

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Consumabilelor medicale și Articolelor parafarmaceutice (listă centralizată) necesar pentru 60 zile

1. Denumirea autorității contractante: IMSP Spitalul Clinic Republican „Timofei Moșneaga”
2. IDNO: 1003600150783
3. Adresa: MD-2025, mun.Chișinău, str.Nicolae Testemițanu 29
4. Numărul de telefon/fax: 022 403 697
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: www.scr.md/achizitiipublicescr@gmail.com
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. 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 solicitate	U/M Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată, fără TVA, lei
1	33141615-4	Lot 1. Pungă pentru colectarea urinei 2 litri	4000 buc	1). volum 2 litri ; 2).steril; 3).Cu valvă de evacuare; 4).material: PVC, transparent; 5). gradate (g); 6).Cu tub conector (posibilitatea de a fi conectat la sonda urinară); 7). Ambalaj individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	16000,00

2	33141310-6	Lot 2. Seringă Jane 60 ml (sterilă)	2000 buc	1). tip: Jane; 2).mărime: 60 ml; 3). ambalaj individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	6000,00
---	------------	---	----------	--	----------------

3	33141113-4	Lot 3. Bandaj (fașă) de tifon Bandaj (fașă) de tifon, 7mx14cm, nesterilă, densitatea min. 32g/m	6000 buc	Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterilă, densitatea 32 g/m² - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini Caracteristici fizico-mecanice: - lățime 14 cm; lungime 7 m; densitate minim 32 g/m²; legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă; agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-îflamabil; fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003 Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *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: - 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).	24000,00
---	------------	---	----------	--	----------

4	33141310-6	Lot 4. Seringă cu ac, 10ml sau 12 ml, 3 componente, ac 21G 0,8x40mm, sterilă1/2	8000 buc	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *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: - 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).	56000,00
---	------------	--	----------	---	----------

5	33141310-6	Lot 5. Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, 0,6x25mm, sterilă.	20000 buc	Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 0,6x25mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradatie din ml în ml - stopper pentru a preveni ieşirea pistonului din seringă - garnitură de etanşare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluţiei în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate şi etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii şi adresei producătorului, denumirea si codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, ţara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanţă şi trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate şi etichetate (se acceptă inscripţia pe ambalaj în una din limbile de circulaţie internaţională). *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenţiei Medicamentului şi Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ştampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: - Certificat CE sau Declaraţie de conformitate în funcţie de evaluarea conformităţii cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 şi/sau ISO 9001 (în dependenţă de categoria produsului).	10000,00
---	------------	---	-----------	---	----------

6	33141310-6	Lot 6. Seringă, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ 0,7x30mm, sterile.	50000 buc	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ 0,7x30mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradatie din ml în ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *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: - 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).	30000,00
---	------------	--	-----------	---	----------

7	33141310-6	Lot 7. Seringă sterilă cu ac nedetașabil, pentru insulină, ac 29G	15000 buc	Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetașabil din oțel/inox, 29 G ½ ; 0.33 x (8-12mm); volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc; confecționată etanș; ac hipoalergic, apirogen,; ambalaj individual Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *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: - 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).	22500,00
Valoarea estimativă totală					164 500,00

8. 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; ☒

Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite.

9. Termenii și condițiile de livrare solicitați: în decurs de 15 zile de la solicitare.

10. Termenul de valabilitate a contractului: 31 decembrie 2022.

- 11. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim/obligativitatea cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate:**

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Ofera conform modelului atșat	Oferta în original - Confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativu
2	Certificat de înregistrare (decizie de înregistrare)/ Extras de înregistrare	Copie, emis de Agenția Servicii Publice, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativu
3	Acte ce atestă calitatea produselor	1. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit – valabil, copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice. 2. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice pentru produsul oferit, copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice. 3. În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Obligativu
4.	Declarație pe propria răspundere că livrarea va fi efectuată în termen de 15 zile de la solicitare	Original, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice	Obligativu
Prezentarea mostrelor		În decurs de 5 zile calendaristice de la solicitare	
Modalitatea de efectuare a evaluării		Cel mai mic preț fără TVA cu corespunderea cerințelor solicitate, pe lot	
Termenii și condițiile de livrare		DDP – Franco destinație vămuit, Incoterms 2013, pe parcursul anului 2022, în termen de 15 de zile de la solicitare	

- 12. 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.

- 13. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului:** Cel mai mic preț fără TVA cu corespunderea cerințelor solicitate, pe lot.

- 14. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

- până la: SIA RSAP - pe: SIA RSAP

- 15. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**

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

16. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP (Ofertele întârziate vor fi respinse).
17. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: româna
18. 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
19. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: SIA RSAP
20. 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 acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

Conducătorul grupului de lucru:



Alexandru Ferdohleb