

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 (repetat)

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: A dintr-un lot A hibridomei	dintr-o serie de reagent monoclonal anti -A, inclusiv: A dintr-un lot A hibridomei	ml (ml echivalent la minim numărul de examinări)	Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Termenul de livrare: I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 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.	1120	5031,936

		<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p>
1	<p>Reagent monoclonal anti-A, inclusiv:</p> <p>-A, altui lot A hibridomei</p> <p>din altă serie de reagent monoclonal anti-A</p>	<p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu mențiunea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termeni de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Termenul de livrare: I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022
	ml (ml echivalent la minim numărul de examinări)	1120

			Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tip anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.
2	Reagent monoclonal anti -B, inclusiv: -B, inclusiv: dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot A hibridomei	ml (ml echivalent la minim numărul de examinări)	dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot A hibridomei Aspectul - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Termenul de livrare: I tranșă martie 2022, II tranșă august 2022
2	Reagent monoclonal anti -B, inclusiv: dintr-o serie de reagent monoclonal anti-B A altui lot A hibridomei	ml (ml echivalent la minim numărul de examinări)	1120 Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tip anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă. a) aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.

		<p>25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Termenul de livrare: I transă martie 2022, II transă august 2022 <p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără rulouri și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 2ml, 5ml, 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de
3	ml (ml echivalent la minim numărul de examinări)	80
		28386,72

			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. Livrarea : I tranșă martie 2022, Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc.
			Proprietăți: Font standard industrial C39; Adezive la umezeală și în procesul de centrifugare; Termorezistente la congelare: temperatura de pînă la minus 80°C și la decongelare rapidă temperatura de pînă la plus 37°C; Ușor decupabile.
	Autocolante marcare cod/bare	Autocolante marcare cod/bare	Tip: pre-printate: Dimensiuni: 22 mm x 32 mm; Forma de livrare: set de minimum 12 unități similar pentru fiecare unitate donată. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, pentru materia primă sau produsul finit. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrarea : I tranșă martie 2022, Mostra se va prezenta în termen de 1 zi de la data deschiderii ofertelor- 2 bucăți. În ofertă se va indica codul produsului finit sau a materiei prime.
4	Tampon mare îmbibat cu alcool	Set	70000
5	Tampon mare îmbibat cu alcool	buc	214000 Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale Proprietăți: a)steril; b) pentru uz medical;
			245490 33897,6

		c) de uz unic; d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;	
		Tipul materialului: a)material nețesut - Viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.p.	
		Dimensiuni: tip mare „LARGE” Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecarui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea „DE UZ EXTERN”, „DE UZ UNIC”, „STERIL”, „LARGE”. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă martie, II tranșă- iunie 2022	
6	Mănuși Mănuși	Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale Proprietăți: a)nesterile; b)fără pudră; c) netede/microtexturate; d)ambidextre; e) de unică folosință; f) material din latex. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - 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;	500640

, II tranșă aprilie, III tranșă iunie, IV tranșă octombrie

8	Flacoane, tip I	Flacoane, tip I	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum de dozare 5 ml, total nu mai mult de 10 ml</p> <p>Diametru gâtului flaconului:</p> <p>Exterior $19,8 \pm 0,3/0,4$ mm;</p> <p>Interior $12,9 \pm 2$ mm;</p> <p>Diametrul flaconului: $22,7 \pm 0,6/0,8$ mm</p> <p>Înălțimea flaconului: $40,2 \pm 0,9$ mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatură plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022</p> <p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum de dozare 10 ml, total nu mai mult de 16 ml</p> <p>Diametru gâtului flaconului:</p> <p>Exterior $19,8 \pm 0,3/0,4$ mm;</p> <p>Interior $12,9 \pm 2$ mm;</p> <p>Diametrul flaconului: $22,7 \pm 0,6/0,8$ mm</p> <p>Înălțimea flaconului: 52 ± 3 mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatură plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de</p>	31680

			roducător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).
			- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;
			- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
			- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
			- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022
			Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.
			Proprietăți:
		Volum 100 ml ± 5%.	
		Diametrul gătului flaconului:	
		Exterior 34 ± 1 mm;	
		Interior 25 ± 0,2/0,5 mm;	
		Diametrul flaconului: 50 ± 1 mm	
		Înălțimea flaconului: 105 ± 1,2 mm;	
		Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradată pronunțată de nivel a volumului;	
		Rezistent la temperatură plus 180°C;	
		Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;	
		- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;	
		- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;	
		- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022	
9		buc	6550
10	Flacoane, tip VII	Flacoane, tip VII	Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.
		buc	Proprietăți:
		5000	20000
			21615

		Volum $250 \text{ ml} \pm 5\%$ Diametrul gătului 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, gradăie pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatură plus 180°C ; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu mențiunea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022
	Flacoane, tip VIII	Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. Proprietăți: Volum $450 \text{ ml} \pm 5\%$. Diametrul gătului flaconului: Exterior $34 \pm 1 \text{ mm}$; Interior $25 \pm 0,2/0,5 \text{ mm}$; Diametrul flaconului: $79 \pm 1,2 \text{ mm}$ Înălțimea flaconului: $165 \pm 1,6 \text{ mm}$ Materialul de bază: a)sticlă transparentă, neutră; b)clasa I; c)gradăie pronunțată de nivel a volumului.
11	buc	Rezistent la temperatură plus 180°C ; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu mențiunea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de 25850

conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;
 - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
 - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
 - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022

