

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Consumabilelor pentru aparatul BBRAUN OMNI**

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Institutul de Medicină Urgentă**
2. IDNO: **1003600152606**
3. Adresa: **mun. Chișinău, str. Toma Ciorbă, 1**
4. Numărul de telefon/fax: **(022) 250 809**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **achizitii@urgenta.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): **Instituție Medico-Sanitară Publică Institutul de Medicină Urgentă**
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	Denumire bunurilor solicitate	Unit. de măs.	Cant.	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	3314000 0-3	Kit terapii CRRT (Omniset Kit)	Bucata	30	Setul trebuie sa fie alcatuit din segmente de tubulatura, liniisicamere de deaerare, precum si filtru, montate pe o placa, total preconectate. Kitul trebuie sa contina: - Linie arteriala cu linii auxiliare pentru heparina si citrat - Linievenoasa cu linieauxiliarapentruinfuziacalciuluisipunga cu volum de minim 2 L pentrusolutia de clatire - Liniepentrusolutia de dializat, dotat cu punga de incalzire - Linie de substitutie - Linie de evacuare - 1 punga effluent cu volum de 7 L - Filtru cu membrana din DIAPES - 5 filtrepentruprotectiaporturilor de presiune Kitul trebui esa fie destinat tuturor terapiilor CRRT si sa fie disponibile in 3 variante de suprafete ale membranelor, cuprinse intre 0,8mp si 1,6 mp Kitul trebuie sa permita un flux de sange cuprins intre 10 ml/min si 500 ml/min Primingul setului trebuiesa se realizeze cu maxim 1000ml ser Setul trebuie sa aiba marcaj CE	171930
2	3314000 0-3	Pungă de golire cu	Bucata	60	Punga trebuie sa aiba un port de golire si unul pentru conectarea liniei effluent	10360

		<i>volum de 7 L.</i>			Prosusul trebuie sa detina marcaj CE	
3	3314000 0-3	<i>Soluție de electroliti pe baza de biocarbonat pentru hemofiltrare</i>	Bucata	600	Solutia trebuiesc sa fie destinataterapiilor CRRT si sa fie fara lactat. Trebuie sa aiba 2 molipotasiu si o osmolaritate mai mare de 295 mOsm/l Concentratia de bicarbonate sa fie cuprinsa intre 34 si 36 mmol/l, iar pH-ul solutiei sa fie cuprins intre 7-8 Trebuie sa fie ambalata in pungi de polietilena, dublu compartimentate- electrolitii si solutia tampon	390720
4	3314000 0-3	<i>Kit Cateter Dializa High Folow Premium cu mandern 11Fr x 200 mm</i>	Bucata	15	- Material: Poliuretan termosensitiv (Tecoflex)- ax radioopac - Varf special (design unic), <u>fara gauri laterale</u>, design hemodinamic - Mandren preinserat pentru insertie usoara - Ac punctie 18 G - Ghid in J din NITINOL (rezistent la cudarare)- 0.89 / 700 mm - Sezioni (arterial si venoasa) impartite in mod egal 2 porturi de injectare/conectare tip luer lock - Dilatator 12 Fr	19320
5	3314000 0-3	<i>Kit Cateter Dializă High Folow cu mandern 13Fr x 200 mm</i>	Bucata	15	- Material: Poliuretan termosensitiv (Tecoflex)- ax radioopac - Varf special (design unic), fara gauri laterale, design hemodinamic - Mandren preinserat pentru insertie usoara - Ac punctie 18 G - Ghid in J din NITINOL (rezistent la cudarare)- 0.97/ 700 mm - Sezioni (arterial si venoasa) impartite in mod egal 2 porturi de injectare/conectare tip luer lock - Dilatator 13 Fr	19320
6	3314000 0-3	<i>Cartuș adsorbant (Cytosorb)</i>	Bucata	20	Cartus dedicate adsorbției citokinelor, bilirubinei, mioglobinei, hemoglobinei libere, amoniacului, acizilor biliari, toxinelor de clostridium perfringens, exotoxinelor streptococcus pyogenes, precum, si ale staphylococcus aureus. - Materialul adsorbant trebuie sa fie polimer biocompatibil. - Compatibil cu orice aparat pentru hemofiltrare/hemoperfuzie si circulatie extracorporala (CEC, ECMO), putand fi inclus in circuitele de epurare extracorporeala cu ajutorul adaptorilor specifici. Trebuie sa poata fi folosit in oriceterapie CRRT, HP, HD, anticoagulare cu heparina sau citrat. - Volumul cartusului trebuiesc sa fie de 300 ml. - Adsorberul trebuie sa fie folosit in tratamente de 24 de ore. - Pentru primingul adsorberului trebuie sa fie nevoie de aproximativ 2 l ser fiziologic neheparinizat. - Selectivitatea moleculară pentru substantele adsorbite trebuie sa fie pana la 55.000 Daltoni - Volumul de extracorporal residual trebuie sa nu depaseasca 150 ml. Trebuie sa functioneze cu fluxuri cuprinse intre 100 si 700ml/min. - Trebuie sa fie preumplut cu clorura de sodiu 0,9% - Dispozitivul trebuie sa detina marcaj CE pentru adsorbția citokinelor, bilirubinei si mioglobinei. - Adsorberul trebuie sa nu indeparteze albumina,	656330

					heparina, antitrombina III, fibrinogen sau electroliti (cum ar fi calciul). • Sterilizare- raze gamma • Durata de viata: 3 ani	
Valoarea estimativă totală						1 267 980

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 mai multe loturi;**
- 3) Pentru toate loturile;
- 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant _____.

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitată: **livrarea se va face la comandă, după necesități în decurs de 5 zile, pe parcursul anului 2019**

12. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2019**

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 acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **-**

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 (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorietatea
1	DUAЕ	Completat și semnat;	DA
2	F3.2 Garanția pentru ofertă 1%	Original, confirmat prin semnătura/ștampila participantului;	DA
3	F4.1 Specificații tehnice	Original, confirmat prin semnătura/ștampila participantului;	DA
4	F4.2 Specificații de preț	Original, confirmat prin semnătura/ștampila participantului;	DA
5	Garanția de bună execuție 5%	Original, confirmat prin semnătura/ștampila participantului;	DA
6	Licența de activitate/ Autorizație de funcționare	Copie confirmată prin semnătura/ ștampila participantului;	DA
7	Certificat de calitate CE sau echivalent	Copie confirmată prin semnătura/ ștampila participantului;	DA
8	Certificat de înregistrare	Copie confirmată prin semnătura/ ștampila participantului;	DA
9	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie confirmată prin semnătura/ ștampila participantului;	DA
10	Mostre la produsele solicitate (la necesitate)	Timp de 3 zile de la solicitare, care la necesitate vor fi supuse testării.	DA
11	Alte acte	Vor fi solicitate la necesitate	
12	Termen de livrare:	La comandă, după necesități timp de 5 zile.	
13	Metoda și condiții de plată:	Prin transfer, în termen de 90 zile după prezentarea facturii.	

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: -
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **evaluare pe lot la cel mai mic preț în corespundere cu cerințele înaintate.**

20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: *[ora exactă]* **Conform SIA RSAP**
- pe: *[data]* **Conform SIA RSAP**

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: **30 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**

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: **limba de stat**

27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene -

(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: **26.07.2019**

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	nu
facturarea electronică	nu

plățile electronice	nu
---------------------	----

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**

35. Alte informații relevante:

Persoana de contact: 079579474 - Belfi Adrian șef departamentul Clinic ATI_

Conducătorul grupului de lucru: **Mihail Ciocanu**

L.Ș.