

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Privind **Achiziționarea dispozitivelor medicale Sisteme radiografice digitale conform necesităților
IMSP pentru anul 2026**

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	Unitate a de măsură	Cantitatea	Valoarea estimată fără TVA a dispozitivului medical cu 24 luni garanție	Valoarea estimată totală pentru dispozitiv medical cu 24 luni garanție și cu 5 ani de mentenanță post-garanție (inclusiv consumabile etc.)																																																					
1	Unitate de radiografie, mobilă (caracteristici medii) 210110	<table><tr><td colspan="3">Unitate de radiografie, mobilă (caracteristici medii)</td></tr><tr><td>Cod</td><td colspan="2">210110</td></tr><tr><td>Descriere</td><td colspan="2">Sistem radiografic digital pe consolă mobilă</td></tr><tr><td>Parametru</td><td colspan="2">Specificație</td></tr><tr><td>Dimensiuni</td><td>Greutate maxima acceptabila</td><td>≤ 450 kg</td></tr><tr><td>Puterea generator</td><td></td><td>≥ 32 kW</td></tr><tr><td rowspan="6">ANOD TUB Raze X</td><td>Capacitate termică, HU</td><td>≥ 30000</td></tr><tr><td>kV, Diapazon</td><td>≥ 40-125</td></tr><tr><td>mA Diapazon</td><td>≥ 50-400</td></tr><tr><td>mAs Diapazon</td><td>Ajustabil</td></tr><tr><td>Pata focală, mm</td><td>Pata focală, mm 0.8 -1.3, ±0.2 pata focala mica 0.6-0.8 pata focala mare 1.1-1.3</td></tr><tr><td>Timp de expunere</td><td>diapazon minim 0,001-4,0 s</td></tr><tr><td colspan="2">SID DIAPAZON, cm</td><td>≥ 140</td></tr><tr><td colspan="2">Rotirea bratului in jurul axei orizontale</td><td>±90</td></tr><tr><td rowspan="3">INDICATORI</td><td>Tip</td><td>Digital</td></tr><tr><td>kVp</td><td>Digital</td></tr><tr><td>mAs</td><td>Digital</td></tr><tr><td rowspan="4">DETECTOR DIGITAL</td><td>Tip</td><td>CSI</td></tr><tr><td>Rezoluție matrice</td><td>≥ 2560x3072 pixels</td></tr><tr><td>Pixel</td><td>≤ 140 μm</td></tr><tr><td>Gradație</td><td>≥ 16 biti</td></tr></table>	Unitate de radiografie, mobilă (caracteristici medii)			Cod	210110		Descriere	Sistem radiografic digital pe consolă mobilă		Parametru	Specificație		Dimensiuni	Greutate maxima acceptabila	≤ 450 kg	Puterea generator		≥ 32 kW	ANOD TUB Raze X	Capacitate termică, HU	≥ 30000	kV, Diapazon	≥ 40-125	mA Diapazon	≥ 50-400	mAs Diapazon	Ajustabil	Pata focală, mm	Pata focală, mm 0.8 -1.3, ±0.2 pata focala mica 0.6-0.8 pata focala mare 1.1-1.3	Timp de expunere	diapazon minim 0,001-4,0 s	SID DIAPAZON, cm		≥ 140	Rotirea bratului in jurul axei orizontale		±90	INDICATORI	Tip	Digital	kVp	Digital	mAs	Digital	DETECTOR DIGITAL	Tip	CSI	Rezoluție matrice	≥ 2560x3072 pixels	Pixel	≤ 140 μm	Gradație	≥ 16 biti	bucată	2	2238629,62	2613629,62
Unitate de radiografie, mobilă (caracteristici medii)																																																											
Cod	210110																																																										
Descriere	Sistem radiografic digital pe consolă mobilă																																																										
Parametru	Specificație																																																										
Dimensiuni	Greutate maxima acceptabila	≤ 450 kg																																																									
Puterea generator		≥ 32 kW																																																									
ANOD TUB Raze X	Capacitate termică, HU	≥ 30000																																																									
	kV, Diapazon	≥ 40-125																																																									
	mA Diapazon	≥ 50-400																																																									
	mAs Diapazon	Ajustabil																																																									
	Pata focală, mm	Pata focală, mm 0.8 -1.3, ±0.2 pata focala mica 0.6-0.8 pata focala mare 1.1-1.3																																																									
	Timp de expunere	diapazon minim 0,001-4,0 s																																																									
SID DIAPAZON, cm		≥ 140																																																									
Rotirea bratului in jurul axei orizontale		±90																																																									
INDICATORI	Tip	Digital																																																									
	kVp	Digital																																																									
	mAs	Digital																																																									
DETECTOR DIGITAL	Tip	CSI																																																									
	Rezoluție matrice	≥ 2560x3072 pixels																																																									
	Pixel	≤ 140 μm																																																									
	Gradație	≥ 16 biti																																																									

