

## **ANUNȚ DE PARTICIPARE**

privind Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2023 (repetat)

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: 022-222364
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.gov.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:

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Specificația tehnică solicitată de autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	valoarea estimată
1	2			3	4	5	6
33100000-1	1	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma	<p><b>Cerințe față de dispozitivul medical, aflat în dotare</b></p> <p><b>Trima Accel 1000 (3 bucăți), sau Amicore Apheresis (4 bucăți)</b></p> <p>Prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de seturi/consumabile obligatorii activității dispozitivului medical aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma de la donator, total – 1800 seturi.</p> <p>Dispozitivele aflate în dotarea instituției:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- dispozitiv pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma de la donator (citaferезă) Trima Accel 1000 (3 bucăți), anul producerii 2016 (dobândite prin contract de donație);</li> <li>- dispozitiv pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma de la donator (citaferезă) Amicore Apheresis (4 bucăți: 3 bucăți – anul producerii 2020 și 1 bucată – anul producerii 2021), (dobândite prin contract de comodat).</li> <li>- Asigurarea deservirii tehnice a dispozitivelor medicale aflate în dotare/ofereite în comodat pe toată perioada de executare a contractului.</li> </ul> <p><b>Cerințe față de dispozitivul medical, alt dispozitiv decât cel existent în dotare: bucăți 4≤</b></p> <p>Prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: număr de seturi/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical, necesare în procesul de colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma de la donator, total – 1800 seturi.</p> <p>Destinație: pentru efectuarea procedurii de citafereză la donatorul de celule.</p> <p>Tehnologie automatizată, de tip închis.</p> <p>Separarea componentelor (plasmă, trombocite): prin centrifugare cu seturi sterile de unică folosință.</p> <p>Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Asigurat cu Pompă pentru sânge.</li> <li>Asigurat cu Pompă pentru anticoagulant.</li> <li>Asigurat cu Pompe pentru compoziții separate.</li> <li>Nu mai puțin de patru detectoare pentru bula de aer în tubulatura</li> </ol>	set	1800	60 de zile de la înregistrarea contractului	7 452 000,00

	<p>setului.</p> <p>e)Nu mai puțin de 7 clame de închidere a liniei de plasmă/trombocite/sânge/soluție anticoagulant/fiole destinate controlului calității.</p> <p>f)Mecanismul de închidere a centrifugii rapid (prin apăsare).</p> <p>g)Detector a presiunii intravenoase la donator.</p> <p>h)Posibilitatea schimbării parametrilor în timpul procedurii fără întreruperea procedurii.</p> <p>i)Manjeta reglabilă.</p> <p>j)Posibilitatea modificării vitezei pompelor.</p> <p>j)Posibilitatea programării cantității și modulul de dozare a soluției fiziologice.</p> <p>k)Ecran tactil ce permite programarea parametrilor.</p> <p>l)Scaner de barcod și port de conectare la internet pentru manipulări de la distanță.</p> <p>m)Husa de protecție din silicon 1 bucată</p> <p>Tensiunea de alimentare: 220V, 50 Hz</p> <p>Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit cel puțin 4 dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare.</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>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.</p> <p>Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale cel puțin 4 (patru) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.</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 dispozitivelor.</p> <p>Asigurarea deservirii tehnice a dispozitivelor medicale aflate în dotate/oferte în comodat pe toată perioada de executare a contractului.</p> <p><b>Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma- set 1800</b></p>			
--	---	--	--	--

		<p>Destinație: pentru colectarea trombocitelor în doză dublă de trombocite și una doză de plasmă.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilchlorid și/sau dietilftalat; Asigurat cu filtru pentru deleucocitarea săngelui procesat/produsului finit.</p> <p>Ac tip 16/17 G, cu fisura laterală;</p> <p>Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;</p> <p>Soluție anticoagulantă:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) recipient de plastic,</li> <li>b) volum de 500 ml;</li> <li>c) sterilă, apirogenă;</li> <li>d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport;</li> <li>e) conținut de citrat, dextroză.</li> </ul> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) pentru eprubetă vacum;</li> <li>b) dotată cu holder și ac;</li> <li>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</li> <li>d) asigurat cu clamă.</li> </ul> <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) 2 la număr</li> <li>b) cu posibilitatea recoltării de la donator a două doze de trombocite, fiecare doză fiind resuspendată în plasmă, volum de plasmă de 200 ml ±10% (volum stabilit în raport cu concentrația de trombocite în produsul finit).</li> <li>c) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</li> <li>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</li> <li>e) fiecare container pentru depozitarea plachetelor să fie asigurate în partea superioară a acestora cu o tubulatură integrată cu un rezervor/fiolă destinată pentru colectarea plachetelor destinate pentru examinarea la controlul calității;</li> </ul> <p>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) 1 la număr;</li> <li>b) cu o capacitate de la 600 ml până la 1000 ml ±10%;</li> <li>c) cu posibilitatea recoltării de la donator a unei prize de plasmă cu un volum nu mai mic de 350 ml plasmă;</li> </ul>		
--	--	--	--	--

