

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea:

Produselor diagnostice, reactivelor chimice și consumabilelor medicale, consumabilelor de laborator, dezinfectanți necesare în activitatea Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2022 (Repetat)

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://cnts.md/despre-noi/achizitii-publice-organizate-in-cadrul-cnts>

1. Denumirea autorității contractante: *Centrul Național de Transfuzie a Sângelui*
2. IDNO: *1006601004242*
3. Adresa: *mun. Chișinău, str. Academiei, 11,*
4. Numărul de telefon/fax: *022-10-90-80/022-10-90-85*
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: ; singe@ms.md; www.cnts.md
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială 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*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	3360 0000-6	Lotul 1 Pipetă, tip VII	Bucată	10000	Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă - prezentarea a 3 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate Destinație: pentru pipetarea componentelor în realizarea examinărilor de laborator imunohematologice. Proprietăți: a) din plastic transparent; b) nesterile; c) gradată; d) volum 1 ml. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.	2360,00

2	3360 0000- 6	Lotul 2 Eprubetă, tip VI	Bucată	1500	Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 3 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei. Proprietăți: a) din plastic; b) volum 10 ml; c) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți; d) formă conică negradată. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.	650,00
3	3360 0000- 6	Lotul 3 Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat în componente sanguine volum 450/400 ml	Bucată	650	Certificări: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 4 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat. Proprietăți: Materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat; Containerul pentru recoltarea sîngelui – volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă; Containerul pentru transferul componentului sanguin – volum de 400 ml; Containerul pentru transferul componentului sanguin: a) 1 la număr; b) cu un volum de 400 ml; Containerele vor fi asigurate cu: a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie; c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia; d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. Soluția anticoagulantă – va conține citrat de natriu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;	39650,00

					Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor; Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurate cu clame; e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y care va conține : Tubulatura de prelevare a sîngelui de donator cu 10 segmente aliatonii și cod numeric de identificare a acestora ; Tubulaturile de transfer a componentelor sanguine asigurat cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm, prezența codului numeric de identificare a acestora și asigurat cu clamă. f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii 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 eticheta containerului.	
4	3360 0000- 6	Lotul 4 Set consumabile pentru realizarea plasmaferzei	Bucată	1300	Certificări: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; -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; -prezentarea a 4 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. - Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator. Proprietățile componentelor obligatorii a setului: Sistema: a)materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat; b)de uz unic; c)compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80 Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacum; b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală; c)integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă; e)amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la	186000,00

					ramificarea racordului Y. Sistemul de capisonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80 Soluție anticoagulantă volum de 200 ml: a) conținut de citrat de natriu 4%; b) steril, apirogen; c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport. Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu: a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recolare în volum de 1 (unu) litru ; b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în preșele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; a) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită. Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame. Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat: b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora; c) asigurat cu clamă Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmei: a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită; b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL". Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.	
5	3360 0000- 6	Lotul 5 Reactiv Nessler	Kg	0,05	Certificare: Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH). confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: lichid, de culoare galbenă,	100,00

					miros inodor Formula chimică -K 2 [HgI4]x2 H2O Forma de ambalare: ermetic închis, etichitare conform Directivelor EC (denumirea reactivului, formula chimica, data de valabilitate si condițiile de păstrare)	
6	3360 0000- 6	Lotul 6 Albastru de metilen	gr	5	Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant . Proprietăți: Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră. Formula chimică: C16H18ClN3S Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivile EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.	480,00
7	3360 0000- 6	Lotul 7 Reagent monoclonal anti-A₁	fl	5	Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 60 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără rulouri și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 5ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	270,00
8	3360 0000- 6	Lotul 8 Soluție cu putere ionică scăzută tip II (LISS),	ml	200	Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului Destinație: pentru tehnica de aglutinare în tub. Proprietăți:	150,00

