

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea exoprotezelor pentru glanda mamară și pungilor (Sistem) colostomice cu evacuare, conform necesităților IMSP Institutul Oncologic pentru anul 2021

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

- 1. Denumirea autorității contractante:** *CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE*
- 2. IDNO:** *1016601000212*
- 3. Adresa:** *MD-2009, Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2*
- 4. Numărul de telefon/fax:** *(022) 222-364 / (022) 222-445*
- 5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:** *<http://capcs.md/>
dispozitive@capcs.md
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):** *Tipul autorității contractante: Autoritate centrală de achiziție.
Obiectul principal de activitate: achiziții publice centralizate în sănătate.*
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri:**

Nr. d/o	Cod CP V	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		Lotul 1				
1	3310000-1	<i>Pungi (Sistem) colostomice cu evacuare</i>	bucață	215000	Compus din straturi de înaltă rezistență. Dintr-o piesă, Drenabilă, Să conțină filtru de carbune activat pentru evacuarea gazelor, care elimină mirosurile. Cu mecanism de închidere prin clemă sau bandă adezivă care asigură închiderea perfectă fără scurgeri. Flanșa flexibilă cu suport de adeziv hidrocoloid special hipoalergenic cu aderență sigură și protecție maximă a pielii. Dimensiunile 30x15 cm. Gaura de tăiere (Dimensiuni ochi) 15-70 mm. Cu evacuare de tip deschis. Flanșă adezivă pentru fixare mai mult de 24 ore. Mecanism de eliminare de tip deschis. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de	2365000

					stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila 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 confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). Termen de valabilitate cel puțin 18 luni, de la momentul livrării.	
		Lotul 2				
		Exoprot eze pentru glanda mamară				335000
1	3318 4420 -3	Numărul 00 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	25	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comodate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "</p>	
2	3318 4420 -3	Numărul 0 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	50	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comodate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi</p>	

					identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "
3	3318 4420 -3	Numărul 1 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buc tă	70	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "</p>
4	3318 4420 -3	Numărul 2 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buc tă	30	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "</p>
5	3318 4420 -3	Numărul 3 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buc tă	90	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si</p>

					<p>Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "</p>	
6	3318 4420 -3	Numărul 4 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	10	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comodate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "</p>	
7	3318 4420 -3	Numărul 5 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	50	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comodate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "</p>	

8	3318 4420 -3	Numărul 6 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	70	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala). "</p>
9	3318 4420 -3	Numărul 7 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	70	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala). "</p>
10	3318 4420 -3	Numărul 8 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	80	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001</p>

					(în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "	
11	3318 4420 -3	Numărul 9 - Exoprot eze pentru glanda mamară	bucă tă	70	"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării. *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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "	
12	3318 4420 -3	Numărul 10 - Exoprot eze pentru glanda mamară	bucă tă	50	"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării. *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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "	
13	3318 4420 -3	Numărul 11 - Exoprot eze pentru	bucă tă	20	"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea	

		glanda mamară			<p>(prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "</p>	
14	3318 4420 -3	Numărul 12 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	15	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala). "</p>	
15	3318 4420 -3	Numărul 13 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	7	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*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 avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc.</p>	

					ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationale). "	
16	3318 4420 -3	Numărul 14 - Exoprot eze pentru glanda mamară	buca tă	5	<p>"Proteză de silicon pentru glanda mamară (post-mastectomie) simetrică, în formă de picătură, alungită lateral pentru comoditate, universală (compatibilă cu toate formele de piept). Produsul cu suprafața texturată sau netedă, hipoalergenă, rezistentă la apă de mare și clor (permite scăldatul fără a înlătura proteza). Prezența husei de bumbac pentru excluderea contactului direct cu pielea (prevenirea apariției reacțiilor alergice). Termen de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de Stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de Stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate 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 pe suport hârtie avizate cu ștampila 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 dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationale). "</p>	
Valoarea estimativă totală fără TVA						2700000

9. 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;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Nu se admit oferte alternative.
(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: INCOTERMS DDP (2010/2013) în termen de până la 45 zile de la înregistrarea contractului de către CAPCS.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021.

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): NU.
(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): -
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	Oferta F3.1	Formularul ofertei F3.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	DA
2	Formularul specificațiilor tehnice F4.1	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018.	DA

3	Formularul Specificatiilor de preț F 4.2	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018.	DA
4	Garanția pentru ofertă	de: 2.00% din valoarea ofertei fără TVA., original, transfer sau garanție bancară conform F3.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018. Notă: în cazul în care garanție pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS după deschiderea ofertelor.	DA
	Garanția de bună execuție	de: 5.00% din valoarea ofertei cu TVA., original, transfer sau garanție bancară conform F3.3 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018. SE PREZINTĂ LA SEMNAREA CONTRACTULUI	
5	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură, constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	DA
6	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
8	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
9	Declarație de la ofertant	Original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice,, în care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora.	DA
10	Declarație	privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani- se va prezenta de către câștigător la semnarea contractului, originală, conform modelului atașat	DA
11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
13	Declarație de la Ofertant	Prin care confirmă termenul de valabilitate 3 ani, de la momentul livrării pentru exoproteze pentru glanda mamară și termenul de valabilitate 18 luni, de la momentul livrării pentru pungi (Sistem) colostomice cu evacuare. Declarația urmează a fi semnată electronic.	DA
14	Notă	În cazul modificării prețurilor în urma Licităției electronice, OFERTANUL urmează să prezinte în mod obligatoriu Formularul F4.1 actualizat - ORIGINAL - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 173/2018.	

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz: -

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, conform platformei electronice de achiziție.

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -

- 19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului:** per lot la cel mai mic preț, fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.
- 20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:** nu se aplică.
- 21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:** Conform Sistemului SIA RSAP MTender.
- 22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:** Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP.
- 23. Termenul de valabilitate a ofertelor:** 120 zile.
- 24. Locul deschiderii ofertelor:** SIA RSAP Mtender.
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
- 25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:** Ofertele vor fi depuse prin SIA “RSAP” Mtender.
- 26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:** limba de stat.
- 27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene:** nu se aplică.
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
- 28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
- 29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):** se va publica după publicarea în SIA RSAP (MTender).
- 30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:** 2022.
- 31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:** s-a transmis spre publicare la data de 18.03.2021.
- 32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:** 18.03.2021.
- 33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:**
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | da |
| sistemul de comenzi electronice | - |
| facturarea electronică | da |
| plățile electronice | da |
- 34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):** da.
(se specifică da sau nu)
- 35. Alte informații relevante:** _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.