

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea:

**Produselor diagnostice, reactivelor chimice și consumabilelor medicale, consumabilelor de laborator, dezinfectanți necesare în activitatea Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2022 (Repetat II)**

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

\*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://cnts.md/despre-noi/achizitii-publice-organizate-in-cadrul-cnts>

1. Denumirea autorității contractante: *Centrul Național de Transfuzie a Sângelui*
2. IDNO: *1006601004242*
3. Adresa: *mun. Chișinău , str. Academiei, 11,*
4. Numărul de telefon/fax: *022-10-90-80/022-10-90-85*
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: ; [singe@ms.md](mailto:singe@ms.md);  
[www.cnts.md](http://www.cnts.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): *Instituție Medico-Sanitară Publică*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

| Nr. d/o | Cod CPV            | Denumirea bunurilor/serviciilor | Unitatea de măsură | Cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință   | Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte) |
|---------|--------------------|---------------------------------|--------------------|------------|---|--|
| 1       | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 1<br>Pipetă, tip VII      | Bucată             | 10000      | <b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.<br>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă<br>- prezentarea a 3 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate<br><b>Destinație:</b> pentru pipetarea componentelor în realizarea examinărilor de laborator imunoematologice.<br><b>Proprietăți:</b><br>a) din plastic transparent;<br>b) nesterile;<br>c) gradată;<br>d) volum 1 ml.<br><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. | 2360,00  |

|   |                    |   |        |      |  |        |
|---|--------------------|---|--------|------|--|--------|
| 2 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 2<br><b>Eprubetă, tip VI</b>                      | Bucată | 1500 | <p><b>Certificări:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 3 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate</p> <p><b>Destinație:</b> pentru investigarea funcției hemostazei.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 10 ml;</p> <p>c) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți;</p> <p>d) formă conică negradată.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> | 650,00 |
| 3 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 3<br><b>Reactiv Nessler</b>                       | Kg     | 0,05 | <p><b>Certificare:</b> Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).</p> <p>confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p><b>Destinație:</b> Pentru examinări de laborator.</p> <p><b>Proprietăți:</b> lichid, de culoare galbenă, miros inodor</p> <p><b>Formula chimică</b> -K 2 [HgI4]x2 H2O</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis, etichetare conform Directivelor EC (denumirea reactivului, formula chimica, data de valabilitatea si condițiile de păstrare)</p>   | 100,00 |
| 4 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 4<br><b>Albastru de metilen</b>                   | gr     | 5    | <p><b>Certificare:</b></p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p><b>Destinație:</b> pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p><b>Proprietăți:</b> Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră.</p> <p><b>Formula chimică:</b> C16H18CIN3S</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivile EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>  | 480,00 |
| 5 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 5<br><b>Reagent monoclonal anti-A<sub>1</sub></b> | fl     | 5    | <p><b>Certificare:</b>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului</p>   | 270,00 |

|   |                    |   |    |     |  |        |
|---|--------------------|---|----|-----|--|--------|
|   |                    |   |    |     | <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p><b>Proprietăți:</b><br/>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p><b>Sensibilitate:</b><br/>a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 60 secunde, metoda pe placă.<br/>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard.</p> <p><b>Specificitate</b> - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.<br/>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p><b>Aspectul exterior și interior</b> - fără ruloari și precipitat.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> în flacoane de 5ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> |        |
| 6 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 6<br><b>Soluție cu<br/>putere ionică<br/>scăzută (LISS),<br/>tip II</b> | ml | 200 | <p><b>Certificare:</b>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului</p> <p><b>Destinație:</b> pentru tehnica de aglutinare în tub.</p> <p><b>Proprietăți:</b><br/>- pH 6,5 - 7,0.<br/>- asigurarea creșterii ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp;</p> <p>Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> în flacoane de 50ml, 100 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p>   | 150,00 |
| 7 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 7<br><b>Proteina Totală</b>   | ml | 500 | <p><b>Certificare:</b>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p><b>Destinație:</b> pentru aprecierea proteinei în sângele uman</p> <p><b>Proprietăți:</b><br/>Metoda de determinare — fotometrică cu biuret, determinare cinetică;<br/>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu</p>  | 180,00 |

|   |                    |                            |    |     |   |        |
|---|--------------------|----------------------------|----|-----|---|--------|
|   |                    |                            |    |     | <p>prezența standardului la set;<br/>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA.<br/><b>Forma de ambalare:</b> Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>   |        |
| 8 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 8<br><b>Albumină</b> | ml | 250 | <p><b>Certificare:</b> Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM<br/>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;<br/>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;<br/>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;<br/><b>Destinație:</b> pentru aprecierea albuminei în sângele uman.<br/><b>Proprietăți:</b><br/>Metoda de determinare - fotometrică, determinare cinetică;<br/>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;<br/>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA.<br/><b>Forma de ambalare:</b> Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> | 120,00 |

