

CAIET DE SARCINI

Obiectul Achiziția Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și săngelui/componentelor sanguine donat la prima etapă de triere conform necesităților pentru anul 2022 (REPETAT)

Autoritatea contractantă Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Descriere generală. Informații

Denumire lot	Cantitatea	Unitatea de măsură	Specificația tehnică deplină	Termenul de livrare
Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și săngelui/componentelor sanguine donat la prima etapă de triere	283178	test	<p>I. Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagensi/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției/prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare)</p> <p>1.1 Cerințe pentru reagenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) stabilitate la păstrarea în dispozitivul medical cu cel puțin de 28 zile; b) asigurări de producător cu elemente de protecție contra evaporării și surgerii. <p>1.2 Cerințe pentru consumabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) nereductibile; b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor; c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului (după caz). <p>1.3 Test pentru determinarea AgHBs - 70770 teste:</p> <p>Destinație: pentru examinarea săngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – hepatita virală B.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) în tehnologie de tip închis; b) automatizată; c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a antigenului. <p>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <p>1) test pentru screeningul săngelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) în serum/plasma umană; b) calitativă a AgHBs; c) caracteristicelor comune pentru variațiile genetice a virusului HBV cunoscute în lume, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est. <p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>3) test cu specificitate nu mai mică de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;</p>	<p>I transșă-martie-15 aprilie,</p> <p>II transșă-mai,</p> <p>III-iunie,</p> <p>IV-octombrie.</p>

4) test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) - de până la 0,13 UI/ml.

Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

1.4 Test pentru determinarea anticorpilor anti HCV - 70924 teste:

Destinație: pentru examinarea săngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – hepatita virală C.

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.

Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.
Produs diagnostic:

1) test pentru screeningul săngelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea:

- a) în ser/plasma umană;
- b) calitativă a anticorpilor la virusul hepatitei virale C.
- 2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;
- 3) test cu specificitate nu mai mica de 99,84% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;
- 4) testul va detecta combinația de anticorpi circulați la antigene virale nucleu Core, proteine NS3, NS4, inclusiv cel puțи 3 subtipuri caracteristice regiunii Europene.

Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.

Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.

1.5 Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum - 70924 teste:

Destinație: pentru examinarea săngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – anticorpi anti Treponema Pallidum.

Metoda de aplicare în reacția de testare:

- a) în tehnologie de tip închis;
- b) automatizată;
- c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.

Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.

Produs diagnostic:

- 1) test proiectat pentru detectarea calitativă a anticorpilor la *Treponema Pallidum* în plasma umană, utilizat în screeningul săngelui donat și destinat pentru transfuzie sau materie primă pentru producerea preparatorilor din placă umană;
- 2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;
- 3) test cu specificitate nu mai mică de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge.
- Componente de însuire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.
- Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de pastrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.
- 1.6 Test pentru determinarea simultană a Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2 - 70560 teste:
- Destinație: pentru examinarea săngelui de donator la marcheri infecției hemotransmisibile – antigen Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2.
- Metoda de aplicare în reacția de testare:
- a) în tehnologie de tip închis;
 - b) automatizată;
 - c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.
- Produs diagnostic:
- 1) test pentru screeningul săngelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatorilor din placă umană, de generație care va asigura detectarea:
- a) în ser/plasma umană;
 - b) calitativa simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2.
- 2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;
- 3) test cu specificitate nu mai mică de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;
- 4) test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) – de până la 2 UI/ml inclusiv, pentru antigenul P24.
- Componente de însuire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.
- Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de pastrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.
- II. Oferta va include obligatoriu una din tehnologii:
- 2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a săngelui donat, corespunzător:

- 1) HbsAg – 70770 testări;
- 2) anticorpi anti HCV- 70924 testări;
- 3) anticorpi anti Treponema Pallidum –70924 testări;
- 4) Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2 – 70560 testări.
- Dispozitivele aflate în dotarea instituției: Model Cobas 6000 e601, producător Roche - anul producerii 2016 - 2 module
- 2.2 prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: dispozitivul medical de laborator, număr de teste, accesoriu/consumabile/reagenti/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare de laborator a singelui donat, corespunzător:
- 1) HBsAg – 70770 testări;
 - 2) anticorpi anti HCV- 70924 testări;
 - 3) anticorpi anti Treponema Pallidum – 70924 testări;
 - 4) Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2 – 70560 testări.
- Cerințe față de Dispozitivul medical - 2 bucăți, nu mai vechi de anul 2016.
1. Dispozitiv medical pentru examinarea săngelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile pentru prima etapă de triere.
 2. Dispozitiv medical de identificare marcheri infecții hemotransmisibile:
 - a) analizator tehnologie de tip încis;
 - b) analizator tehnologie automatizată;
 - c) analizator cu tehnică de identificare marcheri prin chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor/antigenelor;
 - d) analizator cu tehnică de identificare concomitentă a marcherilor HBsAg, anticorpi anti HCV, anticorpi anti Treponema Pallidum, Ag/Ac HIV și optional a altor marcheri.
 3. Accesoriu/consumabile/reagenti/calibratori/soluții și alte produse obligatorii necesare în procesul de testare - asigurate pentru numărul total de testări solicitate - 283178 teste.
 4. Capacitatea de încărcare a probelor pentru testare:
 - a) minimum 50, și mai mult;
 - b) posibilitatea de încărcare continuă începând de la 1(una) probă;
 5. Viteza de procesare teste - minimum 150 pe oră (sumar, de fiecare tip de test sau separat per fiecare tip de test), și mai mult pentru fiecare dispozitiv;
 6. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:
 - a) încarcare/ eliminare automată pentru rack-uri sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de testare;
 - b) pipetare automată pentru reagenti/calibratori/soluții aplicate în tehnologia oferită, cât și probe, inclusiv gestionare susținută de software (inventariere permanentă reagenti/calibratori/soluții);
 - c) diluții automată, inclusiv pre și post-diluții;
 - d) eliminare automată a deșeurilor, inclusiv gestionare susținută de software (inventariere permanentă deșeuri (reziduuri));