12	Dopuri, tip I	Dopuri, tip I	Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge. Proprietăți: Materialul de bază: a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală; b) compatibil cu preparate biomedicale din sânge; Rezistent la temperatură plus 132°, pregătite pentru sterilizare. Dimensiunile dopului: a)diametrul interior al gâtului flaconului - 12,8 mm±0,5mm. b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 19,0 mm±0,8mm; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie), termenii de valabilitate, condiții de păstrare. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022	52500
13	Dopuri, tip II	Dopuri, tip II	Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge în procesul de liofilizare. Proprietăți: Materialul de bază: a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală; b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;	5000

		<p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)diametrul interior al gățului flaconului - 12,8 mm\pm0,5; b)diametrul exterior al gățului flaconului - 19,0 mm\pm0,8; <p>Prezentă fantă pe tot diametrul dopului pe suprafața interioară.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu mențiunea 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"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă-martie 2022
Dopuri, tip III	Dopuri, tip III	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală; b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge; <p>Rezistent la temperatură plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)diametrul interior al gățului flaconului - 25,0 mm\pm0,5. b)diametrul exterior al gățului flaconului - 34,0mm\pm0,5. <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu mențiunea 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"> - 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
14	buc	15000
		28500

				produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022
				Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.
				Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază: a) componenta 1 – aluminiu; b) componenta 2 - plastic (polipropilen); Pregătire pentru sterilizare. Rezistent la temperatură plus $120\pm 1^{\circ}\text{C}$. La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămâne integră pe gâtul flaconului asigurând sterilitatea produsului.
	Pesar flip – off (2120), tip V		Pesar flip – off (2120), tip V	Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- martie 2022
15		buc	64000	26880
				Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge.
				Proprietăți: Material de bază: aluminiu; Pregătire pentru sterilizare. Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de
16	Pesar (2134), tip II	buc	22400	9408

				stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezențării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
				- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă-martie 2022
				Destinația: pentru realizarea procesului filtrărie de împerezire a soluțiilor proteice.
				Proprietăți: a) capsule AJHC1,1 m2; b) garnitură plată 1/pk. c) compatibil cu tehnologia existentă.
				Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;
				- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;
				- confirmarea prezențării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
				- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă-aprilie 2022
				Destinația: pentru realizarea procesului filtrărie de împerezire a preparatelor biomedicale din sângue.
				Proprietăți: a) prefiltru tip – AP; b) diametrul prefiltrului – 293 mm; c) compatibil cu tehnologia existentă.
				Forma de ambalare: 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 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;
18	buc	10	95293,4	43500

				- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- aprilie 2022
19	Filtru, tip I	Filtru, tip I	buc	Destinația: pentru realizarea procesului filtrărie de împerezire a preparatelor biomedicale din sângie. Proprietăți: a) filtru tip – 0,65 µm DAWP; b) diametrul filtrului – 293 mm; c) compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării "DE UZ UNIC". - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- aprilie 2022
20	Filtru, tip III	Filtru, tip III	buc	Destinația: pentru realizarea procesului de filtrărie sterilă a preparatelor biomedicale din sângie. Proprietăți: a) filtru cu membrană Durapor; b) tip – 0,22 µm GVWP; c) diametrul – 293 mm; d) compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării "DE UZ UNIC". - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; Livrare I tranșă- aprilie 2022

				- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- aprilie 2022
21	Filtru pentru ultrapurificare apei, tip I	Filtru pentru ultrapurificare apei, tip I	buc	Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente. Proprietăți: Compatibil cu sistemul Super Q; Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0); Număr de catalog - CMIPB02202. Forma de ambalare: livrate în cutie a către 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- aprilie 2022
2	Filtru pentru ultrapurificare apei, tip II	Filtru pentru ultrapurificare apei, tip II	buc	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 către 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de
22				36000

stat, în care se confirmă cerințele produsului;
 - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;
 - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Livrare I tranșă- aprilie 2022

Valoarea Estimată I 456 871,756

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligații vitalea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului 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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
4	DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>.Notă: prezentaarea oricărui alt formular de DUAE decînd cel atasat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. - În cazul în care garanție banchare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din <i>Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> , valabilă 90 zile, - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în temen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garantiei pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat	DA

		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;:	
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA
Cerinte de calificare obligatorii			
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	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 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
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 al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
10	Situată finanțară	Ultimul raport finanțiar/situată finanțară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație de la ofertant	Original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; în care participantul se obligă să îmregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora.	DA
12	Declarație cu privire la prezentarea mostrelor	Declarație privind garantarea prezentării 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
13	Documente confirmatoare (prospete) și documente la producător	Documente confirmatoare (prospete) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, oferit de la producător	DA

	tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate,	
14	Declaratie privind respectarea conditiilor 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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;
15	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției 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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.
16	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 preț.
17	Notă	In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.

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 banca a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei.

Cu mențiunea „Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% pentru procedura de achiziție publică nr. Din _____” sau

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 beneficiu: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

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

sau

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

