

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind Achiziționarea Echipamentelor de protecție LISTA DE BAZĂ pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2021

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție  
LP

(tipul procedurii de achiziție)

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: **022222364**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office@capcs.md**
6. Adresa de e-mail sau de internet 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/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată
						(se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33100000-1	Combinezoane de protecție (protecție medie)	Bucată	483879	Material: neșesut laminat, densitatea minim 50 g/m2. 2. Botoși parte integrală a combinezonului, prevăzuți cu elastic la gleznă. 3. Gluga să fie cu elastic și cu clapă pentru închidere la bărbie cu fixare cu bandă adezivă. 4.Să se închidă cu fermoar, cursorul fermoarului prevăzut cu lacăt de fixare, pentru evitarea deschiderii accidentale. Fermoarul să fie cu clapetă protectoare. 5. Combinazonul trebuie să asigure protecție biologică împotriva substanțelor periculoase și a agenților microbieni infecțioși, să fie impermeabil la apă și lichide organice (inclusiv sub formă de aerosoli), alternativ combinezonul trebuie să asigure protecție la penetrare	35,157,084.24

					<p>cu sânge și fluide corporale.  6. Să asigure libertate de mișcare. 7. Ambalaj individual cu inscripția mărimii. Produs de unică folosință. Mărimi disponibile : L, XL, 2XL, 3XL. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Avizul Sanitar de la ANSP și certificatele de conformitate la materia primă*Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu- zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>	
2	33100000-1	Combinezoane de protecție (protecție înaltă pentru secții ATI)	Bucată	512446	<p>Material: spond bond laminat, densitatea totală (spond bond+materialul pentru laminare externă) 50-60g/m2. 2.Banda de protecție pe toată lungimea cusăturilor. 3. Botoși parte integrală a combinezonului, prevăzuți cu elastic la gleznă. 4. Gluga să fie cu elastic și cu clapă pentru închidere la bărbie cu fixare cu bandă adezivă. 5.Să se închidă cu fermoar,</p>	45,754,898.80

					<p>cursorul fermoarului prezăvut cu lacăt de fixare, pentru evitarea deschiderii accidentale. Obligatoriu fermoarul acoperit cu placă cu fixare cu bandă adezivă pe porțiunea distală a plăcii, pe toată lungime fermoarului, pentru protecția la pătrunderea agenților infecțioși prin materialul fermoarului. 6. Mâneca să fie asigurată cu buclă pentru fixarea pe deget întru evitarea alunecării mânecii din mănuși. 7. Câte o pereche de bahili adițional din material spond bond laminat, pentru protecție suplimentară a piciorului. 8. Materia primă a combinizonul trebuie să asigure protecție conform EN 14126, ISO 16604, să fie impermeabil la apă și lichide organice (inclusiv sub formă de aerosoli), precum și să asigure protecție la penetrare cu sânge și fluide corporale utilizând metoda ISO 16603. 9. Să asigure libertate de mișcare. 10. Ambalaj individual cu inscripția mărimii. Produs de unică folosință. Mărimi disponibile L, XL, 2XL, 3 XL.</p>	
3	33100000-1	Măști de protecție	Bucată	3965980	<p>Material nețesut, trei straturi, cu pliuri. Nu va conține fibră de sticlă și latex.</p> <p>Hipoalergica. Fixare cu elastic. Să permită respirația fără efort. Protecție împotriva contaminării. Adaptabilă la forma feței, cu bară din metal sau din plastic, pentru nas. Ambalare pînă la 100buc, nesterile. *Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hîrtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta</p>	4,143,026.19

					poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu	
4	33100000-1	Ochelari de protecție	Bucată	147173	<p>ncolori, să fie etanși cu protecție laterală și frontală, să poată fi purtați peste ochelari de vedere, fără părți metalice, să fie din policarbonat, cu vizor plat și ramă din plastic moale, rama să fie monobloc cu protecție laterală, părțile laterale să fie transparente, vederea laterală să nu fie afectată, lentilele transparente din policarbonat cu protecție la zgîrieturi și cu strat anti-aburire, permit ventilație indirectă, cu fixare etanșă pe față, să ofere protecție împotriva lichidelor, să se fixeze în jurul capului cu ajutorul bandei elastice special creată pentru a asigura o susținere fermă. Mărime universală. Clasa de protecție 5 și 6. Ambalaj individual. EN 166:2001, marcaj CE. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hîrtie avizate cu</p>	5,293,980.06

					ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat (dacă produsul este inclus într-un catalog, în cazul în care produsul nu-i este atribuit un cod să se menționeze în formularul F4.1). * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.	
5	33100000-1	Respiratoare	Bucată	1268377	<p>Dispozitive medicale cu filtru de particule. Capacitatea de filtrare min. 94% ( de ex. N95/N99/N100FFP2/FFP3). Respirabilitate bună. Cu formă fixă. Cu Valva respiratorie. De unică folosință. Cu benzi elastice pe cap, flexibile, moi.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *</p> <p>Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hîrtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat (dacă produsul este inclus într-un catalog, în cazul în care produsul nu-i este atribuit un</p>	18,553,370.00

					cod să se menționeze în formularul F4.1). * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.	
6	33100000-1	Viziere (Ecrane de protecție)	Bucată	214266	<p>Ecran de protecție transparent incolor reutilizabil.  Grosimea de min. 0,8 mm.  Bandă reglabilă/bandă elastică pentru a atașa ferm de cap și pentru a potrivi confortabil pe frunte (mărime universală).  Protecție totală a feței (va acoperi complet ochii, nasul și gura), protecție laterală.  Fabricat din material rezistent care poate fi curățit și dezinfectat cu soluție de alcool de min. 70 %. Oferă suficient spațiu pentru purtarea concomitentă de respiratoare. *Pentru dispozitivele medicale  Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat (dacă produsul este inclus într-un catalog, în cazul în care produsul nu-i este atribuit un cod să se menționeze în</p>	6,598,794.11

					formularul F4.1). * Pentru o indentificare mai precisă partificantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.*	
7	33100000-1	Mănuși nitril (M,L XL)	Bucată	3618500	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, nitril, cu pudră, Mărimea disponibile ( M,L XL) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a)Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă partificantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>	11,143,968.93
8	33100000-1	Mănuși latex (ML, XL)	Bucată	4466120	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea disponibile (M,L, XL) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al</p>	9,169,601.13

				<p>Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>	
<b>Valoarea estimativă totală</b>				<b>135,814,723.47</b>	

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru mai multe loturi;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se acceptă

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: \_\_\_\_\_ în termen de 30 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021



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

(indicați da sau nu)

**14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu sunt****

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
	Oferta	Formularul ofertei F3.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 175/2018- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	DA
	Formularul specificațiilor tehnice F4.1	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 175/2018.	DA
	Formularul Specificațiilor de preț F 4.2	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 175/2018.	DA
	Garanția pentru ofertă	1% -original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard sau transfer	DA
	DUAE	original, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	DA
	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 - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
	Raportul financiar/ Situația Financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura electronice.	DA
	Declarație de la ofertant cu privire la	- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate al produsului-originală confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.	DA
	Mostre	vor fi prezentate mostre în număr de 2 unități după deschiderea ofertelor nu mai târziu de data de <b>19 februarie ora 14:00.</b>	DA
	Declarație de la ofertant	confirmată prin semnătura și ștampila, în care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora.	DA

**16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz **nu sunt****

**17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):**

**Nu se aplică**

**18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu sunt****

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: per lot la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.
20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: [ora exactă] **14:00**
  - pe: [data] **18 februarie 2021**
22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:  
*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 zile**
24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP  
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)  
*Ofertele întârziate vor fi respinse.*
25. 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".*
26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **de stat**
27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**  
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
28. 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*
29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): \_\_\_\_\_
30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **\_\_ \_\_**
31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: \_\_\_\_\_
32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **\_\_ \_\_**
33. 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 | da                           |
| sistemul de comenzi electronice                                  | da                           |
| facturarea electronică   | da                           |
| plățile electronice  | da                           |
34. 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): **nu**  
(se specifică da sau nu)
35. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru:



L.Ş.