

Caiet de Sarcini

Obiectul de achiziție: Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2022 (repetat)

Autoritatea contractantă: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod CVP: 3310000-1

| Nr. | Denumire Lot | Denumirea poziției | Unitatea de măsură | Cantitatea | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Valoarea estimată |
|-----|---------------------------------------|--|---|------------|--|-------------------|
| 1 | Reagent monoclonal anti –A, inclusiv: | dintr-o serie de reagent monoclonal anti – A dintr-un lot A hibridomei | ml (ml echivalent la minim numărul de examinări) | 1120 | <p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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> <p>- 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Termenul de livrare: I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022</p> | 5031,936 |

| | | | | | | |
|---|--|---|---|-------------|--|-----------------|
| 1 | <p>Reagent monoclonal anti -A, inclusiv:</p> | <p>din altă serie de reagent monoclonal anti-A A altui lot A hibridomei</p> | <p>ml (ml echivalent la minim numărul de examinări)</p> | <p>1120</p> | <p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corepunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rului și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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>- 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Termenul de livrare: I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022</p> | <p>4892,832</p> |
|---|--|---|---|-------------|--|-----------------|

| | | | | | | |
|---|------------------------------------|------------------------------------|---|--|---|-----------------|
| | | | | <p>25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloiri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 cute vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Termenul de livrare: I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022 | | |
| 3 | <p>Reagent monoclonal anti Fyb</p> | <p>Reagent monoclonal anti Fyb</p> | <p>ml (ml echivalent la minim numărul de examinări)</p> | <p>80</p> | <p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antioglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloiri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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 cute vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de</p> | <p>28386,72</p> |

| | | | | | | |
|---|----------------------------------|----------------------------------|-----|--------|---|---------|
| | | | | | <p>conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrarea : I tranșă martie 2022. | |
| 4 | | | set | 70000 | <p>Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Font standard industrial C39;</p> <p>Adeziive la umezeală și în procesul de centrifugare;</p> <p>Termorezistente la congelare: temperatura de până la minus 80°C și la decongelare rapidă temperatura de până la plus 37°C; Ușor decupabile.</p> <p>Tip: pre-pintate;</p> <p>Dimensiuni: 22 mm x 32 mm;</p> <p>Forma de livrare: set de minimum 12 unități similar pentru fiecare unitate donată. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, pentru materia primă sau produsul finit.</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrarea : I tranșă martie 2022, Mostra se va prezenta în termen de 1 zi de la data deschiderii ofertelor- 2 bucăți. <p>În ofertă se va indica codul produsului finit sau a materiei prime.</p> | 245490 |
| 5 | Tampon mare îmbibat cu alcool | Tampon mare îmbibat cu alcool | buc | 214000 | <p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)steril; b) pentru uz medical; | 33897,6 |

| | | | | | | |
|---|--------|--------|-----|--|--|--------|
| | | | | <p>c) de uz unic;</p> <p>d) saturat (imbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a) material neșesut - Viscoză;</p> <p>b) capacitate sportivă de reținere a lichidelor;</p> <p>c) densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”. - 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Livrare I tranșă martie, II tranșă- iunie 2022</p> | | |
| 6 | Mănuși | Mănuși | buc | 280000 | <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale. Mărimea medie (M)</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) nesterile;</p> <p>b) fără pudră;</p> <p>c) netede/microtexturate;</p> <p>d) ambidextre;</p> <p>e) de unică folosință;</p> <p>f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. - 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare</p> | 500640 |

| | | | | | | |
|---|------------------|------------------|-----|---|---|-------|
| | | | | <p>lot la fiecare tranșă;</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. Livrare I tranșă martie, II tranșă aprilie, III tranșă iunie, IV tranșă octombrie</p> | | |
| 7 | Flacoane, tip I | Flacoane, tip I | buc | 30000 | <p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum de dozare 5 ml, total nu mai mult de 10 ml</p> <p>Diametru gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 19,8 ± 0,3/0,4mm;</p> <p>Interior 12,9 ± 2mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 22,7 ± 0,6/0,8mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 40,2 ± 0,9 mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Livrare I tranșă- martie 2022</p> | 25182 |
| 8 | Flacoane, tip II | Flacoane, tip II | buc | 24000 | <p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum de dozare 10 ml, total nu mai mult de 16 ml</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior 19,8 ± 0,3/0,4mm;</p> <p>Interior 12,9 ± 2mm;</p> <p>Diametrul flaconului: 22,7 ± 0,6/0,8mm</p> | 31680 |

