

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea: Produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, medicamente, produse farmaceutice, dezinfectanți și alte consumabile, necesare în activitatea Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2023

prin procedura de achiziție: Cererea ofertelor de preț

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://cnts.md/despre-noi/achizitii-publice-organizate-in-cadrul-cnts>

1. Denumirea autorității contractante: *Centrul Național de Transfuzie a Sângelui*
2. IDNO: *1006601004242*
3. Adresa: *mun. Chișinău , str. Academiei, 11*
4. Numărul de telefon/fax: *022-10-90-80/022-10-90-85*
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: singe@ms.md; www.cnts.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): *Instituție Medico-Sanitară Publică*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CP V	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
		Lotul 1				
1	331 000 00-1	Azopiram	set	12	Certificare: Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale. - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru controlul calității în pregătirea instrumentariului medical și veselei de laborator. Proprietăți: conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de	759,00

					păstrare).	
		Lotul 2				
2		Potasiu permanganat, 0,1N	fiole	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p>Formula chimică – $KMnO_4$</p> <p>Forma de ambalare: fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	987,00
		Lotul 3				
3		Oxalat de sodiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: solid albă,fără miros, masa mol-133.999 g/mol;</p> <p>Formula chimică –$Na_2 C_2O_4$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	38,00
		Lotul 4				
4		Glucosa – monohidrat D+	kg	2,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru producerea preparatelor biomedicale din sânge .</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică – $C_6H_{12}O_6 \times H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj,pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului,formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>	1250,0
		Lotul 5				
5		Amoniac soluție 25%	Litri	3,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid limpede, încolor, miros –înțepător, concen</p>	309,00

					<p>trația nu mai puțin 25%</p> <p>Formula chimică – NH₄OH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	
		Lotul 6				
6		Hidrogenocar bonat de sodiu	kg	1,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și Glunatului.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică –NaHCO₃</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	180,00
		Lotul 7				
7		Levomicetină (chloramphen icolum)	gr	30	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de actiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare gălbue, chimic curat, puțin solubil în soluții apoase , ușor solubil în alcool etilic. Formula chimică –C₁₁H₁₂Cl₂N₂O₅</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	870,00
		Lotul 8				
8		Verde de briliant	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.</p> <p>Formula chimică: C₂₇H₃₄N₂O₄S</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	40,00
		Lotul 9				
9		Oxalat de amoniu	kg	0,10 0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE 	80,00

					<p>nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</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</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor, solubil în apă.</p> <p>Formula chimică – $(\text{COONH}_4)_2 \times \text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	
		Lotul 10				
10		Azid de sodiu	Gramme	200	<p>Certificare:</p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant OAB.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: NaN_3</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 26628-22-8.</p>	1545,0
		Lotul 11				
11		Sulfid de sodiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</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</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore, solubile în apă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică – $\text{Na}_2\text{Sx9H}_2\text{O}$</p> <p>Concentrație: 97%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	32,00
		Lotul 12				
12		Carbonat de calciu	gr	100	<p>Certificare:</p> <p>- Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH)</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</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare albă, miros inodor.</p> <p>Formula chimică – CaCO_3</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	910,00

		Lotul 13				
13		Acetat de plumb	kg	0,02	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, alb, miros înțepător Formula chimică – $C_4H_6O_4Pb_x3H_2O$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	35,00
		Lotul 14				
14		Clorură de bariu	kg	0,05	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid încolor, fără miros, ușor solubil în apă. Formula chimică – $Ba Cl_2x 2H_2O$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	35,00
		Lotul 15				
15		Etacridină lactat	gr	5	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna Proprietăți: Solid,pulbere microcristalică galbenă, fără miros,gust amar, ușor solubil în apă,insolubil în alcool etilic, chimic curat, efect antimicrobian. Formula chimică - $C_{15}H_{15}N_3O$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;	11,00
		Lotul 16				
16		Toxin stafilococic	ml	50	Certificare: - 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 precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;	20183,00

					<p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p>Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p>Proprietăți: Lichid</p> <p>a) transparent de culoare galbenă;</p> <p>b) fără incluziuni mecanice;</p> <p>c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure;</p> <p>d) pentru test în vitro;</p> <p>Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml;</p> <p>Forma de ambalare: Fiole a cîte 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în container metallic, 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>	
		Lotul 17				
17		Standard alfastafilalizin	ml	20	<p>Certificare:</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 precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p>Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p>Proprietăți: soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml,</p> <p>Forma de ambalare: flacoane a cîte 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>	14352,0
		Lotul 18				
18		Anatoxină antistafilococică	ml	200	<p>Certificare:</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 precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p>Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.</p> <p>Proprietăți: Suspensie</p> <p>a) opalescentă de culoare albă-gălbuie,</p> <p>b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbată;</p>	253000,00

					<p>Conținutul de anatoxină stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;</p> <p>Forma de ambalare: fiole/flacon a câte 1 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 fiolei/flaconului.</p>	
		Lotul 19				
19		Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml	Bucată	800	<p>Certificări:</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 precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - Confirmarea efectuării programării la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 1 la număr; b) cu un volum de 400 ml; <p>Containerele vor fi asigurate cu:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fante pe părțile laterale, bine stămate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurate cu clame; e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y care va conține : <p>Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliatorii și cod numeric de identificare a acestora ;</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă.</p> <ul style="list-style-type: none"> f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu</p>	42080,00

				menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului. Prezența mostrei: 5 unități	
Valoarea estimativă totală					336696,00

- 9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. nu se aplică**
- 10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):**
- 1) Pentru un singur lot;
 - 2) Pentru mai multe loturi;
 - 3) Pentru toate loturile;
- 11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite**
(indicați se admite sau nu se admite)
- 12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: pe parcursul anului 2023, în tranșe, în termen de 45 zile de la solicitare**
- 13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2023**
- 14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu**
(indicați da sau nu)
- 15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică**
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
- 16. 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):**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
	Cerere de participare (Anexa nr.7)	Confirmată prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a 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 aprobat prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021	Obligatoriu
	Specificația tehnică	Confirmată prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a 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 aprobat prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021	Obligatoriu
	Specificația de preț	Confirmată prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul	Obligatoriu

		delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire. Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobat prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021	
	DUAE	Confirmată prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire. Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE de cât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	Obligativ
	Garanția pentru ofertă (Anexa nr. 9) sau transfer la contul autorității contractante	În cuantum de 1 % din valoarea ofertei fără TVA, valabilă 90 zile Confirmat prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului. Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform Anexei nr. 9 din documentația standard, Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021. Dacă este semnat olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul CNTS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – TR Chișinău buget de stat Codul fiscal: 1006601004242 Contul de decontare: MD56TRPCAA518410A00419AA Contul bancar: TREZMD 2X Operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei, cu nota ”Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică inițiată de CNTS în SIA RSAP Mtender”	Obligativ
	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 zile) (Anexa nr. 8)	Confirmată prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a 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 aprobat prin Ordinul MF nr. 115 din 15.09.2021	Obligativ
Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE			
	Certificat de atribuire a contului bancar	Eliberat de banca deținătoare de cont-confirmat prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	Obligativ
	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, Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional, confirmat prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau	Obligativ

		împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	
	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului-conform cerințelor Serviciul Fiscal de Stat al RM), valabil la data deschiderii ofertelor - confirmat prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	Obligatoriu
	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară - confirmat prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	Obligatoriu
	Criterii de calificare	<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. - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) confirmat prin semnătura electronică de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat a persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire. 	Obligatoriu
	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020. În termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul/ofertantul asociat desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și AAP.	Obligatoriu pentru câștigătorii procedurii
	Garanție de bună execuție	În cuantum de 5 % din valoarea contractului adjudecat. Garanția de bună execuție a contractului se constituie sau din garanție bancară sau din transfer pe contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – TR Chișinău buget de stat Codul fiscal: 1006601004242 Contul de decontare: MD80TRPCAA518440A00419AA Contul bancar: TREZMD 2X	Obligatoriu pentru câștigătorii procedurii la semnarea contractului

		cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică inițiată de CNTS în SIA RSAP Mtender"	
	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.	Obligatoriu
	Mostrele pentru bunurile oferate	La cererea autorității contractante pentru bunurile oferate conform cerințelor specificațiilor tehnice	Obligatoriu

- 17. Garanția pentru ofertă, în quantum de 1 % din valoarea ofertei fără TVA.**
- 18. Garanția de bună execuție a contractului, în quantum de 5 % din valoarea contractului adjudecat.**
- 19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: nu se aplică**
- 20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitație electronică, pasul minim 1%, trei runde.**
- 21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu se aplică**
- 22. Ofertele se prezintă în valuta lei MD**
- 23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: prețul cel mai scăzut, pentru fiecare lot în parte și corespunderea cerințelor**
- 24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică**

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

- 25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**
- conform SIA RSAP
- 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: 90 zile**
- 28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP**
Ofertele întârziate vor fi respinse.
- 29. 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.
- 30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română**
- 31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
- 32. 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

33. 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): *nu se aplică*
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: *nu se aplică*
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: *nu se aplică*
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *conform SIA RSAP*
37. 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	<i>Se accepta</i>
Sistemul de comenzi electronice	<i>Nu se accepta</i>
Facturarea electronică	<i>Se accepta</i>
Plățile electronice	<i>Se accepta</i>

38. 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): _____ (se specifică da sau nu)
39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: Silvia Roșca _____