

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Privind **Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților Instituțiilor Medico Sanitare Publice**

(lista suplimentară 12)

prin procedura de achiziție: **Licitație deschisă**

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**
4. Numărul de telefon/fax: **022-222 445/ 022 – 222- 364**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.gov.md;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **autoritate centrală de achiziție**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Cod CPV 33100000-1

Nr. Lot	Denumire Lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea	Valoarea estimată fără TVA	Beneficiar
1	Sistem garou pneumatic, cu accesorii	<p>Descriere: Pentru utilizarea în timpul intervențiilor chirurgicale, care restricționează circulația sângelui la nivelul membrilor</p> <p>Parametru Specificație Presiune minimă ≤ 20 mmHg Da Presiune maximă ≥ 650 mmHg Da Pas de setare a presiunii ≤ 5 mmHg Da Interval de timp minim ≤ 5 min Da Interval de timp maxim ≥ 180 min Da Ecran LCD grafic TFT, Touchscreen cu diagonala 7inch (+/- 1 inch) Da Număr de canale 2 canale (4 porturi pentru 2 manșete duble sau manșetesimple) Da Senzor LOP Pentru verificarea presiunii de ocluzie a membrelor și reglarea automată a presiunii optime Opțional Autotestare a presiunii și verificarea sistemului Da Calibrare automată a senzorului de presiune Da Sistem de alarmă acustică și vizuală Da Baterie încorporată Cu autonomie min. 10 ore în modul de funcționare Da Interfață de utilizare a ecranului tactil Da Suport pentru masa sau stâlp Da Alimentarea 100- 220V, 50Hz Da Accesorii: Manșetă dublă reutilizabilă, mărimea și tipul la solicitarea utilizatorului înaintea livrării min. - 4 buc Da Set de tuburi min. - 4 buc Da Cablul de alimentare min. 1 buc. Da Set de calibrare pentru bioinginer min. 1 set. Da Troleu cu 5 roțile și coș Da Alte cerințe: Manuale de utilizare În limba de stat (Română), în cazul în care nu este prezentă să fie prezentat manualul în limba de stat cu ștampila biroului de traducere. Da Manual de service În limba de stat (română) sau în una din limbile de circulație internațională (rusă sau engleză) da Instalarea și testarea la locul necesar Da</p>	buc	1	200 000,00	SR Causeni
2	Lupa binoculara	<p>Descriere: Este un instrument optic folosit de medici pentru a mări și clarifica structurile fine din ureche, nas și gât în timpul examinării sau intervențiilor chirurgicale</p> <p>Parametru Specificație Putere de mărire minim 2.5 Unghi de vizualizare Ajustabil Câmp vizual 95-120 mm Iluminare Integrată Tip lumina LED cu fascicul focalizat Distanța de lucru 350-450 mm Suport ochelari sau bandă de cap Baterie reîncarcabilă Autonomia bateriei minim 3 ore Încărcător baterie</p>	buc	1	58 300,00	AMT Centru
3	Osteodensitometru	<p>Descriere: Este un aparat folosit pentru evaluarea densității și calității osului.</p> <p>Parametru Specificație Metoda de măsurare Cu ultrasunet Zona de scanare Calcaneus(Heel) Parametrii măsurați "T-Score Z-Score SOS BUA BQI index" Performanță "SOS≤1% BUA≤2%" "Control de calitate cu simulator osos (phantom)" Obligatoriu Sistem de poziționare automat Obligatoriu Export de date Obligatoriu Imprimanta termică Obligatoriu Alimentare 230V, 50Hz + UPS LCD tactil integrat sau stație de lucru PC Obligatoriu Soft de analiză cu licență, cu drepturi depline și termen nelimitat Obligatoriu Accesorii Hîrtie termică 10 buc Gel USG 1 L</p>	buc	1	166 600,00	AMT Centru
4	Autorefractometru pediatric portabil	<p>Autorefractometru pediatric portabil</p> <p>Parametru Specificație Interval de măsurare -7.00 - +5.00 dpt cu incrementare de maxim 0.25 dpt Marimea pupilei 3.0±1mm - 8.0±1 mm cu incrementare de maxim 0.1mm Timp de achiziție dinamic, maxim 1s Distanța de măsurare 95 - 105 cm Operare ecran LCD tactil capacitiv, 4 - 6 inch Masa 800 - 1000 g Interfața de comunicare USB, (W)LAN Sursa de alimentare de la baterie reîncarcabilă, adaptor de la rețea 230Vca</p>	buc	1	50 000,00	AMT Centru
5	Set de lentile oftalmologice	<p>Descriere: Trusa pentru alegerea (prescrierea) ochelarilor cuprinde lentilele în rame cu diametru diferit.</p> <p>Parametru Specificație Nr. Elemente minim 240 Sferă "perechi concave și convexe" "0,25D-6,0D în pas de 0,25 6,50D-10,0D în pas de 0,5 11,0D-15,0D în pas de 1,0 16,0D-20,0D - în pas de 2,0" Cilindru "perechi concave și convexe" "0,25D-4,0D în pas de 0,25 4,5D-6,0D în pas de 0,5" Prisme 0,5(2) 1,0-10,0 în pas de 1,0 Accesorii: "RF, GF, BL, PL(2), MR(2), FL, CL(2), PH(2), SS, PF Cross cilindru x0.25, x0.50</p>	buc	2	33 300,00	AMT Centru