| | | | | | | |
|---|------------------|------------------|-----|---|---|-------|
| | | | | <p>Înălțimea flaconului: 52 ± 3 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> | | |
| 9 | Flacoane, tip VI | Flacoane, tip VI | buc | 6550 | <p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. Proprietăți: Volum $100 \text{ ml} \pm 5\%$. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1 mm; Interior $25 \pm 0,2/0,5$ mm; Diametrul flaconului: 50 ± 1 mm Înălțimea flaconului: $105 \pm 1,2$ mm; Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradajie pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a</p> | 21615 |

| | | | | | | |
|----|--------------------|--------------------|-----|--|--|-------|
| | | | | <p>produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022</p> | | |
| 10 | Flacoane, tip VII | Flacoane, tip VII | buc | 5000 | <p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Volum 250 ml ± 5% Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 58 ± 1,2 mm Înălțimea flaconului: 160 ± 1,6 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022</p> | 20000 |
| 11 | Flacoane, tip VIII | Flacoane, tip VIII | buc | 5500 | <p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Volum 450 ml ± 5%. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 79 ± 1,2 mm Înălțimea flaconului: 165 ± 1,6 mm; Materialul de bază: a)sticlă transparentă, neutră;</p> | 25850 |

| | | | | | | |
|----|---------------|---------------|-----|---|---|-------|
| | | | | <p>b)clasa I;</p> <p>c)gradație pronunțată de nivel a volumului.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Livrare I tranșă- martie 2022</p> | | |
| 12 | Dopuri, tip I | Dopuri, tip I | buc | 52500 | <p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 12,8 mm±0,5mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 19,0 mm±0,8mm;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare. - 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Livrare I tranșă- martie 2022</p> | 23310 |

| | | | | | |
|----|-----------------|-----------------|-----|---|-------|
| 13 | Dopuri, tip II | Dopuri, tip II | buc | <p>10000</p> <p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge în procesul de liofilizare.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 12,8 mm±0,5.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 19,0 mm±0,8;</p> <p>Prezentă fantă pe tot diametrul dopului pe suprafața interioară.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare. - 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Livrare I tranșă- martie 2022</p> | 5000 |
| 14 | Dopuri, tip III | Dopuri, tip III | buc | <p>15000</p> <p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 25,0 mm±0,5.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 34,0mm±0,5.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat</p> | 28500 |

| | | | | | | |
|----|--------------------------------|--------------------------------|-----|-------|---|-------|
| | | | | | <p>de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022 | |
| 15 | Pesar flip – off (2120), tip V | Pesar flip – off (2120), tip V | buc | 64000 | <p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătite pentru sterilizare. Rezistent la temperatura plus 120±1°C. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămâne integru pe gâtul flaconului asigurând sterilitatea produsului. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022</p> | 26880 |
| 16 | Pesar (2134), tip II | Pesar (2134), tip II | buc | 22400 | <p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Material de bază: aluminiu; Pregătite pentru sterilizare.</p> | 9408 |

| | | | | | | |
|----|--|--|-----|--|--|---------|
| | | | | <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022</p> | | |
| 17 | Capsulă pentru suport de filtrare, tip III | Capsulă pentru suport de filtrare, tip III | buc | 10 | <p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice. Proprietăți: a)capsule A1HC1,1 m2; b)garnitură plată 1/pk. c) compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- aprilie 2022</p> | 95293,4 |
| 18 | Prefiltru, tip I | Prefiltru, tip I | buc | 250 | <p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge. Proprietăți: a) prefiltru tip – AP; b) diametrul prefiltrului – 293 mm; c) compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă</p> | 43500 |

| | | | | | | |
|----|------------------|------------------|-----|-----|---|----------|
| | | | | | <p>pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării "DE UZ UNIC". - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- aprilie 2022 | |
| 19 | Filteru, tip I | Filteru, tip I | buc | 250 | <p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) filtru tip – 0,65µm DAWP; b) diametrul filtrului – 293 mm; c) compatibil cu tehnologia existentă. <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării "DE UZ UNIC". - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- aprilie 2022 | 58500 |
| 20 | Filteru, tip III | Filteru, tip III | buc | 250 | <p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) filtru cu membrană Durapor; b) tip – 0,22µm GVWP; c) diametrul – 293 mm; d) compatibil cu tehnologia existentă. | 110682,5 |

