

CAIET DE SARCINI
Bunuri

**Obiectul Achiziționarea centralizată de consumabile oftalmologice (listă suplimentară), conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2022
(REPETAT)**

Autoritatea contractantă Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată
1	Perfluoro-decalin	Miliilitru	250	<p>sol. perfluorocarbon sterilă, preincarcata in seringa de 7 ml. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului). * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulație internațională)</p>	26 042,50
2	Tub de silicon	Buc	16	<p>1) Tub de silicon pentru conjunctivorinostomie; 2) Ø 3,7 mm- 4,0 mm; 3) Steril; *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului). * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulație internațională)</p>	3 696,00
3	Vîrf pentru facoemulsificare p-u aparatul Constellation Vision System	Buc	143	<p>1) Pentru aparatul Constellation Vision System; 2) Steril; diametru de 0, 9 mm, curbat, 45 °, jentabil de unică folosință, steril . Analog cu modelul: Kelman turbosonica ABS Mini Tip* Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului). * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va</p>	210 067,00

4	Tub de silicon pentru fixarea benzii de silicon	Buc	16	<p>în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezența 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)</p> <p>1) Tub de silicon pentru fixarea benzii de silicon (sleeve); 2) Diametru 2,0 x 0,75 mm; 3)steril; 4) Din silicon; *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*în ofertă se va indica codul/modul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)</p> <p>1)Diametre de la 18 pina la 22 mm inclusiv, steril; *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*în ofertă se va indica codul/modul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizata cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului de circulate internaționala)</p>	3 008,00	
5	Implant orbital din silicon	Buc	8	<p>solutie Brilliant blue G 0,025%, in ambalaj steril,(0,5 ml- 1,0 ml), colorant pentru uz intraocular * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*în ofertă se va indica codul/modul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)</p>	18 800,00	
6	Brilliant blue	Buc	80	<p>Conformert flexibil din silicon, steril, jetabil, pentru meninerea sacului conjunctival . * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaratia de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate</p>	17 600,00	
7	Conformer flexibil	Buc	12	Conformert flexibil din silicon, steril, jetabil, pentru meninerea sacului conjunctival . * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declaratia de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate	3 600,00	

documental de producător 8* în ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)

8	Butelie de gas C3F8 pentru uz intraocular	Buc	6	Butelie de gas SF6 pentru uz intraocular	Buc	6	Butelie de gas expansiv SF6 pentru uz intraocular *Certificat CE sau declaratiile de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hârtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și stampila participantului.	8 400,00
9								
10	Canula getabila 23G	Buc	500	Canula viscoelastic 23 G (60mm) (23x 7/8 in) angulata la 9-10 mm de varf. Varf rotunjit si extrapolisat, steril. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei medicale avizat cu stampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-mentionate obligator codul/modelul/denumirea comercială a produsului prezentat. *Pentru identificarea mai precă participanțul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	8 400,00			
11	Capsuloretractor	Buc	5	Flexibil, din polypropilen sau nylon, cu stopper ajustabil din silicon, steril , set din 5 dispozitive pentru stabilizarea capsulei, capete rotunjite pentru marirea ariei de suport. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-mentionate obligator confirmate documental de producător 8*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precă participanțul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizat cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului	12 565,00			

12	Cristalin artificial camera posterioare, foldabil, cu 4 puncte de fixare. Cartus inclus.	Buc	800	<p>Pe suport, acrilic hydrofil, monofocal, asferic, optica 6,0mm, haptica 11,0 la lentile de la 10,0D-11,5mm mai mici de 9,0 D, margina posterioara patrat la 360°, UV filtru, indice de refracție: 1,46; A -constanta 118,5 (emersia), Gama dioptrică - -5,0D....+40,0D; pasul 0,5D la LIO de la +8,5D pînă la +30,0D, restul LIO cu pasul 1,0D; pentru implantarea în sac cristalinian sau în sulcus. Injector unică folosință compatibil cu cristalinul pentru incizia până la 2,4mm cu baghetă de ajustare, cartuș în plan. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționarii bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu stampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator conformată documental de producător pe suport hîrtie avizate cu stampila umedă *în ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p>	624 000,00
13	Cristalin artificial multifocal	Buc	15	<p>Cristalin multifocal, one-piece, biconvex, UV absorbție: Adiții moderate 1,5D. Material acrilic cu caracter hidrofob. Implantabil prin 2 mm . Optic asferic, optica 6mm, haptica 11mm A-constanta 118,0</p> <p>*Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționarii bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu stampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator conformată documental de producător pe suport hîrtie avizate cu stampila umedă *în ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului de circulație internațională</p>	256 687,50