6	Sistem de litotriție incorporată (pneumatică)	<p>Geanta de transport"</p> <p>Descriere: Fragmentarea calculilor (pietrelor) tractului urinar (rinichi, uretre și vizică)</p> <p>Tip Pneumatic sau balistic</p> <p>Compatibilitate: Compatibil cu o varietate de endoscoape și sisteme de aspirație pentru o gestionare eficientă a fragmentelor de piatră</p> <p>Alimentare aer comprimat min≥3500hPa max≤ 7000hPa</p> <p>Presiune reglabilă</p> <p>Alimentare: 220V 50-60Hz</p> <p>Mod de operare continuu</p> <p>Frecvența de lucru: Controlată de medic în timpul lucrului în 10-15 pași</p> <p>Impuls de lucru: Impuls singular, impuls continuu</p> <p>Pedala de lucru: Pedala dublă, pentru a controla de medic frecvența și impulsurile</p> <p>Piesa de mână pneumatică: Piesa de mână și tubul de aer comprimat un sistem etanș și pot fi autoclavabile sau sterilizabile fără capace de etanș suplimentare.</p> <p>Accesorii: minim 3 seturi gata de lucru</p>	buc	1	316 666,67	SR Orhei																																										
7	Hote microbiologice clasa II tip A2	<p>Hotă microbiologică clasa II tip A2- destinată lucrului cu agenți biologici și material genetic în laboratoare de microbiologie și biologie moleculară.</p> <p>Conform standardelor internaționale: EN 12469- Biosafetu cabinet</p> <p>Minim 2 filtre HEPA sau ULPA</p> <p>Eficiență filtrare: minim 99,999% pentru molecule de 0,3um</p> <p>Filtrele trebuie să fie testate individual și certificate de producător</p> <p>Sistem de monitorizare a stării filtrelor</p> <p>Flux laminar vertical:</p> <p>Viteza aer intrare (inflow) 0.53m/s +/-0,025m/s</p> <p>Viteza flux descendent (downflow): 0,33m/s +/-0,025m/s</p> <p>Sistem automat de menținere a stabilității fluxului de aer</p> <p>Recirculare aer: aproximativ 70% recirculat/30% evacuat prin filtru HEPA.</p> <p>Suprafața de lucru: oțel inoxidabil AISI304 sau superior, rezistentă la dezinfectanți și agenți chimici utilizați în laborator, 3-4 părți demontabile pentru a facilita decontaminarea și curățarea</p> <p>Carcasă: oțel cu acoperire antibacteriană</p> <p>Fereastră frontală: sticlă, securizată laminată, motorizată, anti-UV.</p> <p>Sistem de deschidere a ferestrei frontale motorizat cu sistem de blocare sau alarmă, la depășirea poziției de lucru.</p> <p>Lățime, adâncime înălțime zonă lucru: 1200-1300 mm x 600x650 mm x 600-650mm</p> <p>Nivel zgomot: maxim 65 dB.</p> <p>Control microprocesor / display LCD cu monitorizare parametri: viteză aer necorespunzătoare, fereastră deschisă peste limita admisă, filtru colmatat.</p> <p>Lampa UV 253,7 nm pentru decontaminare cu temporizator UV, indicator durata de viață a lampei</p> <p>Iluminare LED internă</p> <p>Afișaj digital(LCD sau echivalent) cu afișarea parametrilor de funcționare.</p> <p>Minim 2 prize interne pentru echipamente</p> <p>Alimentare 220-230V, 50Hz.</p> <p>Stand cu roți și picioare reglabile.</p> <p>Instalare/ Garanție/ Certificare:</p> <p>Furnizorul va instala și testa echipamentul și toate componentele cu predarea echipamentului total funcțional</p> <p>Instalarea minim 2 persoane.(Funcționarea de bază a sistemului. Rutina de întreținere)</p> <p>Garanția minim 24 luni</p> <p>Mentenanța pe toată perioada de garanție inclusiv cu schimbul kit-ului de mentenanță recomandat de producător.</p> <p>Sarcini de întreținere/mentenanță preventivă, inclus în garanția de minim două ori pe an sau conform recomandărilor producătorului (se va prezenta de la producător/ manualul de utilizare/service în care se confirmă planul de mentenanță planificat recomandat, numărul de vizită și lucrările necesare de executat).</p>	buc	3	300 000,00	CRDM																																										
8	Ventilator pulmonar de frecvență înaltă cu jet (HFJV)	<p style="text-align: center;">Ventilator pulmonar de frecvență înaltă cu jet (HFJV)</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 20%;">Descriere</td> <td colspan="3">Ventilator mecanic cu frecvență ultra-înaltă (HFJV - High Frequency Jet Ventilation), ce oferă suport ventilator temporar sau permanent pentru pacienții care nu pot respira pe cont propriu sau care au nevoie de asistență în timpul intervențiilor chirurgicale (laringoscopie, bronhoscopie, chirurgie laser), menținând o ventilare adecvată.</td> </tr> <tr> <td></td> <td style="text-align: center;">Parametrul</td> <td colspan="2" style="text-align: center;">Specificația</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Tip</td> <td colspan="2">Staționar cu troleu</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">Troleu – 1 buc</td> <td style="text-align: center;">Sertar</td> <td colspan="2" style="text-align: center;">≥ 1buc</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Polite ajustabile</td> <td colspan="2" style="text-align: center;">≥ 2buc</td> </tr> <tr> <td>Tip pacient</td> <td colspan="3" style="text-align: center;">Adult, pediatric</td> </tr> <tr> <td>Tip ventilație înaltă frecvență</td> <td colspan="3" style="text-align: center;">HFJV (High Frequency Jet Ventilation)</td> </tr> <tr> <td rowspan="6" style="text-align: center;">Gama de control/setări</td> <td rowspan="3" style="text-align: center;">Frecvență normală (mod convențional)</td> <td style="text-align: center;">Rata respiratorie</td> <td style="text-align: center;">≥ 1–100 rpm</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Raport E:I</td> <td style="text-align: center;">≥ 1:5 până la 3:1</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Presiunea de lucru</td> <td style="text-align: center;">≥ 0,5–3,5 bar</td> </tr> <tr> <td rowspan="3" style="text-align: center;">Frecvență înaltă (mod HFJV)</td> <td style="text-align: center;">Rata respiratorie</td> <td style="text-align: center;">≥ 60–1400 rpm</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Raport E:I</td> <td style="text-align: center;">≥ 1:5 până la 3:1</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Presiunea de lucru</td> <td style="text-align: center;">≥ 0,1–2,0 bar</td> </tr> </table>	Descriere	Ventilator mecanic cu frecvență ultra-înaltă (HFJV - High Frequency Jet Ventilation), ce oferă suport ventilator temporar sau permanent pentru pacienții care nu pot respira pe cont propriu sau care au nevoie de asistență în timpul intervențiilor chirurgicale (laringoscopie, bronhoscopie, chirurgie laser), menținând o ventilare adecvată.				Parametrul	Specificația			Tip	Staționar cu troleu		Troleu – 1 buc	Sertar	≥ 1buc		Polite ajustabile	≥ 2buc		Tip pacient	Adult, pediatric			Tip ventilație înaltă frecvență	HFJV (High Frequency Jet Ventilation)			Gama de control/setări	Frecvență normală (mod convențional)	Rata respiratorie	≥ 1–100 rpm	Raport E:I	≥ 1:5 până la 3:1	Presiunea de lucru	≥ 0,5–3,5 bar	Frecvență înaltă (mod HFJV)	Rata respiratorie	≥ 60–1400 rpm	Raport E:I	≥ 1:5 până la 3:1	Presiunea de lucru	≥ 0,1–2,0 bar	buc	1	1 800 000,00	IP Chiril Draganiuc
Descriere	Ventilator mecanic cu frecvență ultra-înaltă (HFJV - High Frequency Jet Ventilation), ce oferă suport ventilator temporar sau permanent pentru pacienții care nu pot respira pe cont propriu sau care au nevoie de asistență în timpul intervențiilor chirurgicale (laringoscopie, bronhoscopie, chirurgie laser), menținând o ventilare adecvată.																																															
	Parametrul	Specificația																																														
	Tip	Staționar cu troleu																																														
Troleu – 1 buc	Sertar	≥ 1buc																																														
	Polite ajustabile	≥ 2buc																																														
Tip pacient	Adult, pediatric																																															
Tip ventilație înaltă frecvență	HFJV (High Frequency Jet Ventilation)																																															
Gama de control/setări	Frecvență normală (mod convențional)	Rata respiratorie	≥ 1–100 rpm																																													
		Raport E:I	≥ 1:5 până la 3:1																																													
		Presiunea de lucru	≥ 0,5–3,5 bar																																													
	Frecvență înaltă (mod HFJV)	Rata respiratorie	≥ 60–1400 rpm																																													
		Raport E:I	≥ 1:5 până la 3:1																																													
		Presiunea de lucru	≥ 0,1–2,0 bar																																													