		<p>d) două orificii, în partea superioara, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>e) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>f) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</p> <p>Setul de colectare a trombocitelor:</p> <p>a) să fie asigurat cu soluție fiziologică (NaCl 0,9%- în volum de 500ml, sterilă, apirogenă, pentru infuzie i/v), recipient din plastic, cu prezența tubulaturii de conexiune a soluției fiziologice la sistemul de colectare a trombocitelor sau echivalentul acesteia”, or</p> <p>b) să fie asigurat/însoțit cu soluție fiziologică (NaCl 0,9% - în volum de 500ml, sterilă, apirogenă, pentru infuzie i/v), recipient din plastic, în cantitate de 1800 buc, cu prezența unui port/racord și tubulatură de conexiune a soluției fiziologice la sistemul de colectare a trombocitelor sau echivalentul acesteia”.</p> <p>Tubulatura de conexiune la soluția FF să fie asigurată cu filtru.</p> <p>Tubulatura de conexiune la soluția anticoagulantă să fie asigurată cu filtru.</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea “STERIL”, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</li> <li>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va</li> </ul>			
--	--	--	--	--	--

		fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;					
33100000-1	2	Flacoane, tip III	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 20 ml, total nu mai mult de 26 ml.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>19,8 \pm 0,3</math>/0,4mm;</p> <p>Interior <math>12,9 \pm 2</math>mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>26,5 \pm 0,6</math>/0,8mm</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>63 \pm 1</math> mm;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	Bucată	2020	60 de zile de la înregistrarea contractului	6 969,00
33100000-1	3	Flacoane, tip VIII	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum <math>450 \text{ ml} \pm 5\%</math>.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior <math>34 \pm 1</math>mm;</p> <p>Interior <math>25 \pm 0,2</math>/0,5 mm;</p> <p>Diametrul flaconului: <math>79 \pm 1,2</math> mm</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>165 \pm 1,6</math> mm;</p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a)sticlă transparentă, neutră;</li> <li>b)clasa I;</li> <li>c)gradație pronunțată de nivel a volumului.</li> </ul> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care</li> </ul>	Bucată	4250	60 de zile de la înregistrarea contractului	68 913,75

			<p>se confirmă cerințele produsului;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>				
33100000-1	4	Flacoane, tip IX	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 3 ml, total nu mai mult de 4,5 ml;</p> <p>Diametrul gâtului flaconului: Exterior <math>12,0 \pm 0,1</math> mm;</p> <p>Interior <math>8,0 \pm 0,1</math> mm;</p> <p>Înălțimea flaconului: <math>35,0 \pm 0,5</math> mm;</p> <p>Materialul de bază:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) sticlă transparentă, neutră;</li> <li>b) clasa I.</li> </ul> <p>Rezistent la temperatura plus <math>180^{\circ}\text{C}</math>;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</li> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</li> <li>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</li> </ul>	Bucată	4400	60 de zile de la înregistrarea contractului	12 144,00
33100000-1	5	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) capsule A1HC1,1 m2;</li> <li>b) garnitură plată 1/pk.</li> <li>c) compatibil cu tehnologia existentă.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</li> </ul>	Bucată	15	60 de zile de la înregistrarea contractului	195 788,36

33100000-1	6	Prefiltru, tip I	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) prefiltru tip – AP;</li> <li>b) diametrul prefiltrului – 293 mm;</li> <li>c) compatibil cu tehnologia existentă.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie hermetică închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</li> </ul>	Bucată	300	60 de zile de la înregistrarea contractului	71 663,40
33100000-1	7	Filtru, tip I	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) filtru tip – 0,65µm DAWP;</li> <li>b) diametrul filtrului – 293 mm;</li> <li>c) compatibil cu tehnologia existentă.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie hermetică închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</li> <li>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</li> </ul>	Bucată	300	60 de zile de la înregistrarea contractului	168 166,80
33100000-1	8	Filtru, tip III	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) filtru cu membrană Durapor;</li> <li>b) tip – 0,22µm GVWP;</li> <li>c) diametrul – 293 mm;</li> <li>d) compatibil cu tehnologia existentă.</li> </ul> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie hermetică închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul,</p>	Bucată	300	60 de zile de la înregistrarea contractului	181 373,40

			<p>data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării "DE UZ UNIC".</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</li> </ul>				
33100000-1	9	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;</p> <p>Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22"0);</p> <p>Număr de catalog - CMPB02202.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a căte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</li> </ul>	Bucată	4	60 de zile de la înregistrarea contractului	91 094,35
33100000-1	10	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;</p> <p>Durapore Carridge 0.22 pm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a căte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</li> <li>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</li> </ul>	Bucată	2	60 de zile de la înregistrarea contractului	48 355,75
33100000-1		<b>Total</b>					8 296 468,82

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

- 1) Pentru mai multe loturi;
- 2) Pentru toate loturile;
- 3) Pentru un singur lot;

**10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative:** nu se acceptă  
(indicați se admite sau nu se admite)

**11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicități: : DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, 60 de zile de la înregistrarea contractului.**

**12. Termenul de valabilitate contractului:** până la 31.12.2023

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

**16. 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:	Nivelul minim/ Obligativitatea
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 împoternicită atât și în cazul delegării sau împoternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împoternicire; <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 împoternicită atât și în cazul delegării sau împoternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împoternicire; <i>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> <b>Notă: In 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.</b> <b>ATENȚIE: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică oferată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</b> <b>- pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;</b>	DA

		<p style="color: red;">- pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu să solicitat minim 10 cm de oferit parametru exact 11 cm pagina 19).</p> <p style="color: red;">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 oferăți, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei.</p>	
3	Specificația de preț	<p>- original confirmat prin aplicarea semnături 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. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i></p> <p><b>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.</b></p>	DA
4	DUAE	<p>original – confirmat prin aplicarea semnături 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 DUAE decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i></p>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<p>- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>- 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 120 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 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- 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 semnături 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: Termenul de valabilitate a ofertelor (120 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor</i></p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (120 de zile)	<p>- original - confirmat prin aplicarea semnături 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. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate</i></p>	DA

		<i>a ofertelor( 120 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor.</i>	
--	--	--	--

**Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferit. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), 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 DUAE**

7	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 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; 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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	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
10	Situată finanțieră	Ultimul raport finanțier/situată finanțieră – 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	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător	Documente confirmatoare (prospecte), <b><u>manualul de utilizare</u></b> 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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <b><u>Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numarului de referinta/modelul articolului atribuit numarului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitati în documentația de atribuire.</u></b>	DA

12	Declarație de la Ofertant (pentru consumabilele la dispozitivele aflate în dotare pentru lotul 1 )	cu privire la asigurarea menținării preventive a dispozitivelor medicale aflate în dotarea instituției originală, confirmată 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	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament pentru perioada epuizării stocului de reagenți (conform fiecărui lot în parte), conform specificație tehnice pentru fiecare lot - originală, confirmată 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
15	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	- 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 defectiunilor tehnice - original - confirmată 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
16	Declarație de la ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi conform cerințelor lotului, originală- confirmată 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
17	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, Original - 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
18	Declarație de la ofertant	Original - 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, cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 10 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a	DA

		<p>modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>Mostrele vor fi prezentate în termen de 10 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.</p> <p><b>Notă:</b> Mostrele prezentate după termenul după termenul limită nu vor fi acceptate sau neprezentarea mostrelor va constitui temei de respingere a ofertelor.</p>	
19	Declarație de la ofertant	<p>cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Original - 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,</li> </ul>	DA
20	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	<p>cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/intreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și menenanța 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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;</p>	DA
21	Dovada înregistrării în Lista producătorilor, (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)	<p>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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p>	DA
22	Dovada înregistrării dispozitivului oferită în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	<p>Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor.</p> <p>Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei)</p>	
<b>Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:</b>			
23	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție,	<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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.</p>	DA

	fraudă și/sau spălare de bani		
24	<b>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</b>	<p>1. 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;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:</p> <p style="text-align: center;">Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICHE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: <b>Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</b> Codul fiscal: <b>1016601000212</b> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)“</p> <p>Notă: <b>Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2024.</b></p>	DA

**Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.**

17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.
18. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: licitația electronică, pasul minim 0,01%, 3 runde, conform platformei de achiziții publice.
19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică
20. Ofertele se prezintă: în lei.
21. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.
22. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
  - conform SIA RSAP MTender
24. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
25. Termenul de valabilitate a ofertelor: **120 de zile**
26. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
27. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

**28. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**  
*Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului cînd ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*

**29. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.**

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

**31. 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*

**32. 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):nu a fost**

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

**34. Data publicării anunțului de intenție BAP nr. 68 din 01.09.2022**

**35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 07.03.2023**

**36. 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

**37. 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): \_\_\_\_\_**

(se specifică da sau nu)

**Conducătorul grupului de lucru**

**semnat electronic**

**Gheorghe GORCEAG**