14	Dispozitive intubatie lacrimala	Buc	5	2 probe, 23 G, de 11 mm, varfuri in oliva, tub silicon 300 mm, in set, înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător 8*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu produsul propriu-zis avizată cu stampila umedă * instructiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare - copie sau original avizat cu stampila umedă a participantului * Mostre - Se vor prezenta 1 buc. ambalată și etichetată (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)	2 500,00
15	Lentila subretiniana 25G/38G	Buc	6	conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instructiune de utilizare a produselor oferite conform catalogului prezentat prin semnătura și stampila participantului.	2 500,00
16	ULTRAVIT proba pentru vitrectomie 25G	Buc	30	25G ULTRAVIT proba pentru vitrectomie, 10000 de tăieri, Tip: pneumatic, Steril *Certificat CE sau declaratiile de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și stampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * In ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instructiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și stampila participantului.	5 616,00

Valoarea estimată totală

1. Documente DBLIGATORII care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a oferelor în SIA RASP (MTENDER). Neregăzintarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiiile publice)	Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/criteriile:	Obligație trivită
1	Cerere de participare	Specificația tehnică	Origenal - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrastul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA
2	Specificația de preț	Origenal - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrastul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA	
3	DUAE	Original - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrastul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA	
4	DUAE	Original - confirmat prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrastul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA	
5	DA	Garanția pentru ofertă	- 2 % din valoarea ofertei fară TVA.	-

- In cazul garantiei pentru ofertă sub formă de depunere bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată a ofertei.

- după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere către bancă se va prezenta în original la sediul CAPCS valoarea ofertei fară TVA. Dacă este semnată olografă de nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 120 zile, - de: 2 % din Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor în original conform anexei nr. 9 din Documentația Finanțelor în cariere garantie bancară urmărează a fi prezintată în cazul în care garantie bancară oferă TVA.

- In cazul în care garantie bancară urmărează a fi prezintată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Finanțelor în original - confirmată prin aplicarea semnaturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrastul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 120 zile, - de: 2 % din valoarea ofertei fară TVA.

- In cazul garantiei pentru ofertă sub formă de depunere bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată a ofertei.

Conducatorul grupului de lucru:

Sergiu BALTA

Prezentarea oficarui alt formular de la ofertei, conform pct. 49 din Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021.

Garantie Bancă conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

sau

Cu următoarea notă: **Garantia de bună execuție în cunțum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.**

Codul bancii: TREZMD2X.

Banca benefici: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Cod IBAN: MD23TRPCC518430B01859AA

Cod fiscal: 1016601000212

Central pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Beneficiar: MF-TT Chisinau-budgetul de stat

Transfer la contul instituției

3. **Garantia de bună execuție a contractului, cunțumul 5% din suma totală a contractului.**

Prezentarea oficarui alt formular de la ofertei, conform pct. 49 din Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garantia pentru ofertă este prezentată sub forma de garanție bancă, acesta urmează să fi prezentată în original (dacă este semnată o logotip de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Mișcările finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Garantie Bancă conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021.

sau

Cu următoarea notă: **Garantia oferită în cunțum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.**

Codul bancii: TREZMD2X.

Banca benefici: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Cod IBAN: MD23TRPCC518430B01859AA

Cod fiscal: 1016601000212

Central pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Beneficiar: MF-TT Chisinau-budgetul de stat

Transfer la contul instituției

2. **Garantia pentru ofertă: în cunțum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.**

Identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar	ofera va fi respinsă.
-----------------------------------------------------------	-----------------------