		Flux de inspir	0–200 L/min
		FiO ₂ , %	21–100
		CO ₂ , %	0–10%
		Bias/base flow	0–60 L/min
Moduri de operare	Bronhoscopie	obligatoriu	
	Laringoscopie	obligatoriu	
	Cateter Mono-lumen	obligatoriu	
	Cateter Triplu-lumen	obligatoriu	
	Cateter Patru-lumen	obligatoriu	
	Mod terapie intensivă (ICU)	obligatoriu	
	Utilizarea laserului în siguranță (Laser safety)	obligatoriu	
	Mod bi-level (trecere HFJV ↔ convențional) sau funcțional analog	Opțional	
Parametri monitorizați/afișați	Presiunea inspiratorie maximă	obligatoriu	
	Presiunea medie în căile respiratorii	obligatoriu	
	Monitorizarea FiO ₂	obligatoriu	
	Monitorizarea CO ₂ / EtCO ₂	obligatoriu	
	Rata respiratorie	obligatoriu	
	Rata I:E	obligatoriu	
Alarmer pacient	FiO ₂ mare/mic	obligatoriu	
	Presiune inspir mare/mică	obligatoriu	
	Paw (presiunea medie) mare	obligatoriu	
	Presiune/ocluzie continuă ridicată	obligatoriu	
	Circuit respirator deconectat	obligatoriu	
Alarmer echipament	Lipsă alimentare gaz	obligatoriu	
	Presiune inegală între gaze	obligatoriu	
	Lipsă alimentare electrică	obligatoriu	
	Baterie descărcată	obligatoriu	
	Eroare sistem (sensor decalibrat, scurgere prin valve)	obligatoriu	
	Interval de service depășit	obligatoriu	
Autodiagnostic	La fiecare pornire (self-test automat)	obligatoriu	
	Pornire rapidă la necesitate (quick start)	obligatoriu	
Interfața	Interfața cu dispozitivele exterioare	obligatoriu	
	Porturi pentru ieșirea datelor	obligatoriu	
	Port pentru alarmă la distanță	obligatoriu	
	Ieșire analogică	Opțional	
	Raportarea alarmelor și starea pacientului (afișare + imprimată)	obligatoriu	
Display	Tip	LCD sau LED, Touchscreen	
Alimentare	Pneumatică	aer, O ₂	
	Presiunea în rețea	4–6 atm	
	Rețea electrică	220 V, 50 Hz	
	Baterie internă pentru alarmă în caz de intrerupere a alimentării	obligatoriu	

Accesorii	Laringoscop Kleinsasser Mărimea A	1 buc.
	Laringoscop polygonal	1 buc.
	Brațuri suport pentru accesorii și circuite	1 set
	Senzor O2	4 buc.
	Umidificator compatibil cu ventilatorul	1 set, cu accesorii
	Sistem complet de tuburi pentru respirație	1 set
	Adaptor pentru catetere	1 set
	Braț suport universal pentru endoscop	cu adaptoare laringoscop, bronhoscop, jet endoscop – 1 set
	Set de curățare pentru circuite și linii de monitorizare	1 set

Aparat laser		
Descriere	Aparat laser pentru rezecții traheobronșice endoscopice	
Parametrul	Specificația	
Lungimi de undă:	980 nm și 1470 nm	
Putere	maximă totală	≥ 100 W
	distribuit ă	1470 nm – min. 7 W
		980 nm – min. 12 W
Reglare individuală a puterii pentru fiecare lungime de undă		
Fascicul de ghidaj (target beam)	635 nm (roșu) – 4-5 mW	
	532 nm (verde) – 1 mW- opțional	
	Intensitate reglabilă de către utilizator	
Diametrul fibrei compatibile	≥ 360 μm	
Clasa laser	4 (conform standardelor internaționale de siguranță)	
Moduri de tratament	CW (continuu)	
	Pulse Mode (pulsat)	
	ELVeSR Signal sau echivalent funcțional	
	ELVeSR Segment sau echivalent funcțional	
	Derma Mode sau echivalent funcțional	
Durata impulsului / pauzei:	0,01 – 60 sec (impuls)	
	0,01 – 60 sec (pauză)	
Alimentare electrică:	110 – 240 VAC	
	50 / 60 Hz	
	max. 600 VA	
Dimensiuni aproximative (Î × L × A):	≤ 30 cm × 40 cm × 20 cm	
Greutate	≤ 8,5 kg	
Accesorii		
Fibră optică tip Bare Fiber 1000 μm	Vârf plat (Flat Tip)	
	Conector Luer reglabil	
	Sterilizabilă / de unică folosință (ID 1 × 6 h)	
	1000 μm	
	Lungime: ≥2.5 m	
	Diametru exterior: aprox. 1400 μm	
Fibră (răcire gaz / lichid)	Lungime: 3 m	
	Diametru exterior: aprox. 1800 μm	
	Compatibilă cu sistem de răcire	

Aparat laser

buc

1

180 000,00

IP Chiril
Draganiuc

Fibră optică tip Bare Fiber 400 μm	Vârf plat
	Lungime: 2,6 m
	Diametru exterior: aprox. 750 μm
	400 μm
Fibră optică tip Bare Fiber 600 μm	Vârf plat
	600 μm
	Conector Luer reglabil
	Lungime: 2,6 m
Piese de mână și	Diametru exterior: aprox. 860 μm
	Instrument laparoscopic articulată (bending instrument)
Dispozitiv de ablație prin radiofrecvență (RFA) pentru gestionarea durerii cronice și pentru proceduri de denervare	Instrument pentru toracoscopie cu adaptor pentru aspirarea
	Este un dispozitiv pentru ablație radiofrecvență (RF) prin intermediul electrozilor plasați în proximitatea structurilor
Descriere	nervoase, reprezintă o metodă standard pentru gestionarea durerii cronice și, în anumite cazuri, pentru proceduri de denervare.
Parametrul	Specificația
Dimensiuni (înălțime x lățime x adâncime)	Înălțime: maxim 40 cm; Lățime: maxim 60 cm; Adâncime: maxim 60 cm;
Rata de stimulare	cel puțin în tot diapazonul 5-150 Hz
Rafiofrecvența pulsativă	Timp - cel puțin până la 20 min.
	Putere - cel puțin până la 50W
	Frecvență - cel puțin în tot diapazonul 5-10 Hz
	Durata impulsului - cel puțin în tot diapazonul 10-40 milisecunde
Monitorizare termică	cel puțin în tot diapazonul 10-80 °C
Tipuri de radiofrecvențe generate	pulsative
	bifazic / bipolar
Aplicare în chirurgia spinală, cel puțin	*Sisteme de Ablatie prin Radiofrecvență (RFA / PFA);
	*Neurostimulatoare Medulare (SCS - Spinal Cord Stimulators); Opțional
	*IDET (Intracorporeal Electrothermal Therapy); Opțional
Citire impedanță	da (Ω)
Semnalizare vizuală sau sonoră	da
Afișor LCD	da, de tip touchscreen- opțional
Butoane de ajustare a parametrilor	opțional
Porturi disponibile pentru conexiune	USB - da;
	VGA / HDMI - opțional;
	Sincronizare cu ECG extern - opțional;
	Port / porturi de conectare a interfeței și/sau a cateterilor de terapie prin ablație
	Port de conectare a telecomenzii sau a comutatorului de picior
Alimentare	220 V, 50 Hz
Accesorii	Cel puțin 4 electrozi (mnopolari / bipolar) în set cu cabluri, reutilizabili (autoclavabili) sau
	Cel puțin 40 lectrozi (mnopolari / bipolar) în set cu cabluri, de unică folosință
	cablu de alimentare 220V
	Cablu de interconexiune electrozi (dacă necesită)