|     |                    |  |        |    |   |           |
|-----|--------------------|--|--------|----|---|-----------|
| 9   | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 9<br><b>Reagenți de<br/>laborator pentru<br/>examinări<br/>imunohematolog<br/>ice, inclusiv:</b>                           |        |    | <p><b>Specificația tehnică solicitată</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare pentru fiecare componentă a lotului în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a fiecărui componentă a lotului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă pentru fiecare componentă a lotului;</li> <li>- confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui.</li> </ul> <p><b>Proprietăți:</b> compatibil cu analizatorul hematologic Sysmex XN-1000.</p> <p><b>Componentele lotului vor fi</b> livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> | 225900,00 |
| 9.1 | 3360<br>0000-<br>6 | Material de control, nivel înalt,  | flacon | 6  | <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon de 3 ml.</p>  |           |
| 9.2 | 3360<br>0000       | Material de control, de nivel scăzut,  | flacon | 6  | <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon de 3 ml</p>   |           |
| 9.3 | 3360<br>0000       | Material de control, nivel normal  | flacon | 6  | <p><b>Destinație:</b> pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon de 3 ml</p>   |           |
| 9.4 | 3360<br>0000       | Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate         | flacon | 7  | <p><b>Destinație:</b> pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon de 5 litri,</p>  |           |
| 9.5 | 3360<br>0000       | Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor | flacon | 9  | <p><b>Destinație:</b> pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon de 2 litri,</p>  |           |
| 9.6 | 3360<br>0000       | Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare  | flacon | 29 | <p><b>Destinație:</b> pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacon de 20 litri</p>   |           |
| 9.7 | 3360<br>0000       | Reagent pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge  | set    | 3  | <p><b>Destinație:</b> lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> set din 3 flacoane cu volume a câte 500 ml,</p>   |           |
| 9.8 | 3360<br>0000       | Reagent pentru marcarea celulelor nucleate din proba   | set    | 3  | <p><b>Destinație:</b> pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a</p>   |           |

|      |                    |   |        |    |   |         |
|------|--------------------|---|--------|----|---|---------|
|      |                    | de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge          |        |    | numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge<br><b>Forma de ambalare:</b> set din 2 flacoane cu volume a câte 82 ml,   |         |
| 9.9  | 3360<br>0000       | Reagent pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge; | set    | 6  | <b>Destinație:</b> pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge;<br><b>Forma de ambalare:</b> set din 2 flacoane cu volume a câte 22 ml,                          |         |
| 9.10 | 3360<br>0000       | Reagent pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor  | flacon | 20 | <b>Destinație:</b> pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor<br><b>Forma de ambalare:</b> flacon cu volume a câte 1 litru  |         |
| 9.11 | 3360<br>0000       | Reagent pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge                       | set    | 6  | <b>Destinație:</b> pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge<br><b>Forma de ambalare:</b> set 2 flacoane a câte 12 ml   |         |
| 9.12 | 3360<br>0000       | Reagent pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge;                          | set    | 6  | <b>Destinație:</b> pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge;<br><b>Forma de ambalare:</b> set 2 flacoane a câte 12 ml  |         |
| 9.13 | 3360<br>0000       | Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului                               | flacon | 23 | <b>Destinație:</b> pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului<br><b>Forma de ambalare:</b> flacon a 50 ml  |         |
| 9.14 | 3360<br>0000       | Calibrator pentru calibrarea generala analizatorului;   | set    | 1  | <b>Destinație:</b> pentru pentru calibrarea general a analizatorului.<br><b>Forma de ambalare:</b> set 3 flacoane a câte 3 ml   |         |
| 9.15 | 3360<br>0000       | Calibrator pentru calibrarea analizatorului pentru canal PLT-F  | set    | 1  | <b>Destinație:</b> pentru calibrarea analizatorului pentru canal PLT-F<br><b>Forma de ambalare:</b> set 3 flacoane a câte 3 ml  |         |
| 10   | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 10<br><b>Standard<br/>alfastafilalizin</b>  | ml     | 20 | <b>Certificare:</b><br>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM<br>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.<br>- confirmarea precum la livrare termenul de | 8000,00 |

|    |                    |  |        |      |   |         |
|----|--------------------|--|--------|------|---|---------|
|    |                    |  |        |      | <p>valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p><b>Proprietăți:</b> soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml,</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> flacoane a câte 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p>  |         |
| 11 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 11<br><b>Ace getabile<br/>pentru seringi</b>         | Bucată | 8000 | <p><b>Certificare:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru venepuncție.</p> <p><b>Proprietăți:</b> sterile, apirogene, de uz unic; Dimensiuni-21Gx11/2 0,8x40</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare,mențiunile “STERIL”, “DE UZ UNIC”.</p>   | 2700,00 |
| 12 | 3360<br>0000-<br>6 | Lotul 12<br><b>Stripuri<br/>B.Stearothermop<br/>hilius</b> | Bucată | 1000 | <p><b>Certificare:</b></p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>-confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui.</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru controlul sterilizării.</p> <p><b>Proprietăți:</b> Indicator</p> <p>a)biologic;</p> <p>b)din hîrtie sub formă de benzi.</p> <p>Temperatură de sterilizare: plus,121°C, 132°C, 180°C.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> | 5200,00 |

|                                   |                                       |
|-----------------------------------|---------------------------------------|
| <b>Valoarea estimativă totală</b> | <b>246110,00<br/>lei fără<br/>TVA</b> |
|-----------------------------------|---------------------------------------|