			Dimensiune, cm	≥ 35x43				
			Timp pînă la apariția imaginii	Max 5 sec				
			Tip conectare la unitate	Wi-Fi				
			Baterii	min. 2 buc.				
				autonomie in regim de utilizare pentru o baterie de minim 7 ore				
			Incarcator baterie(cu 2 sloturi)	obligatoriu				
		DAP–metru		obligatoriu				
		Colimator	Rectangular	obligatoriu				
			Camp maxim la 1 m SID – 43x43 cm	obligatoriu				
			Iluminare LED	Minim 160 lx				
			Indicator SID	minim 1 m, 1.5 m, 1.8 m				
		CENTRARE PACIENT/ LUMINA COLIMATOR		obligatoriu				
		CERINȚE ALIMENTARE		Toate componentele echipamentului electric se vor conecta la priză prin fișă de rețea de tip F “Schuko”				
				Electricitate: 220 Volți monofazic, Frecvența 50 Hz				
				Cablu Minim 5 m				
		Loc lucru (PC1) integrat in consola mobila	Loc lucru laborant: PC cu accesorii, monitor si SW integrat pentru achizitie si prelucrare/stocare a imaginilor x-ray, interfata control generator	obligatoriu				
			CPU	≥ Core i7, sau echivalent				
			Sistem de operare	Ubuntu / Windows 10 sau mai avansat				
			Memorie operativa	≥ 8 Gb				
			Memorie HDD/SSD	≥ 500 Gb sau stocarea a minim 20000 imagini				
			Recorder DVD/RW	obligatoriu				
			Accesorii	tastatura				
				mouse - opțional				

			Monitor LCD medical, Touch screen, (IPS fara stralucire)	≥ 19 inch				
			SW:					
			Baza de date pacienti, posibilitate de vizualizare si redactare a imaginilor captate de pe detector	obligatoriu				
			Detectare pozitionare corecta a grilei (conform APR)	obligatoriu				
			Posibilitate de configurare a tabelor APR	obligatoriu				
			Legatura cu generatorul de raze -x prin intermediul tabelor APR	obligatoriu				
			Menegmentul dozei acumulate de pacient (legatura cu DAP-metru)	obligatoriu				
			Legatura cu Server DICOM (DICOM MWL SCU)	obligatoriu				
			Posibilitate de lucru cu multiple Servere (DICOM store SCU)	obligatoriu				
			Posibilitate de conetare printre (DICOM print SCU)	obligatoriu				
			Stocare pe purtator optic (CD, DVD) a imaginilor in format DICOM	obligatoriu				
			Posibilitate diagnosticare ajustare SW de la distanta	obligatoriu				
			WiFi	≥ 802.11b/g				
			Compatibilitate totala	DICOM 3.0				
		Loc lucru (PC2) medic	Loc lucru medic imagist: PC cu accesorii, monitor si SW integrat pentru prelucrare/ stocare, schimb de date cu reseaua DICOM	obligatoriu				
			Procesor	≥ Core i7, sau echivalent				
			Sistem de operare	Ubuntu / Windows 7 sau mai avansat				
			Memorie operativa	≥ 8 Gb				
			Memorie HDD	≥ 1 Tb				
			Recorder DVD/RW	da				