Telecomandă / Comutator de picior	pentru declanșarea și/sau dirijarea terapiei prin radiofrecvență	
Manual de utilizare	în limba de stat, pe suport de hâtie cât și în format digital	
Manual de service / tehnic	în limba de stat, pe suport de hâtie cât și în format digital	
Ghid rapid de utilizare a dispozitivului	în limba de stat, pe suport de hâtie cât și în format digital	
Instruirea utilizatorilor	cel puțin 4 ore de către un specialist în domeniu	
Garanție produs	minim 24 luni din momentul punerii în funcțiune	
instrumente		
Accesorii	Cărucior mobil pentru sistem laser	
	Ochelari de protecție laser pentru următoarele intervale:	950 – 980 nm
		980 – 1400 nm
		1400 – 11500 nm
Ac de biopsie 14 G, lungime 6 cm, cu marcaje centimetrice, steril, ambalaj 2		
Sistem evacuare fum chirurgical	Sistem complet de evacuare fum	
	Unitate completă 220 / 240 V, 50 / 60 Hz	
	Filtru pentru evacuator fum (set dublu)	
	Set tuburi de unică folosință, lungime 3 m, steril (PU 10 buc.)	
	Tub laparoscopic pentru evacuare fum, lungime 2,44 m, steril (PU 5 buc.)	

10	Dispozitiv de ablație spinală prin radiofrecvență		buc	1		Anulat
-----------	---	--	-----	---	--	--------

11.1	1.1 Pompă de infuzie (perfuzor) cu seringă (caracteristici avansate)						
	Cod	130610					
	Descriere	Perfuzor cu seringă este un dispozitiv care permite administrarea intravenoasă a fluidelor medicale cu o acuratețe ridicată.					
	Parametrul		Specificația				
	Caracteristici generale	Tipul	Cu un canal				
		Display	LCD				
			posibilitatea de ajustare a luminozității				
	Posibilitate de amplasare într-o coloană cu fixare		obligatoriu				
	Display	Date afișate	Viteza de infuzie	obligatoriu			
			Volumul de infuzie	obligatoriu			
Timpul de infuzie			obligatoriu				
Timpul până la final de infuzie			obligatoriu				
Mărimea seringii			obligatoriu				
		Producatorul seringii	obligatoriu				

			buc	66	2 310 000,00	IMU
--	--	--	-----	----	--------------	-----

		Nivelul de ocluzie	obligatoriu
		Rata KVO	obligatoriu
		Data, ora	obligatoriu
		Nivelul de încărcare a baterii	obligatoriu
		Evenimente	obligatoriu
		Alarmer	obligatoriu
Proprietățile pompei	Rata fluxului	diapazon	0.01 - 999 ml/h
		Pasul de incrementare	≤ 0.01 mL/h
	Dozarea bolusului	diapazon	min. 1 - 1800 ml/h
	Rata KVO		diapazon min. 0.01 - 3 ml/h, cu pas de incrementare 0.1 ml/h
	Acuratețea		≤2%
	Compatibil cu toate marimile de seringi solicitate produse de diferiți producători		obligatoriu, min. 8 producători
	Posibilitate de adăugare a noilor tipuri de seringi în bibliotecă		obligatoriu
	Seringi acceptate		2, 3, 5, 10, 20, 30, 50, 60
	Detectare automată a seringii		obligatoriu
	Nivelul presiunii de ocluzie maxime		min. 75 - 880 mmHg
			min. 9 nivele
	Posibilitate de adăugare în bibliotecă alte denumiri medicamente		obligatoriu
	Protecție la pătrunderea lichidelor în dispozitiv		minim IP23
Moduri de infuzie	Rata de perfuzie		obligatoriu
	Dozarea în timp		obligatoriu
	Modul crescător și descrescător sau echivalent		obligatoriu
	Dozarea micro-perfuzie sau echivalent		obligatoriu
Alarmer și indicatori	Ocluzie		obligatoriu
	Eroare de sistem		obligatoriu
	Seringă goală		obligatoriu
	Perfuzia pe sfârșite		obligatoriu
	Baterie descărcată		obligatoriu
Alarmă sonoră	Volum reglabil		obligatoriu
	Buton mod silențios		obligatoriu
	Numărul de evenimente memorate		min. 1000
Jurnalul de evidență	Evenimente stocate	Butoane apășate	obligatoriu
		Coduri de eroare	obligatoriu
		Alarmer	obligatoriu
		Medicamente injectate	obligatoriu
		Cantitatea infuzată	obligatoriu
		Setări	obligatoriu
		Bolus solicitat	obligatoriu

