară da</p> <p>Regim de histogramă da</p> <p>Detectare automată simetrie da</p> <p>Imagine inversată da</p> <p>Manager de protocoale presetabil da</p> <p>Detectare automată tegumentului da</p> <p>Linii de referință pentru corelație proiecții CC și MLO da</p> <p>Vizualizare simultană pentru investigațiile anterioare și cele curente da</p> <p>Alinierea automată a mamelonului da</p> <p>Export - NOD PACS da</p> <p>Import CD/USB/DVD</p> <p>Printare DICOM da</p> <p>Suport Monitoare concomitent - min. 3 unități da</p> <p>Monitor medical mamografic Suport cu susținerea a 2 monitoare da</p> <p>Dimensiune margini laterale ramă monitor max 8mm</p> <p>Dimensiune min. 21 inch.</p> <p>Tip Matrice IPS da</p> <p>Rezoluție min. 2048x2560 pixeli</p> <p>Unghi de vizualizare min. 178°/178°</p> <p>Luminozitate min. 2000 cd/m2</p> <p>Raport Contrast min. 1600:1</p> <p>Timp de raspuns min. 10ms</p> <p>Funcții: Senzor de prezență da</p> <p>Senzor de lumină da</p> <p>Monitor pentru gestiune bază de date și instrumente de lucru cu imaginea</p> <p>Dimensiune: min. 21inch</p> <p>Rezoluție min. 1920x1080</p> <p>Luminozitate min. 200</p> <p>Contrast min. 600:1</p> <p>Unitate de lucru RAM min. 8GB</p> <p>HDD ≥ 2TB</p> <p>CPU ≥ 5 nuclee</p> <p>Video Cartelă RAM min 2GB</p> |
|--|--|--|--|--|--|

| | | | | | | |
|----------------|---|----------------|---|--|--|--|
| | | | | | <p>Monitoare conectate simultan min. 4</p> <p>Compatibila cu monitoarele oferite da</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p> | |
| | | Lotul 5 | | | | |
| 33100 000-1 | <i>Stativ pentru pompa de infuzie</i> | buc | 3 | <p>"Stativ destinat pentru montarea și susținerea în siguranță a patru pompe de infuzie concomitent, cu centrul de greutate stabilit jos pentru o bună stabilitate"</p> <p>Corpul din oțel inoxidabil, electrostatic da</p> <p>Posibilitatea de montare și suținere a patru pompe de infuzie pe stativ da</p> <p>Greutatea maximă de suținere a pompelor de infuzie pe stativ ≥ 10 kg</p> <p>Cîrlig pentru pugi cu soluții perfuzabile ≥ 4 buc</p> <p>Greutatea maxima de încărcare per cîrlig ≥ 2 kg, (total 8 kg)</p> <p>Posibilitatea de ajustare a înălțimei ± 40 cm</p> <p>Înălțimea maximă ≥ 200 cm</p> <p>Montat pe picioare din oțel inoxidabil cu roțile min. 5 roțile</p> <p>"min. 2 roțile</p> | 54000 | |

| | | | | | | |
|-----------------------------------|--|--|--|--|---|--|
| | | | | | <p>cu frina, 1 antistatică"</p> <p>Diametrul rotile ≥ 50 mm</p> <p>Suprafața rezistentă la suloțiile de prelucrare și dezinfectare da</p> <p>Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată și ștampilată de către participant)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului.</p> <p>*Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit.</p> | |
| Valoarea estimativă totală | | | | | 3474000 | |

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: **până la 60 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, și instalarea/darea în exploatare în termen de 14 zile din momentul livrării (pentru cele care necesită instalarea)**

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

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

(indicați da sau nu)

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

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

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

| Nr. | Denumirea documentului/cerințelor | Cerințe suplimentare | Obl. |
|-----|---|---|------|
| 1 | Oferta F3.1 | Formularul ofertei F3.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice | DA |
| 2 | Formularul specificațiilor tehnice F4.1 | Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018. | DA |
| 3 | Formularul Specificațiilor de preț F 4.2 | Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018. | DA |
| 4 | Garanția pentru ofertă | de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA., original, transfer sau garanție bancară conform F3.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018. Notă: în cazul în care garanție pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS după deschiderea ofertelor. | DA |
| 5 | DUAЕ | Original, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici. | DA |
| 6 | Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit | Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional | DA |
| 7 | Certificat de atribuire a contului bancar | eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; | DA |
| 8 | Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal) | confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; | DA |
| 9 | Declarație de la ofertant | Original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;, în care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora. | DA |
| 10 | Declarație | privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani-se va prezenta de către câștigător la semnarea contractului, originală, conform modelului atașat | DA |
| 11 | 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; | DA |
| 12 | 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; | DA |
| 13 | Declarație de la Ofertant | originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din data instalării/livrării. | DA |
| 14 | 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;. | DA |
| 15 | Declarație de la ofertant | originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;, în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2020. | DA |

| | | | |
|----|---------------------------|--|----|
| 16 | 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; | DA |
|----|---------------------------|--|----|

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

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **licitația electronică, 3 rude, 1%, conform platformei electronice de achiziție.**

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 SIA RSAP MTender**
- pe: [data] **conform SIA RSAP MTender**

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

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

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

24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

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

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

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): **se va publica după publicarea în SIA RSAP (MTender)**

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **2022**

31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **s-a transmis spre publicare la data de 16.03.2021**

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **16.03.2021**

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

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

| | |
|------------------------|----|
| 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.