		Accesorii	claviatura, maus, UPS	da				
		Monitor LCD Medical	IPS fara efect de stralucire	≥ 21 inch, 2Mpx				
		SW:	Baza de date pacienti, posibilitate de vizualizare si redactare a imaginilor primite de la locu de lucru 1 si retea DICOM	obligatoriu				
			Legatura cu Server DICOM (DICOM MWL SCU)	obligatoriu				
			Posibilitate de lucru cu multiple Servere (DICOM store SCU)	obligatoriu				
			Posibilitate de conectare printer (DICOM print SCU)	obligatoriu				
			Stocare pe purtator optic (CD, DVD) a imaginilor in format DICOM	obligatoriu				
			Posibilitate diagnosticare ajustare SW de la distanta	obligatoriu				
			Compatibilitate totala	DICOM 3.0				
		Alimentare electrica	220V, 50Hz cu impamintare	obligatoriu				
		Accesorii	Complect de procetie radiologic (guleras, sort, fusta)	1 set.				
			Sirma mobila cu fereastră pe roțile de protecție x-ray a tehnicianului în timpul expunerii	obligatoriu				
		Instalare/service	Instalare inclusiv raport de evaluare a calitatii (Controlul calitatii sau raport de testare de la producator)	obligatoriu				
			Existenta centru de deservire in RM cu ingineri locali acreditati de producator	obligatoriu				
			Posibilitatea de service post garantie (contra plata) pe un termen de min	7 ani				

2	Sistem radiografic digital (cu bucky vertical) cerințe medii 210211	Sistem radiografic digital (cu bucky vertical) cerințe medii			Bucată	1	1666666,67	2125000,003
Cod		210211						
Descriere		Sistem radiografic pentru uz general, libertate de mișcare și multiple configurări. Aria largă de mișcare a mesei, cu posibilitatea de ajustare a limitelor, bucky-ului și a stativului vertical permit expuneri de la cap pînă la degetul piciorului fără să fie necesară re poziționarea pacientului.						
Parametru		Specificația		obligatoriu				
Modul radiologic	Digital	Detector unic						
Tip masă	Tip	Piedestal						
	Suport electric	obligatoriu						
	Mișcarea mesei	Longitudinală, cm			± 55			
		Laterală, cm		± 12,5				
		Verticală, motorizat		obligatoriu				
	Fața mesei	Densitatea mesei		< 1.0 mm Al				
		Greutatea maximă a pacientului		≥ 200 kg				
		Suportul mesei		Piedestal				
		Sistem de control		electromagnetic				
Sistemul BUCKY a mesei		Tip		motorizat				
		Dimensiunea, cm		minimum 43x43				
		Controlul automat al expunerii (AEC)		4 câmpuri				
		Raportul grilei		≥10:1				
		Sincronizare automata cu tubul radiologic		obligatoriu				
		Distanța de deplasare a tubului deasupra mesei		≥ 180 cm				
BUCKY vertical		Dimensiunea, cm		minimum 43x43				
		Controlul automat al expunerii (AEC)		obligatoriu				

				Raportul grilei	≥10:1				
				Mărimea casetei	≥43x43				
				Sistem de control	electromagnetic				
				Deplasarea longitudinală, cm	max. 180 cm				
		Detector digital plat	Mărimea detector, cm	≥43x43	obligatoriu				
			Configurare detector	Fără fir					
			Caracteristicile detectorului	Rezoluția matricei, pixeli					
				DQE @ ≤ 1.0 lp/mm	≥ 65 %				
				DQE @ ≥ 2.0 lp/mm	≥ 37 %				
				Mărimea pixelului	≤140 μm				
			Tip	Tip CSI (Celsiu iodid) s-au similar					
		Procesarea avansată		obligatoriu	≥ 65 kW				
		Generator de raze X	Puterea maxima	≥ 65 kW					
			Intensitatea maximă la 100 kV	≥ 650 mA					
			Domeniu curent (mA)	10-800 mA					
			Domeniu tensiune (kV)	40-150 kV					
			high speed starter	obligatoriu					
			Control automat al expunerii AEC	obligatoriu					
		Tubul de raze X	Anod rotativ	obligatoriu					
			Dimensiunea spotului focal, mm	0.6 și 1.2					
			Capacitatea termică, KHU	≥ 400					
			Rata de răcire, KHU/min.	≥ 120					
			Viteza de start a anodei, rpm	min. 9000 rpm					
		Colimator	Ecran	obligatoriu					
			Motorizat	obligatoriu					
			Afisare	SID					
				tip Filtru					