		<table border="1"> <tr> <td rowspan="2">Alimentarea</td> <td>Rețea electrică</td> <td>220 V, 50 Hz</td> <td>obligatoriu</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">Baterie internă</td> <td>Reîncărcabilă</td> <td>obligatoriu</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Țimp de operare</td> <td>≥ 10 h la 5 mL/h</td> </tr> </table>	Alimentarea	Rețea electrică	220 V, 50 Hz	obligatoriu	Baterie internă	Reîncărcabilă	obligatoriu		Țimp de operare	≥ 10 h la 5 mL/h				
Alimentarea	Rețea electrică	220 V, 50 Hz		obligatoriu												
	Baterie internă	Reîncărcabilă	obligatoriu													
		Țimp de operare	≥ 10 h la 5 mL/h													
		Accesorii incluse separat pentru fiecare pompă procurată														
	Suport	Pentru stație de andocare	Fixarea individuala pentru fiecare pompa sau fixarea mai multor pompe in aceeasi statie													
	Seringi	50 ml	100 buc. , să se indice codul produsului oferit													
	Circuite	circuit de interconectare a seringi	100 buc. , cu lungimea de cel puțin 1.2 m , să se indice codul produsului oferit													
11.2	Stație de andocare pentru pompe cu modul de colectare și transmitere date către sistemul informațional al spitalului	1.2 Stație de andocare pentru pompe cu modul de colectare și transmitere date către sistemul informațional al spitalului														
		Parametrul		Specificatie												
		Capacitate stație		Andocare a minim 6 pompe pri 1 sau 2 module cuplate între ele												
		Modul de andocare pompe cu seringă	Mecanism de fixare modul pe țeavă verticală	obligatoriu												
			Modul echipat cu raft de fixare ghidată pentru pompă cu seringă.	obligatoriu												
			Numă de pompe ce pot fi atașate la un modul	minim 3 pompe												
			Posibilitate de cuplare module	cel puțin 2 module												
			Port de conectare 220V pentru fiecare pompă	obligatoriu												
			Port de transmitere date pentru fiecare pompă	obligatoriu												
		Caracteristici modul de transmitere date	Port USB	obligatoriu												
			Port Ethernet	obligatoriu												
			Conectare fără fir, WiFi	obligatoriu												
			Conectare HIS/LIS	Bidirecțional, HL7 sau echivalent												
		Accesorii	Capac pentru port de de interconectare stații	1 buc.												
			Modul de transmitere date	1 buc.												
	Cablu de alimentare cu energie electrică		1 buc.													
	Compatibil cu însuși pompa ofertantă		obligatoriu													
	Cerințe obligatorii	Garanție	minim 12 luni													
		Manual de utilizare în limba de stat	în format electronic sau pe suport de hârtie													
12.1	Pompe de infuzie (volumetrică)	2.1 Pompă de perfuzie volumetrică														
		Cod	130510													
		Descriere	Acest grup de produse include pompe de infuzie pentru volume mari cu cerințe avansate; pot avea 2 sau mai multe canale. Fluxul este calibrat în ml/oră. Au posibilitatea de a efectua calcule a raportului medicament/doză, ce permite programarea fluxului reeșind direct din indicațiile medicului.													
		Parametrul		Specificația												
		Display	Date afișate	LCD												
				posibilitatea de ajustare a luminozitatii												
				Alarme												
				Rata												
	Volum infuzat															
	Timpul infuzat															
			Rata KVO													
				buc	12	420 000,00	IMU									

		Nivelul de încărcare a bateriei
		Nivelul de ocluzie
		Evenimente ≥ 2000
		Istoria
		Data, ora
Capacitatea pompei	Diapazonul volumului infuzat	0.1 - 9999 ml
	Rata fluxului	diapazon min. 0,1 – 1200 ml/h Setarea prin incrementare incepind cu 0.01 ml
	Regim de lucru KVO - mentinerea venei deschise	diapazon min. 0,1 – 3 ml/h
	Acuratetia infuziei	≤5 %
	Funcția bolus	obligatoriu
	Funcția de reglare a vitezei de infuzie în bolus	diapazon min. 0.1 - 1500 ml/h
	Selectarea volumului infuzat	obligatoriu
	Selectarea ratei de infuzie	obligatoriu
	Calcularea dozei/medicament	obligatoriu
	Regim de lucru in flux (setarea fluxului)	obligatoriu
	Trecerea automată în regim de așteptare	obligatoriu
	Carcasa ermetizata pentru a preveni scurgerea de lichide in interiorul dispozitivului	minim IP23
	Nivelul presiunii de ocluzie maxime	diapazon min. 75 - 750 mmHg
		min. 9 nivele
	Funcția de evacuare a bulei de aer din sistema IV pînă la conectarea circuitului la pacient	obligatoriu
	Funcție de chemare asistentă	obligatoriu
	Blocarea panoului de control	obligatoriu
	Alarma sonora	obligatoriu
	Alarma vizuala	obligatoriu
	Fixarea perfuzorului pe rampă verticală	obligatoriu
Setări IV	Protecție la flux liber	obligatoriu
	Capacitatea de captare aer	obligatoriu
Alarmă acustică și vizuală	Ocluzie	obligatoriu
	Nivelul de ocluzie	obligatoriu
	Afișarea ocluziei în timp real	obligatoriu
	Alarmă de flux	obligatoriu
	Bula de aer	obligatoriu
	Eroare de sistem	obligatoriu
	Set decuplat	obligatoriu
	Rezervor gol	obligatoriu
	Ușă deschisă	obligatoriu

		Senzor de picături sau altă tehnologie de depistare a fluxului soluției infuzate	obligatoriu			
		Infuzia completă	obligatoriu			
		Baterie descărcată	obligatoriu			
		Posibilitatea de setare a volumului	obligatoriu			
		Mod silence a alarmei	obligatoriu			
	Sistem de reducere a erorii (tehnologie inteligentă)	Setarea parametrilor implicați dați de sistemul de reducere a erorii de dozare la pornirea pompei	obligatoriu			
		Programe de analiză presetate	obligatoriu			
	Alimentarea electrică	Rețea electrică 220 V, 50 Hz	obligatoriu			
		Baterie incorporată	obligatoriu			
		Durata de operare autonoma	≥ 6 h la fluxul de 25ml/h			
	Acesorii					
	Suport	Pentru stație de andocare	Fixarea individuala pentru fiecare pompa sau fixarea mai multor pompe in aceeasi statie			
	Circuite	≥ 200 buc. pentru fiecare pompă procurată	da, să se indice codul produsului oferit			

12.2	Stație de andocare pentru pompe cu modul de colectare și transmitere date către sistemul informațional al spitalului	2.2 Stație de andocare pentru pompe cu modul de colectare și transmitere date către sistemul informațional al spitalului								
		Parametrul		Specificatie						
		Capacitate stație		Andocare a minim 6 pompe pri 1 sau 2 module cuplate între ele						
		Modul de andocare pompe	Mecanism de fixare modul pe teavă verticală	da						
			Modul echipat cu raft de fixare ghidată pentru pompă	da						
			Numă de pompe ce pot fi atașate la un modul	minim 3 pompe						
			Posibilitate de cuplare module	cel puțin 2 module						
			Port de conectare 220V pentru fiecare pompă	obligatoriu						
			Port de transmitere date pentru fiecare pompă	obligatoriu						
		Caracteristici modul de transmitere date	Port USB	obligatoriu						
			Port Ethernet	obligatoriu						
			Conectare fără fir, WiFi	obligatoriu						
			Conectare HIS/LIS	Bidirecțional, HL7 sau echivalent						
		Acesorii	Capac pentru port de de interconectare stații	1 buc.						
			Modul de transmitere date	1 buc.						
			Cablu de alimentare cu energie electrică	1 buc.						
		Compatibil cu insasi pompa ofertanta		obligatoriu						
	Cerințe obligatorii	Garanție	minim 12 luni							
		Manual de utilizare în limba de stat	în format electronic sau pe suport de hârtie							

13	Mașină automat de sigilat pungi	Specificația Parametrul Putere ≥ 150W Display LCD Mod de sigilare, tragerea automată a pachetului după detectarea poziționării da, automat Încărcare laterală Temperatura de sigilare minim 120-200°C Viteza de etanșare nu mai puțin de 10 metri/min Lățimea maximă de etanșare min. 10 mm Distanța de etanșare față de margine Min. 0- 35 mm, reglabilă	buc	2	160 000,00	IMU
----	---------------------------------	---	-----	---	------------	-----

