

**Caiet de Sarcini**

**Obiectul de achiziție:** Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea ţării cu produse sanguine” conform necesitărilor pentru anul 2022 (repelat 3)

**Autoritatea contractantă:** Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

**Cod CVP:** 3310000-1

Nr.	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de masură	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 număr de examinări)	1000	<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>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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.</li> </ul> <p>Declaratie de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <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>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea</li> </ul>	5560
1	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv:	din altă serie de reagent monoclonal anti-A A altui lot A hibridomei	ml (ml echivalent la minim număr de examinări)	1000		5540

			<p>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><b>Declaratie de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p><b>Destinație:</b> pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângerele confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>
2	Reagent monoclonal anti - B, inclusiv:  Reagent monoclonal anti - A hibridomei	din altă serie de reagent monoclonal anti-B A altui lot A hibridomei	<p>Reagent monoclonal anti – B dintr-un lot A hibridomei</p> <p>dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot A hibridomei</p> <p>ml (ml echivalent la minim numărul de examinări)</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>Forma de ambalare:</b> în flacoane de la 2ml până la 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu mențiunea 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.</li> </ul> <p>Declaratie de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <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><b>Destinație:</b> pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângerele donatorilor și pacienților.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p>
2			5560

Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei (18-25°C), examen vizual.

Aspectul - fără rulouri și precipitat.

**Forma de ambalare:** în flacoane de la 2ml până la 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;

- 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.

**Destinație:** pentru determinarea antigenelor eritrocite în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.

#### Proprietăți:

Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG

Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.

Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.

Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.

Aspectul - fără rulouri și precipitat.

**Reagent monoclonal anti Fyb**

Reagent monoclonal anti Fyb

**Forma de ambalare:** în flacoane de la 2ml până la 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;

- 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.

**Destinație:** pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.

**Proprietăți:**

Volum  $100 \text{ ml} \pm 5\%$ .

Diametrul gâțului flaconului:

Exterior  $34 \pm 1 \text{ mm}$ ;

Interior  $25 \pm 0,2/0,5 \text{ mm}$ ;

Diametrul flaconului:  $50 \pm 1 \text{ mm}$

Înălțimea flaconului:  $105 \pm 1,2 \text{ mm}$ ;

Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradatie pronunțată de nivel a volumului;

Rezistent la temperatura plus  $180^\circ\text{C}$ ;

- **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;

rezentarea a 5 mostre, acestea fiind însotite de certificate de calitate.

**Flacoane, tip VI**

**Flacoane, tip VI**

Bucată

6550

**Flacoane, tip VII**

**Flacoane, tip VII**

6550

**Flacoane, tip VII**

**Flacoane, tip VII**

6550

**Destinație:** pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.

**Proprietăți:**

Volum  $250 \text{ ml} \pm 5\%$

Diametrul gâțului flaconului:

Exterior  $34 \pm 1 \text{ mm}$ ;

Interior  $25 \pm 0,2/0,5 \text{ mm}$ ;

Diametrul flaconului:  $58 \pm 1,2 \text{ mm}$

Înălțimea flaconului:  $160 \pm 1,6 \text{ mm}$ ;

Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradatie pronunțată de nivel a volumului;

Rezistent la temperatura plus  $180^\circ\text{C}$ ;

- **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;

**Bucată**

5000

20000,0

				prezentarea a 5 mostre, acesta fiind însojite de certificate de calitate.
6	Flacoane, tip VIII	Flacoane, tip VIII		<p><b>Destinație:</b> pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</li> <li>b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</li> </ul> <p>Rezistent la temperatură plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 25,0 mm<math>\pm</math>0,5,</li> <li>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 34,0mm<math>\pm</math>0,5.</li> </ul> <p><b>Forma de ambalare:</b> 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> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul>
7	Dopuri, tip III	Bucată	5500	<p><b>Destinație:</b> pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</li> <li>b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</li> </ul> <p>Rezistent la temperatură plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 25,0 mm<math>\pm</math>0,5,</li> <li>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 34,0mm<math>\pm</math>0,5.</li> </ul> <p><b>Forma de ambalare:</b> 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> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul>
		Bucată	15000	28500

				prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însojite de certificate de calitate.
8	Pesar (2134), tip II	Pesar (2134), tip II	Bucată	<p><b>Destinație:</b> pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>Material de bază: aluminiu; Pregătire pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>Forma de ambalare:</b> 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.</li> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> </ul> <p>Prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însojite de certificate de calitate.</p>
9	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Bucată	<p><b>Destinația:</b> pentru realizarea procesului filtrărie de împerezire a soluțiilor proteice.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) capsule Al(HCl)<sub>1</sub> m<sup>2</sup>, b) garnitură plată 1/pk. c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> 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.</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>
10	Prefiltru, tip I	Prefiltru, tip I	Bucată	<p><b>Destinația:</b> pentru realizarea procesului filtrărie de împerezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <p>a) prefiltru tip – AP; b) diametrul prefiltrului – 293 mm; c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p><b>Forma de ambalare:</b> livrate în cutie hermetic 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</p>

Bucată

250

43500

				notificării "DE UZ UNIC". 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.
11	Filtru, tip I			<p><b>Destinația:</b> pentru realizarea procesului filtrărie de împerezire a preparatelor biomedicale din sânghe.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) filtru tip – 0,65µm DAWP;</li> <li>b) diametrul filtrului – 293 mm;</li> <li>c) compatibil cu tehnologia existentă.</li> </ul> <p><b>Forma de ambalare:</b> 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. -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>
12	Filtru, tip III	Bucată	250	<p><b>Destinația:</b> pentru realizarea procesului de filtrărie sterilă a preparatelor biomedicale din sânghe.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) filtru cu membrană Durapor;</li> <li>b) tip – 0,22µm GVWP;</li> <li>c) diametrul – 293 mm;</li> <li>d) compatibil cu tehnologia existentă.</li> </ul> <p><b>Forma de ambalare:</b> 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. -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>
13	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Bucată	<p><b>Destinația:</b> pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p><b>Proprietăți:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Compatibil cu sistemul Super Q;</li> </ul> <p>Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0);</p>

Număr de catalog - CMPB02202.

**Forma de ambalare:** livrate în cutie a căte 1 sau 2 bucătăți. 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.

-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.

**Destinația:** pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.

**Proprietăți:**

Compatibil cu sistemul Super Q;

Durapore Carridge 0.22 pm

**Forma de ambalare:** livrate în cutie a căte 1 sau 2 bucătăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. Declaratie 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.

14	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Bucată	2	36000
----	--	--	--------	---	-------

### Valoarea Estimată 574 953,70

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:	Obligațivitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al personelor 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 Finanțelor 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 personelor 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 Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA

3	Specificația de preț	- original confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anxei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
4	DUEA	original – confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUEA decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<ul style="list-style-type: none"> <li>- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA.</li> <li>-În cazul în care garanției bancare urmează să fi prezentată în original conform anxei nr. 9 din <i>Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>, valabilită 90 zile, - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</li> <li>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenat ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</li> </ul>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 de zile)	<ul style="list-style-type: none"> <li>- original - confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</li> </ul> <p><i>Conform anxei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i></p>	DA
7	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; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Declaratie de la ofertant cu privire la înregistarea la AMDM	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- original - confirmată prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în	DA

		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 ;	
9	Declarație cu privire la prezentarea mostrelor	Declarație privind garantarea prezentarii mostrelor la solicitarea, în 2 buncăți 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
10	Declarație de la ofertant cu privire la termenul de valabilitate restant	Cu privire la termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia- buncăți 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;	
11	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 - confirmată 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
12	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar 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
13	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 Agentiei Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, 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
14	Notă	Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de pret.	DA
15	Notă	In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tututor 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: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: 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 cunatum de 2% pentru procedura de achiziție publică nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_”.

sau

*Garanție 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: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

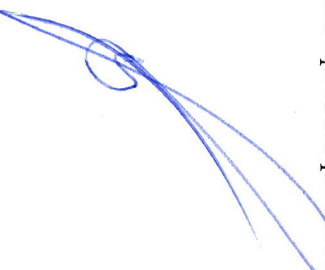
*Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cunatum de 5% la procedura de achiziție  
publică nr. \_\_\_\_\_ din \_\_\_\_\_.*

*sau*

*Garanție 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 GORCEA G