				inclinare				
			Sincronizare cu regimul de expunere	obligatoriu				
		Suspensia tubului	Instalare/fixare	podea				
			tip motorizat	obligatoriu				
			Rotație suspensie în jurul axei orizontale (dreapta/stînga)	±180 °				
			Rotație tub, axa orizontală	±90 °				
			Sistem de control	electromagnetic				
			Panou de control pe tubul radiologic	opțional				
		DAP–metru	Incorporat	obligatoriu				
			Afișarea dozei și export prin DICOM	obligatoriu				
		Consola de achizitie integrată (PC Tehnician radiolog)	CPU (Procesor)	6 nuclee, s-au analogic				
			RAM (memorie operativă)	min 8 Gb				
			HDD	min 1 TB				
			Administrează	Parametrii generator				
				Software de achiziție a imaginii				
				Bază de date Pacient				
				DAP metru				
				Colimator				
			Software de achiziție a imaginii	Post-procesarea anatomică specifică				
				Procesarea avansată				
				Procesarea manuală				
				Preseturi personalizate				
				Interfața software rus/rom/eng				

			Monitor medical	min 21 inci				
				min 400 CD/m2				
				min 2 mgpixel				
			CD/DVD	obligatoriu				
			Software de achiziție a imaginii	obligatoriu				
			Preseturi personalizate	obligatoriu				
			Interfața software	rus/rom				
			Pachet DICOM	Stocare, printare, import, export, transmitere min 10 noduri DICOM, baza de date				
			UPS	min 600 VA				
		Stație de arhivare și procesare a imaginii	CPU (Procesor)	6 nuclee, s-au analogic				
			RAM(memorie operativă)	min 8 Gb				
			HDD	min 2TB				
			Monitor medical	min 21 inci				
				min 1000 CD/m2				
				min 2 mgpixel				
			CD/DVD	obligatoriu				
			Software de diagnosticare, procesare si arhivare mini Pacs	da, certificat CE, ISO 13845				
			Pachet DICOM	Stocare, printare, import, export, transmitere,baza de date				
			Imprimanta p/u rapoarte	obligatoriu				
			UPS	min 600 VA				
		Imprimantă DICOM	Tave accesibile simultan	min 2 buc				
			Tip	laser s-au analogic				
			rezolutie, dpi	min 300 dpi				

			Productivitate, filme/ora (35x43 cm)	min 80/oră						
		Integrarea	Stocarea clasa SOP DICOM 3.0	da						
		Accesorii	Sticlă plumbată	minim 1x0,8 m						
			Guleraș de protecție	2 seturi						
			Sort de protecție	2 seturi						
3	Sistem radiografic digital 210220	Sistem radiografic digital				Bucată	1	1981551,11	2481551,11	
		Cod	210220							
		Descrierea	Sisteme radiografice de uz general sunt utilizate pentru a efectua procedurile de rutină cu raze x pentru diagnosticare oferite de cele mai multe spitale, clinici private, cabinete medicale, precum si centre de îngrijire urgentă.							
		Parametru		Specificația						
		Modul radiologic	Digital	Detector unic	obligatoriu					
		Tip masă	Tip		Piedestal					
			Suport electric		obligatoriu					
			Mișcarea mesei	Longitudinal, cm		de la 90				
				Lateral, cm		± 13				
			Fața mesei	Densitatea mesei		< 1.0 mm Al				
				Greutatea maximă a pacientuli, kg		200, în mișcare				
				Suportul mesei		Pedistal				
		Sistem de control		electromagnetic						
		Sistemul BUCKY a mesei	Tip		motorizat					
			Dimensiunea, cm		≥ 43x43					
			Controlul automat al expunerii (AEC)		3 câmpuri					
			Raportul grilei		≥ 10:1					
			Auto-tracking (Sincronizare automata cu tubul radiologic)		obligatoriu					
			Aria de scanare a pacientrului		≥ 180 cm					
		Detector	Mărimea detector, cm		≥43x43					