Regimul de funcționare stand-by Obligatoriu
Protecție la supraîncălzire Obligatoriu
Alimentare 220V, 50Hz
Furnizorul trebuie să includă transportul până la unitatea medicală finală
Furnizorul trebuie să efectueze verificările de instalare, siguranță și funcționare înainte de predare, instruire pentru utilizatori și tehnicieni
Garanție și deservire completă (inclusiv piese de schimb) minim 24 luni
Accesorii
Rola sterilizare autoclav 100 mm x 200 m 4
Rola sterilizare autoclav 150 mm x 200 m 2
Rola sterilizare autoclav 250 mm x 200 m 2
Rola sterilizare autoclav 350 mm x 200 m 2

14

Mașină de anestezie (caracteristici avansate)

Mașină de anestezie (caracteristici avansate)			
Descriere	Mașina de anestezie este destinată să livreze, să monitorizeze gazele anestezice și să asigure respirația artificială a pacientului în timpul actului chirurgical		
Parametru	Specificația		
Prize de gaz	O ₂ , Aer		
Display mașina de anestezie	≥15", color TFT sau LCD		
	touch screen		
Debitmetre	tipul	electronice	
	gaz	O ₂ , Air	
	gama, L/min	diapazon min. 0.2 - 15	
Vaporizator	tip vaporizator acceptate	Izofluran	obligatoriu
		Sevofluran	obligatoriu
		Halothan	obligatoriu
	număr de vaporizatoare instalate la dispozitiv	≥ 2 unități	obligatoriu
		Izofluran	obligatoriu
		Sevofluran	obligatoriu
interlock		obligatoriu	
sistem de absorbție		obligatoriu	
Mecanisme de siguranță	siguranța O₂	acustică, vizuală	
	siguranță de amestec hipoxic	obligatoriu	
Ventilator automat	tip pacient	Adult, Pediatric, Neonatal	
	moduri de ventilație	Manual/spontan, VCV, PCV, PSV/PS, SIMV-V, SIMV-P	
	mecanism electronic de amestec a gazelor (mixer)	obligatoriu	
	volumul Tidal, ml	diapazon min. 5-1500	
	frecvența respirației/minut	diapazon min. 5-100	
	Volum minutar (MV), L/min	diapazon min. 3-60	
	raportul I:E	minim 2:1 la 1:8	
	pauză de inspirație	obligatoriu	
	limita de presiune, cmH₂O	diapazon min. 10-70	
	PEEP, cmH₂O	diapazon min. 4-30	
	Trigger flux	diapazon min. 1-10 L/min	
	Trigger presiune	diapazon min. 20 - 1 cmH ₂ O	
	Monitorizare complianța, rezistivitate	obligatoriu	
	Sistem de autodiagnostic	testare la scurgeri, testarea circuitelor respiratorii, complianța, alimentarea cu gaz, verificarea tuturor sistemelor	
AGSS (sistem de evacuare a gazelor anestezice)		obligatoriu	
Sistem de management al consumului de agent anestezic		opțional	
cu funcție de încălzire a amestecului gazos		obligatoriu	

buc

3

2 248 000,00

IMU

Circuitul pneumatic de ventilare a pacinetului	port auxiliar ieșire a amestecului gazos		obligatoriu
Parametri monitorizați și afișați pe display	Presiunea de aer	Alarmă de înaltă presiune	obligatoriu
		Alarma presiune subatmosferică	obligatoriu
		Presiune scăzută / apnee	obligatoriu
		Alte alarme de presiune	obligatoriu
	Volumul expirator / flux		obligatoriu
	Volumul minut, l/min		obligatoriu
	Concentrația de O2	Timp de răspuns, sec	≤ 35
	Concentrația de CO2	alarmă apnee	obligatoriu
	Monitorizare agent	Tipul de agenți	Isofluran, sevofluran, Halothan opțional
		Auto indentificare a gazelor anestezice	obligatoriu
		Alarmă concentrare agent	obligatoriu
		Determinare a și afișarea valorii MAC	obligatoriu
	spirometria		opțional
	Modulul de gaze	încorporat la mașina de anestezie	
determină concentrațiile de gaze: O2, CO2, agenți anestezici		obligatoriu	
Celulă determinare O2 tip paramagnetic		obligatoriu	
Monitorul pentru afișarea funcțiilor vitale	display	≥19", color TFT sau LCD	obligatoriu
		touch screen	obligatoriu
	monitor dedicat vizualizării funcțiilor vitale		obligatoriu
	fixarea monitorului de/ pe masina de anestezie		obligatoriu
	imprimantă termică încorporată <i>Reformularea parametrului in:</i> imprimantă termică		obligatoriu
	conexiuni WiFi/LAN/HDMI/USB		obligatoriu
	Protectii la defibrilare 360J		obligatoriu
	Protectia contra dispozitivelor de electrochirurgie cu frecventa inalta		obligatoriu
	Compensarea automata a driftului isoliniei		obligatoriu
	Detectarea automata a tipului de manjeta		obligatoriu
	baterie internă reîncărcabilă		obligatoriu
	interfață de comunicare cu altele		obligatoriu
	Conectare HIS/LIS		Bidirecțional, HL7 sau echivalent
Modulele hemodinamice incluse	Electro-cardio-grama (ECG)	frecvența cardiacă	obligatoriu
		traseul ECG	obligatoriu
		analiza și măsurarea segmentului ST	obligatoriu
		determinare a cel puțin 20 de aritmii	obligatoriu
	Puls-oximetria (SpO2)	fotopletismo grafia	obligatoriu

		valoarea SpO2	obligatoriu
		indicile de perfuzie	obligatoriu
	Tensiune sanguină neinvazivă (NIBP)		obligatoriu
	Respirația (impedanța transtoracică)		obligatoriu
	Temperatura pe 2 canale		obligatoriu
	Tensiune sanguină invazivă (IBP) pe 2 canale		obligatoriu
	Modul de monitorizare BIS (bispectral index)/entropie sau modul de monitorizarea obiectiva a profunzimii blocului neuro-muscular intraanestezic (TOF/ NMT)		obligatoriu
	Alarmeri prioritare		3
	Tensiune de alimentare		220 V, 50 Hz
	Prize auxiliare 220 V ≥ 3 buc		obligatoriu
	Baterie internă	reîncărcabilă	obligatoriu
		autonomie de lucru ≥ 1.5h	obligatoriu
	Sertar pentru depozitare ≥ 2 buc		obligatoriu
	Frînă centralizată pentru fixarea aparatului sau sistem clasic de blocare a minim două roți		obligatoriu
	Presiune de alimentare cu gaze		3.0 - 6 bar
	Accesorii		
	Furtunul cu conector de conectare la sursa de aer comprimat		1 buc.
	Furtunul cu conector de conectare la sursa de oxigen		1 buc.
	Circuit de ventilare	Adult, reutilizabil	≥ 2 set., să se indice codul produsului
	Plămîn de test	Adult, reutilizabil	≥ 2 buc., să se indice codul produsului
	Senzor de flux	Reutilizabil	≥ 2 buc., să se indice codul produsului
	Filtru antibacterial	Adult, unică utilizare	≥ 200 buc., să se indice codul produsului
	Accesorii modul de gaz	Adult	≥ 2 set., să se indice codul produsului
	Cablu ECG	Adult, reutilizabil 5 fire	≥ 2 buc., să se indice codul produsului
	Senzor ECG	Adult, unica utilizare	≥ 100 buc., să se indice codul produsului
	Senzor SpO2	Adult, reutilizabil	≥ 2 Buc., să se indice codul produsului
	Manșete NIBP	Adult, reutilizabilă	≥ 2 buc., să se indice codul produsului
		Adult mare, reutilizabilă	≥ 2 buc., să se indice codul produsului
	Senzor de temperatură	Adult, reutilizabil	≥ 2 buc., să se indice codul produsului
	Cablu de interconectare senzor IBP	Adult, reutilizabil	≥ 1 buc., să se indice codul produsului
	Senzor IBP	Adult, unica utilizare	≥ 10 buc., să se indice codul produsului
	Accesorii necesare de functionare a modulului BIS/entropie sau TOF/ NMT	Accesorii pentru Adult	≥ 5 buc., să se indice codul produsului