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. *nu se aplică*
10. 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 mai multe loturi;
  - 3) Pentru toate loturile;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: *nu vor fi acceptate*
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: *01.05.2022-31.12.2022 la solicitarea autorității contractante*
13. Termenul de valabilitate a contractului: *31.12.2022*
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): *nu se aplică*
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): *nu se aplică*
16. 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):

| Nr. d/o | Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței) | Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:  | Nivelul minim/Obligativitatea |
|---------|---|--|-------------------------------|
| 1       | DUAE  | Confirmat prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.   | Obligatoriu                   |
| 2       | Cerere de participare (Anexa nr.7)  | Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.  | Obligatoriu                   |
| 3       | Declarație privind valabilitatea ofertei (Anexa nr. 8)                    | Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.  | Obligatoriu                   |
| 4       | Specificații tehnice pentru bunurile oferite                              | Confirmate prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.  | Obligatoriu                   |
| 5       | Specificații de preț pentru bunurile oferite                              | Confirmate prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.  | Obligatoriu                   |
| 6       | Declarație  | Confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui   | Obligatoriu                   |
| 7       | Declarație  | De conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.   | Obligatoriu                   |
| 8       | Declarație  | De confirmare că la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului. | Obligatoriu                   |
| 9       | Declarație  | De confirmare a prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului  | Obligatoriu                   |
| 10      | Mostrele pentru bunurile oferite  | La cererea autorității contractante pentru bunurile oferite conform cerințelor specificațiilor tehnice   | Obligatoriu                   |
| 11      | Garanția pentru ofertă  | <b>În cuantum de 1 % din valoarea ofertei</b>  | Obligatoriu                   |



|    |  |   |   |
|----|--|---|---|
|    | (Anexa nr. 9) sau transfer la contul autorității contractante  | <b>fără TVA.</b><br>Confirmat prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.<br>Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform Anexei nr. 9 din documentația standard<br><b>sau</b><br>Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:<br>Beneficiarul plății: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui<br>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – TR Chișinău buget de stat<br>Codul fiscal: 1006601004242<br>Contul de decontare: MD56TRPCAA518410A00419AA<br>Contul bancar: TREZMD 2X<br>cu nota ”Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică inițiată de CNTS în SIA RSAP Mtender” |   |
| 12 | 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 | Conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020.<br>În termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul/ofertantul asociat desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și AAP.  | Obligativ pentru câștigătorii procedurii                          |
| 13 | Garanție de bună execuție  | <b>În cuantum de 5 % din valoarea contractului adjudecat.</b><br>Garanția de bună execuție a contractului se constituie sau din garanție bancară sau din transfer pe contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:<br>Beneficiarul plății: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui<br>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – TR Chișinău buget de stat<br>Codul fiscal: 1006601004242<br>Contul de decontare: MD56TRPCAA518410A00419AA<br>Contul bancar: TREZMD 2X<br>cu nota ”Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică inițiată de CNTS în SIA RSAP Mtender”   | Obligativ pentru câștigătorii procedurii la semnarea contractului |

17. **Garanția pentru ofertă, după în cuantum de 1 % din valoarea ofertei fără TVA.**
18. **Garanția de bună execuție a contractului, după caz în cuantum de 5 % din valoarea contractului adjudecat.**
19. **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz nu se aplică**
20. **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**
21. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică**
22. **Ofertele se prezintă în valuta lei MD**
23. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut**
24. **Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică**

| Nr. d/o | Denumirea factorului de evaluare | Ponderea% |
|---------|----------------------------------|-----------|
|         |                                  |           |

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:  
*conform SIA RSAP*
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:  
*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: *120 zile*
28. Locul deschiderii ofertelor: *SIA RSAP*  
*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 când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: *limba de stat*
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: *nu se aplică*
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): *nu se aplică*
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: *nu se aplică*
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: *nu se aplică*
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *conform SIA RSAP*
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 | <i>Se accepta</i>            |
| Sistemul de comenzi electronice                                  | <i>Nu se accepta</i>         |
| Facturarea electronică   | <i>Se accepta</i>            |
| Plățile electronice  | <i>Se accepta</i>            |
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): *nu se aplică*
39. Alte informații relevante: *nu se aplică*

Conducătorul grupului de lucru: **Doina Banari** \_\_\_\_\_