			Configurare detector	Fără fir	obligatoriu				
			Caracteristicile detectorului	Dimensiunile matricei, pixeli	$\geq 3052 \times 3052$ pixels				
				Mărimea pixelului	$\leq 140 \mu\text{m}$				
				DQE @ ≤ 1.0 lp/mm	$\geq 65 \%$				
				DQE @ ≥ 2.0 lp/mm	$\geq 37 \%$				
			Tip	CSI (Celsiu iodid) s-au analogic	obligatoriu				
		Procesarea avansată			obligatoriu				
		Generator de raze X	Puterea maxima		≥ 65 kW				
			Intensitatea maximă la 100 kV		≥ 650 mA				
			Dimensiunea spotului focal, mm		0.6 și 1.2				
			Domeniu curent (mA)		10-800 mA				
			high speed starter		obligatoriu				
			Domeniu tensiune (kV)		40-150 kV				
		Tubul de raze X	Anod rotativ		obligatoriu				
			Viteza de start a anodei, rpm		min. 9000 rpm				
			Capacitatea termică, KHU		≥ 400				
			Rata de răcire, KHU/min.		≥ 120				
			Panou de control pe tubul radiologic		obligatoriu				
		Colimator	Ecran		obligatoriu				
			Motorizat		obligatoriu				
			Afisare		SID				
					tip Filtru				
					inclinare				
			Sincronizare cu regimul de expunere		obligatoriu				
		Suspensia tubului	Controlul razelor X a tubului montat		obligatoriu				
			contrabalnsat		obligatoriu				
		DAP-metru	Incorporat		obligatoriu				
			Afișarea dozei in format DICOM		obligatoriu				

		Consola de achizitie integrată (PC Tehnician radiolog)	CPU (Procesor)	6 nuclee, s-au analogic				
			RAM (memorie operativă)	min. 8 Gb				
			HDD	min. 1 TB				
			Administrează	Parametrii generator				
				Software de achiziție a imaginii				
				Bază de date Pacient				
				DAP metru				
				Colimator				
			Software de achiziție a imaginii	Post-procesarea anatomică specifică				
				Procesarea avansată				
				Procesarea manuală				
				Preseturi personalizate				
				Interfața software rus/rom				
			Monitor medical	min. 21 inci				
				min. 400 CD/m2				
				min. 2 Mgpixel				
			CD/DVD	obligatoriu				
			Software de achiziție a imaginii	obligatoriu				
			Preseturi personalizate	obligatoriu				
			Interfața software	rus/rom				
			Pachet DICOM	Stocare, printare, import, export, transmitere min 10 statii de diagnostic, baza de date				
			UPS	min.. 600 VA				
		Stație de arhivare și procesare a imaginii	CPU (Procesor)	6 nuclee, s-au analogic				
			RAM(memorie operativă)	min. 8 Gb				
			HDD	min. 2TB				
			Monitor medical	min. 21 inci				
				min. 1000 CD/m2				
				min. 1 Mgpixel				

			CD/DVD	obligatoriu				
			Software de diagnosticare, procesare si arhivare mini PACS	da, certificat CE, ISO 13845				
			Pachet DICOM	Stocare, printare, import, export, transmitere,baza de date				
			Imprimanta p/u rapoarte	obligatoriu				
			UPS	min. 600 VA				
		Imprimantă DICOM	Tave accesibile simultan	min. 2 buc				
			Tip	laser s-au analogic				
			Rezolutie, dpi	min. 300 dpi				
			Productivitate, filme/ora (35x43 cm)	min. 80/oră				
		Accesorii	Sticlă plumbată	min.im 1x0,8 m				
			Guleraș de protecție	2 seturi, să se indice codul produsului				
			Sort de protecție	2 seturi, să se indice codul produsului				
			Ochelarii de protecție	2 seturi, să se indice codul produsului				
			Șort protector pentru gonade	2 seturi, să se indice codul produsului				
			Integrarea	Stocarea clasa SOP DICOM 3.0				
		Cerințe față de alimentarea electrică		Standard				