15	Verticalizator / lifter medical electric	<p>Parametru Specificație</p> <p>Parametrii fizici:</p> <p>Lungime totală 900 – 1400 mm</p> <p>Lățime totală (bază) 650 – 1100 mm</p> <p>Lățime bază deschisă 1000 – 1200 mm</p> <p>Înălțime totală 1400 – 2000 mm</p> <p>Amplitudine braț de ridicare 600 – 1400 mm</p> <p>Diametru roți 75 – 175 mm</p> <p>Distanța între roți față 500 – 800 mm</p> <p>Distanța între roți spate 500 – 800 mm</p> <p>Greutate proprie unitate până la 90 kg</p> <p>Material cadru Oțel tubular / aliaj metalic tratat si vopsit</p> <p>Specificații tehnice:</p> <p>Tip echipament Verticalizator / lifter medical electric</p>	BUC	4	108 000,00	IMU
----	--	--	-----	---	------------	-----

	<p>Capacitate de sarcină ≥ 180 kg Control ridicare/coborâre Electric, prin telecomandă și/sau panou Motor electric ridicare variabilă, silențios Reglaj braț obligatoriu, ajustabil (electric) Roți 4 pivotante cu frâne integrate la roți (măcar 2) Funcționalitate: Ridicare electrică controlată obligatoriu Coborâre controlată obligatoriu Control pedală opțională (sau hands-free) opțional Oprire de urgență obligatoriu Indicator nivel baterie obligatoriu Mânere ghidaj pentru îngrijitor obligatoriu Adaptare la diverse înălțimi, pacienți obligatoriu Baterie/Alimentare: Tip baterie reîncărcabilă și detașabilă Capacitate baterie Suficientă pentru ≥ 10 – 20 cicluri de ridicare Timp de încărcare ≤ 6 – 8 ore Funcții baterie Protecție la supradescărcare Accesorii incluse: Sling pentru pacienți obligatoriu (minim 1 set) Telecomandă / control obligatoriu Cablul de încărcare baterie obligatoriu Manual utilizare obligatoriu, RO/EN/RU Saltea semi-rigida, compatibilă cu dispozitivul oferit obligatoriu.</p>				
16	<p>Sistem dublu de filtrare a aerului pentru a menține presiune pozitivă în dulap. Ușa/uși cu sticlă pentru o vizualizarea endoscoapelor stocate. Ecran tactil pentru control, afișarea datelor și starea endoscoapelor. HEPA filtru cu o eficiență de cel puțin 99.95%. Compliance cu standardul european ISO 16442. Uscarea endoscoapelor în maxim 3 ore. Afișarea monitorizării și vizualizării presiunii pozitive a aerului în dulap. Afișarea monitorizării blocării filtrelor. Afișarea monitorizării temperaturii și umidității în interiorul dulapului. Alarmă sonoră la deschiderea ușii. Sistem de acces securizat la endoscoape. Imprimantă incorporată pentru extragerea raportului de păstrare a endoscopului. Monitorizarea timpului de păstrare a endoscopului Posibilitatea de transmitere a datelor la calculator. Timpul minim de păstrare a endoscoapelor în stare sterilă minim 30 zile. Compresor integrat pentru circulația aerului. Nivelul de zgomot maxim 58 dBA. Scanarea endoscoapelor pentru identificare. Conectori pentru endoscoape de tip Olympus, (Fujinon, Storz - opțional). Capacitatea de păstrare minim 10 endoscoape: gastro/colono/duodeno/bronho, stocate vertical. Conectoare pentru 10 endoscoape definite de instituție la momentul livrării. Cerințe de certificare: Anul producerii minim 2025. Termen de garanție nu mai mic de 24 luni din momentul instalării. Instalare, darea în exploatare, instruirea de către participantul câștigător - obligatoriu Training pentru utilizatori la instalare și la solicitare - obligatoriu. Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție. În cazul defecțiunii dispozitivului aflat în garanție, termenul reparației va fi adăugat la perioada de garanție totală. Pe perioada garanției timpul de intervenție în caz de defecțiune minim 24h. Documente confirmative: La livrarea dispozitivului medical obligatoriu: Manual de utilizator în limba română și engleză Manual de service și manual de utilizare în conformitate cu LEGEA Nr. 102 cu privire la dispozitivele medicale din 09.06.2017, capitolul 4 Articolul 14. P. 3. Ghid rapid în limba română laminat atașat de dispozitiv. Cerințe: Anul producerii minim 2025 Garanție minim 24 luni Servicii de mentenanță preventivă pe perioada de garanție Manuale de utilizare limba romana Manual de service limba engleza sau romana Training pentru utilizatori Da, pregătire de lucru, mod de utilizare a dispozitivului, întreținerea zilnică. Training pentru personal tehnic Ajustarea, calibrarea, înlăturarea defecțiunilor minore, parole de acces după caz.</p> <p>Dulap pentru păstrarea și uscarea endoscoapelor</p>	BUC	1	600 000,00	IMU
17	<p>Descriere: Procesor automat de țesuturi destinat procesării histologice a probelor biologice, utilizat în laboratoare de anatomie patologică, histopatologie și cercetare biomedicală. Parametru Specificație Componente: Unitate principală Carcasă rezistentă la substanțe chimice Sistem procesare Cu recipiente multiple pentru reactivi Coșuri pentru casete Capacitate mare, detașabile Sistem de încălzire Controlat electronic Sistem de control Microprocesor cu interfață digitală Ecran de control Display color / LCD Capac de siguranță Cu blocare automată Sistem de filtrare vapori Integrat sau conectabil extern Specificații tehnice principale: Tip procesor Automat, programabil Capacitate ≥ 200 casete Număr stații reactivi ≥ 10 Capacitate băii de parafină ≥ 3 litri Băi de parafină ≥ 2, încălzite Volum reactiv / stație ≥ 3 litri Temperatură parafină Reglabilă, până la ≥ 45-65 °C Control temperatură Electronic, precis Mod operare Automat și manual Alimentare 220-240 V, 50/60 Hz Programe de procesare: Programe presetate Da Programe personalizate Da Memorie programe ≥ 10 Secvențiere automată Opțional Pornire întârziată(programată) Opțional Procesare peste noapte Da Funcționalități avansate: Agitare / mișcare Da, pentru penetrare optimă Vacuum Opțional (pentru procesare rapidă) Presiune controlată Opțional Monitorizare temperatură În timp real Alarmeroare, temperatură, lipsă reactiv Protecție probe Finalizare sigură în caz de întrerupere a energiei electrice.</p> <p>Procesor automat de țesuturi</p>	BUC	1	300 000,00	IMU
				9 250 866,67	

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 toate loturile.
- 3) Pentru mai multe loturi.

