

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

**privind achiziționarea materialelor de consum și piese de schimb pentru hemodializă conform  
necesităților Serviciului de Dializă din Republica Moldova pentru anul 2021 (repetat)**

(se indică obiectul achiziției)

**prin procedura de achiziție  Cererea ofertelor de prețuri (bunuri)**   
(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumire  
a autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO:  1016601000212
3. Adresa:  Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax:  022-222364
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:

Denumire obiectului achiziției	Descrierea	Cantitatea	Unitatea de măsură	Valoarea estimată
Lotul nr.1 Dializator suprafața 0,4 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 1,7$ ml/orș mm Hg	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 0,4 m2 Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție $\geq 2$ ani Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, $\gamma$ , $\beta$ și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF $\geq 1,7$ ml/oră Volumul de umplere $\leq 28$ ml Cerințele specifice Nr Clearance Unitate măsură ml/min 1 ureea $\geq 125$ 2 creatinina $\geq 95$ 3 fosfați $\geq 50$ 4 vitamina B-12 $\geq 20$	60	buc	31 000.00

<p>Lotul nr.2 Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere 56 ml</p>	<p>5. Cerințe tehnico-medicele pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set pediatrice (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S)  Cerințe generale  Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da  Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da  Termen garanție ≥ 2 ani  Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da  Cameră de captare activă a aerului arterial Da  Cameră de captare activă a aerului venos Da  Clame montate integral în segment arterial/venos Da  Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da  Linie pentru heparinizare automată Da  Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da  Cerințele specifice  № Cerința Unitate măsură  1 Lungimea segmentului ( tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm.  2 Diametrul segmentului ( tubului) pentru pompă la magistrale pediatrice 6,4 mm.  3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm.  4 Volumul de umplere la magistrale pediatrice ≤ 56  5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm.  6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.</p>	<p>100</p>	<p>buc</p>	<p>5 000.00</p>
<p>Lotul nr.3 Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere 117 ml</p>	<p>5. Cerințe tehnico-medicele pentru liniile (magistralele) de sînge, arteră/venă, set pediatrice (pentru aparatele de dializă Fresenius 4008B și 4008S)  Cerințe generale  Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da  Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da  Termen garanție ≥ 2 ani  Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da  Cameră de captare activă a aerului arterial Da  Cameră de captare activă a aerului venos Da  Clame montate integral în segment arterial/venos Da  Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da  Linie pentru heparinizare automată Da  Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da  Cerințele specifice  № Cerința Unitate măsură  1 Lungimea segmentului ( tubului) pentru pompă 350 mm ± 5 mm.  2 Diametrul segmentului ( tubului) pentru pompă la magistrale pediatrice 6,4 mm.  3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm.  4 Volumul de umplere la magistrale pediatrice ≤ 117  5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm.  6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.</p>	<p>200</p>	<p>buc</p>	<p>10 000.00</p>

<p>Lotul nr. 4 Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-100 mm;</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric)  Cerințe generale  Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da  Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da  Termen garanție <math>\geq 2</math> ani  Condiții de fabricare material biocompatibil  Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu  Cerințe specifice  Diametru 6,5 F  Lungimea 100 mm  Radio-opac Da  Conector Luer-Lock cu clame  Ac pentru puncție 19 G <math>\varnothing 0,9 \times 70</math> mm  Ghid metalic de securitate <math>\varnothing 0,27 \times \geq 600</math> mm  Dilatator 7/8 F  Viteza fluxului sangvin <math>\geq 100</math> ml/min.</p>	10	buc	6 000.00
<p>Lotul nr. 5 Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-120 mm;</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric)  Cerințe generale  Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da  Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da  Termen garanție <math>\geq 2</math> ani  Condiții de fabricare material biocompatibil  Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu  Cerințe specifice  Diametru 6,5 F  Lungimea 120 mm  Radio-opac Da  Conector Luer-Lock cu clame  Ac pentru puncție 19 G <math>\varnothing 0,9 \times 70</math> mm  Ghid metalic de securitate <math>\varnothing 0,27 \times \geq 600</math> mm  Dilatator 7/8 F  Viteza fluxului sangvin <math>\geq 100</math> ml/min.</p>	10	buc	6 000.00
<p>Lotul nr. 6) Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-100 mm;</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric)  Cerințe generale  Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da  Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da  Termen garanție <math>\geq 2</math> ani  Condiții de fabricare material biocompatibil  Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu  Cerințe specifice  Diametru 8 F  Lungimea 100 mm  Radio-opac Da  Conector Luer-Lock cu clame  Ac pentru puncție 18 G <math>\varnothing 1,0 \times 70</math> mm  Ghid metalic de securitate <math>\varnothing 0,35 \times \geq 600</math> mm  Dilatator 8/10 F  Viteza fluxului sangvin <math>\geq 150</math> ml/min.</p>	5	buc	3 000.00
<p>Lotul nr. 7 Cateter Dublu Lumen, set pediatric, "long life - termen lung", 7,0 F, L-160 mm;</p>	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set pediatric)  Cerințe generale  Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da  Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da  Termen garanție <math>\geq 2</math> ani  Condiții de fabricare material biocompatibil  Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, forma pre-curbată pentru vena jugulară, inclusiv: ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection</p>	5	buc	25 000.00

	<p>caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 7 F</p> <p>Lungimea 160 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm</p> <p>Ghid metallic de securitate J 0,025" x ≥450 mm</p> <p>Dilatator 2</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p> <p>Teacă de introducere 1</p> <p>Tunelizator 1</p> <p>Seringă 5 ml 1</p> <p>Bisturiu-lamă, 11 cm 1</p> <p>Injection caps 2</p> <p>Dispozitiv de fixare a cateterului 1</p> <p>Autocolant de identificare a pacientului 1</p> <p>Material de pansament 2</p>			
Lotul nr.8 Cateter Dublu Lumen, set pediatric, "long life - termen lung", 8,0 F, L-180 mm;	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set pediatric)</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Condiții de fabricare material biocompatibil</p> <p>Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, forma pre-curbată pentru vena jugulară, inclusiv: ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului</p> <p>Cerințe specifice</p> <p>Diametru 8 F</p> <p>Lungimea 180 mm</p> <p>Radio-opac Da</p> <p>Conector Luer-Lock cu clame</p> <p>Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm</p> <p>Ghid metallic de securitate J 0,032" x ≥600 mm</p> <p>Dilatator 2</p> <p>Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.</p> <p>Teacă de introducere 1</p> <p>Tunelizator 1</p> <p>Seringă 5 ml 1</p> <p>Bisturiu-lamă, 11 cm 1</p> <p>Injection caps 2</p> <p>Dispozitiv de fixare a cateterului 1</p> <p>Autocolant de identificare a pacientului 1</p> <p>Material de pansament 2</p>	5	buc	25 000.00
Lotul nr.9 Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, "long life - termen lung", 15,0 F, L-240-280 mm;	<p>Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă pe "termen lung" (set vîrstnici)</p> <p>Cerințe generale</p> <p>Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da</p> <p>Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da</p> <p>Termen garanție ≥ 2 ani</p> <p>Condiții de fabricare material biocompatibil - poliuretan</p> <p>Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, de tip „split” cu capete (vîrfuri) autocentrante, capacitate de tunelizare retrogradă, inclusiv ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizator, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului</p>	15	buc	70 000.00

	<p>Cerințe specifice  Diametru 15,0 F  Lungimea 240-280 mm  Radio-opac Da  Conector Luer-Lock cu clame  Ac pentru puncție 18 G Ø2,75 " x 70 mm  Ghid metalic de securitate Tip J (0038" x 800 mm)  Dilatatoare 12 și 14 F  Dilatator de tip „PeelAway” 16 F  Stilet rigid (Stiffening Stylet) - pentru introducerea cateterului pe ghid sau schimbarea cateterului cu siguranța și fără utilizarea dilatatorului de tip „PeelAway” (obligator) 1  Tunelizator 1  Seringă 5 ml 1  Bisturiu-lamă, 11 cm 1  Injection caps 2  Dispozitiv de fixare a cateterului 1  Autocolant de identificare a pacientului 1  Material de pansament 2</p>			
Lot nr.10 Piese de schimb pentru stația de curățire a apei HemoRo 3000 (DWA, Germania): Membrane M4.6-11 for HRO 3000	Piese de schimb pentru stația de curățire a apei HemoRo 3000 (DWA, Germania): Membrane M4.6-11 for HRO 3000	1	buc	60 000,00
Lotul nr. 11 Ac pentru puncție,artera (fistuline), 17 G, bucăți	<p>"Cerințe tehnico-medicele pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 17G  Cerințe generale  Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da  Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da  Termen garanție ≥ 3 ani  Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da  Cerințele specifice  № Cerința Unitate măsură  1 Vor conține un orificiu lateral (arterial) Da  2 Vor conține clame integrate. Da  3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 °  Da 4  Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,5 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm"</p>	200	buc	1200,00
Lotul nr. 12 Ac pentru puncție, vena (fistuline), 17 G, bucăți	<p>.Cerințe tehnico -medicele pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 17G  Cerințe generale  Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da  Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da  Termen garanție ≥ 3 ani  Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da  Cerințele specifice  № Cerința Unitate măsură  1 Vor conține clame integrate. Da  2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 °  Da 3 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,5 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm</p>	200	buc	1200,00
<b>VALOAREA TOTALĂ</b>				<b>243 400,00</b>

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: în termen de \*Prima tranșă - pînă la 45 zile după înregistrarea contractelor; \*A doua tranșă - octombrie 2021.

12. Termenul de valabilitate a contractului: pînă la 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**

(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 se aplică**

(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):**

1	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
2	Formularul specificației tehnice F 4.1	- original- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
3	Formularul specificației de preț F 4.2	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului; va prezenta formularul ofertei F 4.2	DA
4	DUAE	Original, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. <i>Notă: prezentarea oricărei alt formater de DUAE decât cea atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, c- confirmat 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
6	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară-Copie -- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
7	Garanția pentru ofertă 2%	-original- prevăzută în punctul IPO 23.1; conform formularului F 3.2 din documentația standard sau transfer. <i>Notă: în cazul în care garanție pentru ofertă este prezentată sub forma de garanție bancară, aceasta trebuie să fi prezentată în original (doacă este semnată olograf de către bancă) la sediul C.A.P.C.S. după deschiderea ofertei.</i>	DA
8	Certificat de atribuire a contului bancar	-copie- - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
9	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat),valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;;	DA
10	Lista fondatorilor Operatorului economic	Lista fondatorilor Operatorului economic (numele, prenumele, codul personal)	DA
11	Declarație	Pentru produsele noi sau necunoscute pentru medici, vor fi prezentate mostre de către potențialii câștigători în termen de 5 zile de la solicitare, original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
12	Declarație de la ofertant	confirmată prin semnătura și ștampila, 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, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului.	DA
	Cerințe obligatorii de respectat pentru bunurile ce se achiziționează	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Consumabilele pentru dializă trebuie să corespundă aparatului utilizat în secțiile de hemodializă;</li> <li>2. Materialele de consum trebuie să fie biocompatibile și ambalate steril cu o valabilitate de utilizare cel puțin de 2 ani;</li> <li>3. Dializatorul trebuie să corespundă cerințelor calitative solicitate de către cumpărător.</li> <li>4. Pentru asigurarea compatibilității procedurilor de hemodiafiltrare, materialele de consum destinate hemodiafiltrării necesită a fi livrate numai în set: hemodiafiltrul + liniile (magistrarele) pentru sînge + acele pentru puncție + liniile de protecție + filtrul suplimentar pentru filtrarea dializatului;</li> <li>5. Sărurile (soluțiile) concentrate pentru dializă;</li> </ol>	DA

		<p>1) Sărurile (soluțiile) concentrate pentru hemodializă trebuie să corespundă cerințelor universale pentru astfel de proceduri și să fie livrate în ambalaj corespunzător, fără a avea contact cu aerul sau apa;</p> <p>2) Pentru aparatajul firmei Fresenius se acceptă numai săruri concentrate granulate (toate secțiile dispun de mixere pentru pregătirea soluțiilor concentrate de dializă) sub forma de compoziție chimică: hemodializă – bicarbonat sau posibilitatea utilizării concentratelor de dializă în cartridge (cartușe), fără o reglare prealabilă a aparatului.</p> <p>3) Termenul de valabilitate a sărurilor granulate trebuie să corespundă cerințelor solicitate;</p> <p>4) Se acceptă livrarea concentratului de dializă în canistre în formă lichidă (soluție) sau componente lichide și cartușe în secțiile care nu dispun de mixere (pentru aparatele Dialog, BBraun);</p> <p>6. Dezinfectantele se livrează sub formă de soluții concentrate, în canistre ermetic ambalate și trebuie să fie compatibile cu aparatajul de hemodializă instalat în secțiile solicitate. În cazul livrării dezinfectanților noi, este indispensabilă instrucțiunea corespunzătoare de utilizare a lor și măsurile de securitate.</p> <p>7. Cateterele dublu-lumen, alte consumabile vor fi livrate în conformitate cu cerințele calitative și specificarea solicitantului (caracteristica, dimensiunile, gradația internațională, ș.a.). Nu se acceptă catetere rigide care se frâng.</p> <p><u>NOTĂ:</u> Certificatele de proveniență a materialelor sunt obligatorii.</p>	
13	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, originală, conform modelului atașat. Se prezintă de către operatorul economic desemnat câștigător o dată cu contractul semnat.	DA

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz \_nu se aplică

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 runde, pasum minim 0,5%, 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: \_cel mai mic preț\_\_

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: *conform SIA RSAP MTender*

- pe: : *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: 60 zile

24. Locul deschiderii ofertelor: *SIA RSAP MTender*

(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:** \_\_\_\_\_  
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

*Agencia 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):** \_\_ nu sunt \_\_

30. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:** \_decembrie 2021-ianuarie 2022\_\_\_\_\_

31. **Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:**

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

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	da
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: Garanție de bună execuție în mărime de 5% din suma contractului o dată cu prezentarea contractului**

*[forma garanției de bună execuție a/b/*

*a) Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau*

*b) Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:*

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_