					- pH 6,5 - 7,0. - asigurarea creșterii ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp; Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuală. Forma de ambalare: în flacoane de 50ml, 100 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului	
9	3360 0000- 6	Lotul 9 Proteina Totală	ml	500	Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; -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; Destinație: pentru aprecierea proteinei în sângele uman Proprietăți: Metoda de determinare — fotometrică cu biuret, determinare cinetică; Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set; Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA. Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, 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.	80,00
10	3360 0000- 6	Lotul 10 Albumină	ml	250	Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; -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; Destinație: pentru aprecierea albuminei în sângele uman. Proprietăți: Metoda de determinare - fotometrică, determinare cinetică; Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set; Material pentru investigații - ser/plasmă	35,00

					umană, plasma EDTA. Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	
11	3360 0000- 6	Lotul 11 Reagenți de laborator pentru examinări imunohematologice, inclusiv:			Specificația tehnică solicitată - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare pentru fiecare componentă a lotului în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a fiecărui componentă a lotului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă pentru fiecare componentă a lotului; - confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic Sysmex XN-1000. Componentele lotului vor fi livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	22590,00
11.1	3360 0000- 6	Material de control, nivel înalt,	flacon	6	Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate. Forma de ambalare: flacon de 3 ml.	
11.2	3360 0000	Material de control, de nivel scăzut,	flacon	6	Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate. Forma de ambalare: flacon de 3 ml	
11.3	3360 0000	Material de control, nivel normal	flacon	6	Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate. Forma de ambalare: flacon de 3 ml	
11.4	3360 0000	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate	flacon	7	Destinație: pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate Forma de ambalare: flacon de 5 litri,	
11.5	3360 0000	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor	flacon	9	Destinație: pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor Forma de ambalare: flacon de 2 litri,	
11.6	3360	Reagent pentru	flacon	29	Destinație: pentru pregătirea sistemului	

	0000	diluarea tuturor fracțiilor celulare			hidraulic al analizatorului. Forma de ambalare: flacon de 20 litri
11.7	3360 0000	Reagent pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge	set	3	Destinație: lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei. Forma de ambalare: set din 3 flacoane cu volume a câte 500 ml,
11.8	3360 0000	Reagent pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge	set	3	Destinație: pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge Forma de ambalare: set din 2 flacoane cu volume a câte 82 ml,
11.9	3360 0000	Reagent pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge;	set	6	Destinație: pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge; Forma de ambalare: set din 2 flacoane cu volume a câte 22 ml,
11.10	3360 0000	Reagent pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor	flacon	20	Destinație: pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor Forma de ambalare: flacon cu volume a câte 1 litru
11.11	3360 0000	Reagent pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge	set	6	Destinație: pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge Forma de ambalare: set 2 flacoane a câte 12 ml
11.12	3360 0000	Reagent pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge;	set	6	Destinație: pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge; Forma de ambalare: set 2 flacoane a câte 12 ml
11.13	3360 0000	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului	flacon	23	Destinație: pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului Forma de ambalare: flacon a 50 ml
11.14	3360 0000	Calibrator pentru calibrarea generală analizatorului;	set	1	Destinație: pentru pentru calibrarea generală a analizatorului. Forma de ambalare: set 3 flacoane a câte 3 ml
11.15	3360	Calibrator pentru	set	1	Destinație: pentru calibrarea analizatorului

	0000	calibrarea analizatorului pentru canal PLT-F			pentru canal PLT-F Forma de ambalare: set 3 flacoane a câte 3 ml	
12	3360 0000-6	Lotul 12 Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei	Set	2	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui Destinație: lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei. Proprietăți: compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21 N Forma de ambalare: set din 3 flacoane cu volume, în cantități suficiente pentru funcționalitatea dispozitivului existent, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului..	3850,00
13	3360 0000-6	Lotul 13 Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, proteine	Flacon	3	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui Destinație: compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21 N. Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: flacon cu volum suficient pentru funcționalitatea dispozitivului existent, livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta	900,00

					flaconului.	
14	3360 0000- 6	Lotul 14 Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Bucată	8	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui Destinație: compatibil cu analizatorul Sysmex KX-21 N. Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă. Forma de ambalare: recipient cu volum suficient pentru funcționalitatea disozitivului existent livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	5200,00
15	3360 0000- 6	Lotul 15 Standard alfastafilazin	ml	20	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice; Proprietăți: soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml, Forma de ambalare: flacoane a câte 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.	8000,00
16	3360 0000- 6	Lotul 16 Ace getabile pentru seringi	Bucată	8000	Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru venepuncție.	2700,00