4	Sistem radiograf ic intraoral 210510	Sistem radiografic intraoral		bucată	1	132748,89	299415,5567
	Cod	210510					
	Descriere	Unitățile radiografice dentare sunt utilizate pentru imagistica dentiției, anatomia individuală a dintelui (coroană, gât, rădăcină) și alte probleme dentare. Radiografia intraorală necesită filmul dentar sau senzorul digital pentru a fi plasate în interiorul gurii pacientului pentru imagistica ocluzală, periapicală, etc.					
	Parametrul		Specificația				
	Tub anod de raze X	Tip	staționar sau portabil				

			Filtrare totală minimă, mm Al	≥1.5-2.2				
			Capacitatea de încălzire, HU	≥ 8000-30000				
			Dimensiunea spotului focal, mm	≥ 0.4-0.8				
		Generator de raze X	Tip	AC/DC				
			AEC	optional				
			Gama kV	≥ 60				
			Gama mA	între 2 și 8				
			Timpul de expunere, sec	≥ 0.02-2.0				
		SID (distanța de la sursa la imagine), mm		200-300				
		DAP-metru		obligatoriu				
		Panou de control		digital				
		Alimentarea		220-240V, 50 Hz				
		Film sau detector digital		ambele				
		Tipul sensorului		CMOS				
		Tehnologia transmiterii datelor		USB, Ethernet, Wireless				
		Timpul de procesare și afișare		~4				
		Mărime pixel, μm		≤19				
		Monitor		≥19"				
		Rezoluție, pixeli		≥1024 x 768				
		Computer		obligatoriu				
		Valoarea totală fără TVA						

Notă: În cazul în care numărul operatorilor economici care au îndeplinit criteriile de calificare și selecție și care au prezentat oferte admisibile, conforme este mai mic de doi per lot, autoritatea contractantă are dreptul să anuleze lotul.

Ofertele nu vor fi acceptate, în cazul în care vor depăși valoarea estimativă a dispozitivului medical cu 30% și mai mult.

Oferta de preț trebuie să includă toate vizitele și consumabilele necesare pentru mentenanța post-garanție indicată conform documentelor doveditoare ale producătorului (manualul, planul de mentenanță), inclusiv ajustările software, verificări/teste de funcționare și alte măsuri prevăzute de producător pentru buna funcționare a dispozitivului medical.

Oricare costuri suplimentare care ar permite buna funcționare a dispozitivului medical în perioada post-garanție, neincluse în formularul costurilor recurente, vor fi acoperite de către operatorul economic.

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. (ofertantul 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 oferta 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 a dispozitivului medical: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS;

Perioada garanției comerciale de 24 luni oferită de producător / importator / vânzător pentru dispozitivul medical începe de la data punerii în funcțiune (după instalare și testare conform Certificatului de garanție);

Perioada post-garanție de 5 ani începe după expirarea garanției comerciale.

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:	Obligatorietatea
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; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al 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 Notă: În 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. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;	DA

		- 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). 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 ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat - atrage după sine respingerea ofertei "Accesorii" Nota: Modelele accesoriilor (coduri) sunt obligatorii a fi prezentate și oferite 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."	
3	Specificația de preț	- 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 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.	DA
4	Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical	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. Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) descifrarea costurilor pentru perioada indicată conform loturilor care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
5	DUAЕ	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 DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
6	Garanția pentru ofertă	- 2% din valoarea ofertei fără TVA. - 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. - 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	DA
7	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	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); DUAЕ 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: Operatorul economic în platforma SIA “RSAP” Mtender va indica suma ofertei totale (conform Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale). Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma totală fără TVA per lot) trebuie să coincidă cu informațiile din Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale, 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 DUAЕ			
Cerințe de calificare obligatorii			
8	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
9	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
10	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
11	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
12	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 indicarea/marcarea numărului de referință/ modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
13	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
14	Scrisoare de la producător și declarație pe proprie răspundere a ofertantului privind disponibilitatea pieselor de schimb	Ofertantul câștigător are obligația de a asigura disponibilitatea pieselor de schimb originale (sau echivalente certificate de producător) pentru echipamentul medical achiziționat pe o perioadă de minim 7 ani de la data punerii în funcțiune a ultimei unități livrate în cadrul contractului. Perioada de 7 ani se calculează astfel: - Începe de la data punerii în funcțiune a ultimei unități livrate în cadrul prezentului contract. - Continuă chiar și în cazul în care producătorul încetează fabricarea modelului respectiv (discontinuitate de producție).	DA