- e) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;
- f) sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenti/calibratori/soluții aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de testare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;
- g) asigurat cu modul special conceput pentru probele de urgență;
- h) asigurat cu sistem de gestionare baze de date;
- i) asigurat cu cititoare laser de cod de bare incorporate;
- k) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobili;
- l) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge;
7. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:
- a) disponibile aplicații software cu accesoriu de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows,
- b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;
- c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;
- d) managementul utilizatorilor și certificatelor;
- e) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării;
- f) configurarea functionării dispozitivelor conectate;
- g) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.
8. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare:
- a) port RS-232C
- b) port USB 2.0
- c) port USB 3.0
- d) port rețea (RJ-45)
- e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute;
- f) sistem de pregătire a apei, inclusiv rezervor cu capacitate minimum pentru 300 probe în testare;
- g) alte.
9. Condiții de amplasare oferite de beneficiar:
- a) sursa centralizată de energie electrică pentru 220V, 50/60Hz;
- b) acces la susa de apă și canalizare asigurat;
- c) dimensiuni încăpere (m) 5,5 (L) × 3,8 (W) × 3,25 (H) pentru dispozitiv;
- d) dimensiuni încăpere (m) 3,75 (L) × 1,7 (W) × 3,25 (H) pentru sistemul de pregătire apă, inclusiv rezervor de apă;

Documente OBLIGATORII care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligațivitatea
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 împuternicătă atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicătă 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	DA
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 împuternicătă 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	DA
4	DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicătă atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. - În cazul în care garanție bancară 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. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul CAPCS după în termen de 24 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.	DA
6	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 împuternicătă atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
		- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicătă 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	DA

Cerințe de calificare obligatorii

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca detinătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; 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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă să se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
13	Situația financiară	Ultimul raport finaciar/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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Criterii de calificare pentru accesorii/consumabile/reagenți /calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - 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. <p>Toate cerințele sus menionate obligatoriu sennate în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.</p>	DA
	Criterii de calificare pentru dispozitivele medicale	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru cele 2 (două) dispozitive oferite pentru realizarea examinărilor de laborator a sângei donat, emisă de producătorul de origine a produsului. - Confirmarea de la producător privind asigurarea cu 2 (două) dispozitive identice ca model și performanță. - Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronică, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. 	DA

		<p>- Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 2 (două) la număr cu cel puțin 15 zile pînă la livrarea primei tranșe a testelor, și semnarea actului de predare- primire a dispozitivelor, inclusiv a unui contract de comodat între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător..</p> <p>-Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului, inclusiv oferirea gratuită de consumabile, calibratori, soluții de lucru, controale și teste necesare pentru 500 examinări, pentru fiecare tip de infecție, pentru dispozitivele/consumabilele/reagentii/ calibratorii/ soluțiile care nu au fost utilizate de către CNTS.</p> <p>-Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, menținantei, reparatiei dispozitivelor medicale 2 (două) unități, pe toată perioada de realizare a numărului de testări contractate.</p> <p>-Confirmarea privind asigurarea a interconectării gratuită cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcționare și notificării scrise a beneficiarului.</p> <p>-Confirmarea privind asigurarea prin crearea gratuită a tuturor componentelor (sursa de energie/apă, etc.) obligatoriu necesare pentru buna funcționare a dispozitivului oferit, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar.</p>
15	Declarație cu privire la înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	<p>Toate cerințele sus menționate obligatoriu semnate 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;</p> <p>Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate pînă la momentul livrării acestora.</p>
	Declarație de la ofertant	<p>Original cu privire la Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot livrat la fiecare tranșă, semnată 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.</p>
17	Declarație de la ofertant	<p>Original cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului- 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.</p>
		<p>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 cauzul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.</p>
18	Notă	<p>Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</p>

19 Notă

DA

In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tututor accesoriilor pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.
--

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefici: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

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

Notă: În cazul transferului operatorului economic va prezenat ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă 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 să fie prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertei în termen de 24 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefici: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cunatum 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.

Toată informația cu privire la modul de aplicare a procedurii de atribuire se regăsește în anunțul de participare.

Autoritatea contractantă


Gheorghe GORCEAG