					Proprietăți: sterile, apirogene, de uz unic; Dimensiuni-21Gx11/2 0,8x40 Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare, mențiunile "STERIL", "DE UZ UNIC".	
17	3360 0000- 6	Lotul 17 Stripuri B.Stearothermophilus	Bucată	1000	Certificare: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui. Destinație: pentru controlul sterilizării. Proprietăți: Indicator a)biologic; b)din hîrtie sub formă de benzi. Temperatură de sterilizare: plus, 121°C, 132°C, 180°C. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".	5200,00
Valoarea estimativă totală						278215,00 lei fără TVA

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora. *nu se aplică*
10. 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;
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: *nu vor fi acceptate*
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: *01.04.2022-31.12.2022 la solicitarea autorității contractante*
13. Termenul de valabilitate a contractului: *31.12.2022*
14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): *nu se aplică*
15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): *nu se aplică*
16. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție/de preselecție; nivelul minim

(nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
1	DUAЕ	Confirmat prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativ
2	Oferta	Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativ
3	Cerere de participare (Anexa nr.7)	Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativ
4	Declarație privind valabilitatea ofertei (Anexa nr. 8)	Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativ
5	Specificații tehnice pentru bunurile oferite	Confirmate prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativ
6	Specificații de preț pentru bunurile oferite	Confirmate prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativ
7	Declarație	Confirmarea efectuării programării mersului examinării de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui	Obligativ
8	Declarație	De conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativ
9	Declarație	De confirmare că la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului.	Obligativ
10	Declarație	De confirmare a prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. Confirmată prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului	Obligativ
11	Mostrele pentru bunurile oferite	La cererea autorității contractante pentru bunurile oferite conform cerințelor specificațiilor tehnice	Obligativ
12	Garanția pentru ofertă (Anexa nr. 9) sau transfer la contul autorității contractante	În cuantumul de 1 % din valoarea ofertei fără TVA. Confirmat prin semnătura electronică avansată calificată a ofertantului. Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform Anexei nr. 9 din documentația standard sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – TR Chișinău buget de stat Codul fiscal: 1006601004242 Contul de decontare: MD56TRPCAA518410A00419AA Contul bancar: TREZMD 2X cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică inițiată de CNTS în SIA RSAP Mtender"	Obligativ
13	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația	Conform Ordinului Ministrului Finanțelor nr. 145 din 24.11.2020. În termen de 5 zile de la data comunicării	Obligativ pentru câștigătorii

	condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	rezultatelor procedurii de achiziție publică, ofertantul/ofertantul asociat desemnat câștigător va prezenta Declarația autorității contractante și AAP.	procedurii
14	Garanție de bună execuție	În cuantum de 5 % din valoarea contractului adjudecat. Garanția de bună execuție a contractului se constituie sau din garanție bancară sau din transfer pe contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: Centrul Național de Transfuzie a Sângelui Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – TR Chișinău buget de stat Codul fiscal: 1006601004242 Contul de decontare: MD56TRPCAA518410A00419AA Contul bancar: TREZMD 2X cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la procedura de achiziție publică inițiată de CNTS în SIA RSAP Mtender"	Obligativu pentru câștigătorii procedurii la semnarea contractului

17. Garanția pentru ofertă, după **în cuantum de 1 % din valoarea ofertei fără TVA.**
18. Garanția de bună execuție a contractului, după caz **în cuantum de 5 % din valoarea contractului adjudecat.**
19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz **nu se aplică**
20. 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**
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu se aplică**
22. Ofertele se prezintă în valuta **lei MD**
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **prețul cel mai scăzut**
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: **nu se aplică**

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
conform SIA RSAP
26. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
27. Termenul de valabilitate a ofertelor: **120 zile**
28. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**
Ofertele întârziate vor fi respinse.
29. 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.
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **limba de stat**

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: *nu se aplică*
32. 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
33. 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 se aplică*
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: *nu se aplică*
35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: *nu se aplică*
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *conform SIA RSAP*
37. 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 | <i>Se accepta</i> |
| Sistemul de comenzi electronice | <i>Nu se accepta</i> |
| Facturarea electronică | <i>Se accepta</i> |
| Plățile electronice | <i>Se accepta</i> |
38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): *nu se aplică*
39. Alte informații relevante: *nu se aplică*

Conducătorul grupului de lucru: Doina Banari