| | | | | | | |
|----|---|---|-----|---|---|-------|
| | | | | | <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării "DE UZ UNIC". - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; Livrare 1 tranșă- aprilie 2022</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Livrare 1 tranșă- aprilie 2022</p> | |
| 21 | <p>Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I</p> | <p>Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I</p> | buc | 4 | <p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;</p> <p>Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0);</p> <p>Număr de catalog - CMPB02202.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Livrare 1 tranșă- aprilie 2022</p> | 67200 |
| 22 | <p>Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II</p> | <p>Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II</p> | buc | 2 | <p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;</p> <p>Durapore Carridge 0.22 pm</p> | 36000 |

| | | | | |
|--|--|--|--|--|
| | | | | <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a cîte 1 sau 2 bucatăii. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - 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>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</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. Livrare I tranșă- aprilie 2022</p> |
|--|--|--|--|--|

Valoarea Estimată 1 456 871,756

Documente OBLIGATORII care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER).

| Nr. d/o | Criteriile de calificare și de selecție | Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței: | Obligați vitatea |
|---------|---|--|---------------------|
| 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 Finanelor 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; <i>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanelor nr. 115 din 15.09.2021</i> | DA |
| 3 | Specificația de preț | - original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanelor nr. 115 din 15.09.2021</i> | DA |
| 4 | DUAЕ | 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 decît cel atașat la procedură constituie temel de descalificare a operatorilor economici.</i> | DA |
| 5 | Garanția pentru ofertă | - 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. | DA |

| | | | |
|----|--|--|----|
| | | <p>-În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din <i>Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>, valabilă 90 zile, - de: 2.00% 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 ofertei.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, al ofertei se anexează actul/documentul de împuternicire;;</p> | DA |
| 6 | Declarație privind valabilitatea ofertei (90 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;. Conform anexei nr. 8 din <i>Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i></p> <p align="center"><u>Cerinte de calificare obligatorii</u></p> | |
| 7 | Certificat de atribuire a contului bancar | <p>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;</p> | DA |
| 8 | Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit | <p>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/atașare 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;</p> | DA |
| 9 | Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național | <p>eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii 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;</p> | DA |
| 10 | Situația financiară | <p>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;</p> | DA |
| 11 | Declarație de la ofertant | <p>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.</p> | DA |

| | | | |
|----|--|---|----|
| 12 | Declarație cu privire la prezentarea mostrelor | Declarație privind garantarea prezentării mostrelor la solicitarea. În 2 bucați - 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;. | DA |
| 13 | Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate. | Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, oferit de la producător | DA |
| 14 | Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi | prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinație cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, 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; | DA |
| 15 | 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 Achiziției Publice, 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 |
| 16 | Notă | Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încerca în SIA RSAP (Mender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de pret. | DA |
| 17 | Notă | În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. | DA |

1. Garanția pentru ofertă, garanție bancară/transfer, cuantumul 2%.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
Cod fiscal: 1016601000212
Cont IBAN: MD23TRPCC518430B01859AA
Banca beneficiar: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat
Codul bancii: TREZMD2X.

Ordinul de plată va fi atașat la ofertă cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei.
Cu mențiunea „Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% pentru procedura de achiziție publică nr. ____ Din _____”.

sau
Garantie Bancară conform Anexei nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.
Originală.

2. Garanția de bună execuție a contractului, **garanție bancară/transfer, cuantumul 5%.**

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCC518430B01859AA

Banca beneficiar: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

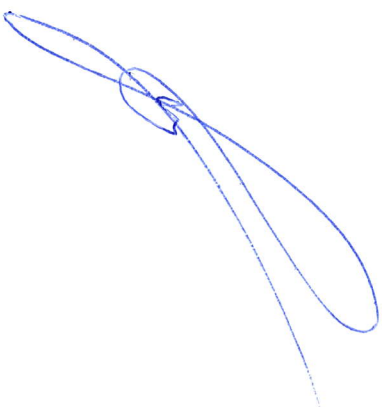
Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cunatum de 5% la procedura de achiziție publică nr. ____ din ____.

sau

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

4. Termenul de valabilitate a contractului: **până la 31.12.2022.**

Conducătorul grupului de lucru:



Gheorghe GORCEAG