		• Include atât piese de schimb critice (ex. tub RX pentru CT, bobine RF pentru RMN, module electronice, senzori, pompe, valve etc.), cât și piese de uzură obișnuită (filtre, baterii, cabluri, senzori de uzură). Ofertantul câștigător se obligă să: a) Notifice în scris CAPCS și instituția beneficiar cu cel puțin 12 luni înainte de încetarea producției sau a disponibilității pieselor de schimb pentru modelul respectiv; b) Asigure livrare garantată a piesei în maxim până la 30 zile de la înregistrarea contractului de achiziție a piesei. c) Oferteze prețuri fixe pentru piesele de schimb pe toată perioada de 8 ani (fără careva adaosuri comerciale), prețuri ce nu vor depăși costurile standard din cataloagele producătorului sau oferte de la furnizori, cu excepția cheltuielilor de transport și instalare. <u>Dovada îndeplinirii cerinței:</u> - Ofertantul va anexa în propunerea tehnică <u>scrisoare de la producător</u> prin care se confirmă: • Disponibilitatea pieselor de schimb pentru minim 7 ani de la livrare. • Lista pieselor critice cu coduri și prețuri de catalog. • Angajament de notificare cu 12 luni înainte de discontinuitate (situație în care producătorul încetează fabricarea modelului respectiv). - Scrisoarea va fi însoțită de <u>declarație pe proprie răspundere a ofertantului</u> că va respecta clauzele de mai sus pe toată durata contractului.	
15	Plan de mentenanță și documentație	Operatorii economici trebuie să furnizeze un <u>plan detaliat de mentenanță de la producător</u> , pe perioada de garanție și post garanție, specificând programele de mentenanță preventivă, procedurile de calibrare, inspecții și conformitatea cu ghidurile producătorului și cerințele fiecărui lot în parte	DA
16	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, 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	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
18	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
19	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
20	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
21	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
22	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

23	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
24	Declarație de la Ofertant	cu privire la garantarea de către operatorul economic că nu va modifica prețul mentenanței post-garanție, pe un termen de 5 ani - 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
25	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
26	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 =...; - 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 pentru 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.	DA

Documente obligatorii care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

27	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
28	<u>Garanția de bună execuție</u>	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; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212	DA

		IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)" Garanția de bună execuție va fi valabilă 8 luni din data înregistrării de către CAPCS	
--	--	--	--

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 retrace 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

Garanție 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 0.01%, 3 runde).

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:

- 1. Vor fi contractate dispozitivele medicale (echipamentele medicale) propriu zise.**

CAPCS precizează și furnizează parametri de bază pentru calculele din formularul costurilor recurente:

-durata calculelor – 7 ani;

-cantitatea planificată de vizite pe an este stabilită conform Documentelor tehnice de referință (manualul de utilizare/planul de mentenanță etc.;

-prețul kwh este de 2,808 lei pentru persoane juridice;

Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale reprezintă un răspuns a ofertantului, în care furnizează, într-o manieră standard, datele necesare pentru a calcula costurile ciclului de viață ale dispozitivului medical. Totodată, numărul de vizite este cantitatea maximă și poate fi ajustată în funcție de necesitățile reale ale beneficiarului final.

22. Evaluarea va fi efectuată conform criteriului de evaluare și datelor din Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical.

23. Ofertele se prezintă: în lei.

24. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului și modalitatea de atribuire a contractului: **cel mai mic 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

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

26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

30. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

31. 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.

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

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

34. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agencia 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

35. 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):

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

37. Data publicării anunțului de intenție: 18.02.2026

38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 18.02.2026

39. 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

40. 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