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (oferantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, etc. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa, reieșind din criteriul de atribuire stabilit la pct. 22 din anunțul de participare.

Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o ofertă alternativă.

Cerințele minime obligatorii pe care ofertele de bază trebuie să le respecte sunt toate cerințele tehnice indicate pentru fiecare lot în parte.

Cerințele minime obligatorii pe care ofertele alternative trebuie să le respecte sunt marcate cu roșu pentru fiecare lot în parte.

11. Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS;

12. Termenul de valabilitate a contractului: 7 luni din data emiterii deciziei irevocabile ale grupului de lucru.

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică

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

16. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligativitatea
1	Cererea de participare	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. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA

2	Specificația tehnică	<p>- 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. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.</p> <p>ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică oferată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). <p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor oferați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>"Accesorii</p> <p>Nota:Modelele accesoriilor (coduri) sunt obligatorii a fi prezentate și oferitate de operatorul economic.Totodată operatorul economic are posibilitate de a ajusta/completa aceste coduri/modele ca urmare a clarificarilor fără ca această ajustare să fie considerată modificare a ofertei inițiale."</p>	DA
3	Specificația de preț	<p>- 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. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>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.</p>	DA
4	DUAE	<p>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; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i></p>	DA

5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>-În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2 % din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. 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; Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei. Și se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor</p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	<p>- 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. Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</p>	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA "RSAP" Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE

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	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.”	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – 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	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 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; Manualul de utilizare. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu <u>indicarea/marcarea numărului de referință/ modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.</u>	DA
12	Declarație de la Ofertant	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - 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
13	Declarație de la Ofertant	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament minim 24 de luni - (dacă în specificația tehnică la lot nu se prevede un alt termen) originală,	DA

		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;	
14	Declarație de la Ofertant	- cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - 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
15	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2025, originală- 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
16	Declarație de la Ofertant	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – 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
17	Dovada înregistrării în Lista producătorilor,	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice și Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice și Electronice (EEE) - Original 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
18	Dovada înregistrării dispozitivului ofertat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Înregistrarea bunurilor în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
19	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit	DA
20	Declarație de la ofertant	cu privire la livrarea componentele sistemului trebuie să fie noi (nefolosite)- Original 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
21	Cerințe pentru mijloace de măsurare și a măsurărilor supuse controlului metrologic	Se vor prezenta următoarele documente conform HG 1042/2016 - Certificat aprobare de Model a mijlocului de măsurare -valabil; - Buletin de verificare metrologică inițială -valabil;	DA
22	Cerințe pentru mijloace de cântărit	Se vor prezenta următoarele documente conform HG nr. 267/2014 Declarație de conformitate eliberată de către producător- valabilă; La livrare mijloace de cântărit obligatoriu să corespundă următoarelor cerințe: marcat în mod vizibil, lizibil și indelebil cu următoarele inscripționări: - marcajul CE și marcajul metrologic suplimentar; - numărul certificatului de examinare CE de tip, unde este cazul; - sigla sau denumirea producătorului, denumirea comercială înregistrată sau marca înregistrată a acestuia; - clasa de exactitate, inclusă într-un oval sau între două linii paralele orizontale unite prin două jumătăți de cerc; - limita maximă de cântărire sub forma Max...; - limita minimă de cântărire sub forma Min...; - diviziunea de verificare sub forma e =...; - număr de tip, de lot sau de serie; și după caz; - pentru aparatele de cântărit neautomate construite din elemente separate care se assemblează, marca de identificare pe fiecare element; - diviziunea de verificare, dacă d este diferit de e, sub forma d =...; - efectul maxim aditiv de tară, sub forma T = +...; - efectul maxim substractiv de tară, dacă este diferit de Max, sub forma T = -...; - diviziunea tarelor, dacă este diferită de d, sub forma d(T) =...; - sarcina limită , în cazul în care este diferită de Max, sub forma Lim =...;	DA

		<p>- limitele speciale de temperatură, sub forma... °C/...°C; - raportul dintre receptorul de greutate și sarcină. De asemenea, potrivit art. 31 alin (1) din Legea 235/2011 privind activitățile de acreditare și de evaluare a conformității, se recunosc certificatele de conformitate sau rapoartele de încercări emise de organisme de evaluare a conformității notificate, acreditate de organisme naționale de acreditare semnate ale Acordului de recunoaștere multilaterală cu Cooperarea Europeană pentru Acreditare, eliberate pentru produsele importate din statele membre ale Uniunii Europene, traduse în limba română și confirmate prin semnătura importatorului.</p>	
Documente obligatorii care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
23	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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
24	<u>Garanția de bună execuție</u>	<p>În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:</p> <p>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)"</p> <p>Garanția de bună execuție va fi valabilă 8 luni din data înregistrării de către CAPCS</p>	DA

17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 2 % din valoarea ofertei fără TVA.:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în cuantum de 2% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore.

Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

18. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5% din suma totală a contractului.

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate Cod fiscal:

1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

sau

Garanția Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Garanția de bună execuție va fi valabilă 8 luni din data înregistrării de către CAPCS

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire licitația electronică, conform platformei de achiziții publice (pasul minim 1%, 3 runde).

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

22. Ofertele se prezintă: în lei.

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului și modalitatea de atribuire a contractului: cel mai scăzut cost, cu corespunderea tuturor cerințelor, per lot.

NOTĂ: în cazul în care au fost depuse două sau mai multe oferte echivalente sub aspectul prețului și care corespund tuturor cerințelor, autoritatea contractantă va da prioritate în selectarea ofertei câștigătoare conform ordinii clasate în SIA „RSAP” (MTender). Ofertele celorlalți operatori economici, altele decât oferta câștigătoare clasată pe primul loc în clasament în SIA „RSAP” (MTender), vor fi respinse ca neconforme cerințelor din documentația de atribuire, în conformitate cu art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

29. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

30. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

31. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

32. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu

33. 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

34. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul):

35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:

36. Data publicării anunțului de intenție: 02.04.2026

37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 02.04.2026

38. 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	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

39. 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)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG