

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Privind achiziția Dispozitivelor medicale conform necesităților IMSP Centrul Republican de Diagnosticare Medicală (repetat)

prin procedura de achiziție: Licitație publică

- 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: 022-222 445/ 022 – 222- 364**
- 5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.gov.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): autoritate centrală de achiziție**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:
Cod CPV 33100000-1**

Nr. Lot	Denumire Lot	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată
1	Sistem pentru monitorizare ambulatorie multifunctionala (Holter)	buc	<p>Sistem pentru monitorizare ambulatorie multifunctionala (Holter) va fi compus minim din următoarele componente:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Registratoare de semnale ECG • Registratoare de semnale tensiune arteriala • Stație de citire /programare a recorderelor (stație de preprocesare) • Dispozitiv de transfer al datelor din recorder in stația de preprocesare • Stație de postprocesare • Soft specializat • Accesorii <p>30 REGISTRATOR DE SEMNALE ECG:</p> <ul style="list-style-type: none"> • aparat portativ pentru înregistrarea semnalelor biologice <ul style="list-style-type: none"> ○ ECG 12 derivații (cablu cu 10 fire) <ul style="list-style-type: none"> ▪ frecvența de discretizare cu posibilitate de selecție între cel puțin 256/canal – 1024/canal ○ identificare impulsuri stimulator cardiac ○ pneumograma de impedanța transtoracica <ul style="list-style-type: none"> ▪ posibilitate de selectare a electrozilor activi ○ canal accelerometric <ul style="list-style-type: none"> ▪ poziție ▪ mișcare ○ soclu de conectare a cablului derivațiilor ○ soclu de conectare la dispozitivul de transfer al datelor/stație de preprocesare ○ ecran de afișare a parametrilor actuali, control al înregistrării ○ buton de marcare a evenimentelor ○ butoane de comanda si control ○ alimentare de la baterii tip AA ○ lucru neîntrerupt de la un complet de baterii cel puțin 36 ore ○ rezistent la soc ○ protecție picături de apa <p>20 REGISTRATOR DE SEMNALE TENSIUNE ARTERIALA</p>	2200000

				<ul style="list-style-type: none"> ▪ soclu de conectare la dispozitivul de transfer al datelor/stație de preprocesare ▪ soclu de conectare a manjetei pneumatice ▪ ecran de afisare a parametrilor actuali, control al înregistrării ▪ buton de marcare a evenimentelor ▪ butoane de comanda si control ▪ alimentare de la baterii tip AA ▪ lucru neîntrerupt de la un комплект de baterii cel puțin 36 ore ▪ rezistent la soc ▪ protecție picături de apa ○ Înregistrare Tensiunea Arteriala <ul style="list-style-type: none"> ▪ metoda oscilometrica ▪ metoda auscultativa ○ Stabilire din soft a programului de înregistrare <ul style="list-style-type: none"> ▪ perioada de zi, veghe ▪ perioada de noapte, somn ▪ perioade speciale ▪ măsurare activata de pacient ○ Autocontrol al calității măsurărilor cu repetare in caz de erori ○ Memorizarea procesului de măsurare <ul style="list-style-type: none"> ▪ curbe oscilometrice pentru fiecare ciclu de măsura 	
			2	<p>STATIE DE CITIRE/PROGRAMARE A RECORDERELOR (STATIE DE PREPROCESARE):</p> <ul style="list-style-type: none"> • Calculator personal <ul style="list-style-type: none"> ○ HARDWARE • Monitor plat color nu mai mic de 21 inch • tastatura ergonomica (En/Ro/Ru) conectare USB • mouse conectare USB • cel puțin 6 porturi USB (mouse, keyboard, printer, Holter, liber) • placa de rețea (LAN) • placa conectare rețea fără fir WIFI • conectare Bluetooth • procesor nu mai inferior decât intel i7 sau analogic • RAM cel puțin 6GB 	

				<ul style="list-style-type: none"> • SSD cel puțin 256GB pentru sistem • HDD cel puțin 1T pentru date • imprimanta A4 (duplex) laser <ul style="list-style-type: none"> ○ SOFTWARE GENERAL • Soft de sistem Windows (EN) • MS Word (EN) • MS Excell (EN) <ul style="list-style-type: none"> ○ SOFTWARE SPECIALIZAT • posibilitate de localizare a softului (Ro) • posibilitate de instalare la mai multe statii de lucru fara cheie hard • conectare la dispozitivul de citire/cablu registratoare Holter • mentinerea bazei de date a pacienților cu: <ul style="list-style-type: none"> ○ datele demografice ○ date antropometrica (înălțime, greutate) ○ datele medicale (din biletul de îndreptare) ○ setările registratorului pentru fiecare înregistrare ○ numărul de serie a registratorului folosit ○ datele ‘brute’ ale biosemnalelor înregistrate la fiecare investigație ○ datele prelucrate ale fiecărei înregistrări ○ rapoarte pentru fiecare înregistrare ○ acces LAN, WAN la baza de date ○ transfer/imprimare rapoarte LAN, WAN ○ export ‘date brute’ a investigației selectate pentru a putea fi prelucrate de stație de procesare offline ○ posibilitate export/import al listelor de lucru, conectare la sistemul informațional al instituției • setarea inițiala a recorderului prin: <ul style="list-style-type: none"> ○ introducerea/transferul datelor demografice a pacientului ○ selectarea sistemului de derivații folosit (la necesitate) ○ setare mod de înregistrare in caz de stimulator cardiac ○ setare frecventa discretizare ○ setarea parametrilor monitorizării TA <ul style="list-style-type: none"> ▪ interval de măsura zi ▪ perioada de timp veghe (zi) 	
--	--	--	--	--	--

				<ul style="list-style-type: none"> ▪ interval de măsura noapte ▪ perioada de timp somn (noapte) ▪ perioada de timp ‘perioade speciale’ ▪ interval de măsura ‘perioade speciale’ ▪ determinarea TA ‘de control’/de referință ○ vizualizarea, verificarea calității semnalelor înregistrate în momentul atașării aparatului <ul style="list-style-type: none"> ▪ ECG ▪ mișcare ▪ pneumograma ▪ TA ○ vizualizarea/verificarea capacității surselor de alimentare (baterii AA) ● citirea datelor din recorder în baza de date <ul style="list-style-type: none"> ○ citirea datelor demografice a setărilor inițiale și tuturor semnalelor (ECG, TA, mișcare, pneumograma, etc) simultan ○ vizualizarea progresului procesului de citire ○ evaluare estimativă a duratei procesului de citire ○ semnal sonor la sfârșitul procesului de citire și/sau la apariția erorilor ○ proces de citire în regim de fondal (background) 	
			4	<p>DISPOZITIV DE TRANSFER AL DATELOR DIN RECORDER CATRE STATIA DE PREPROCESARE</p> <ul style="list-style-type: none"> ● dispozitiv/cablu pentru transferul datelor din recorder în stația de preprocesare ● lungime cablu de colecție nu mai puțin de 1.5 m. ● semnalizare luminoasă/sonoră calitate conectare, erori ● asigurarea vitezei de transfer nu mai mult de 5 minute pentru 1 înregistrare completă (24 ore, 12 canale ECG, TA, mișcare, etc, etc) 	
			4	<p>STATIE DE POSTPROCESARE</p> <ul style="list-style-type: none"> ● Calculator personal <ul style="list-style-type: none"> ○ HARDWARE ● Monitor plat color nu mai mic de 22 inch ● tastatură ergonomică (En/Ro/Ru) conectare USB ● mouse conectare USB 	

			<ul style="list-style-type: none"> • cel puțin 6 porturi USB (inclusiv mouse, keyboard, printer, Holter, liber) • placa de rețea (LAN) • placa conectare rețea fără fir WIFI • conectare Bluetooth • procesor nu mai inferior decât intel i7 sau analogic • RAM cel puțin 6GB • SSD cel puțin 256GB pentru sistem • HDD cel puțin 1T pentru date <ul style="list-style-type: none"> ○ SOFTWARE GENERAL • Soft de sistem Windows (EN) • MS Word (EN) • MS Excell (EN) <ul style="list-style-type: none"> ○ SOFTWARE SPECIALIZAT • posibilitate de localizare a softului (Ro) • posibilitate de instalare la mai multe stații de lucru fără cheie hard • acces baze date investigații <ul style="list-style-type: none"> ○ LAN ○ WAN ○ offline • posibilitatea de activare a operațiunilor/funcțiilor prin meniu, bara de instrumente si combinații taste (shortcut) • acces baza date pacienți/investigații cu posibilitate de editare a datelor (data/ora început investigație, data/ora terminare înregistrare, comentarii, medicație, etc, etc) • ETAPE/MODULE DE ANALIZA A INREGISTRARILOR <ul style="list-style-type: none"> ○ analiza ECG ○ analiza TA ○ analiza pneumogramei ○ analiza variabilității ritmului cardiac • navigare sincrona între diferite tipuri de semnale (ECG, TA, pneumograma) • setarea, memorizarea setărilor pentru diferite combinații de afișare a semnalelor • selectarea fragmentelor pentru a fi incluse în raportul final <ul style="list-style-type: none"> ○ setarea parametrilor fragmentelor ce vor fi incluse în raportul final pentru fiecare tip de date (ECG, TA, Pneumograma, Variabilitate, etc) 	
--	--	--	---	--

				<ul style="list-style-type: none"> ○ posibilitatea de modificare a parametrilor fragmentelor nemijlocit in momentul marcării pentru includere in raport <ul style="list-style-type: none"> ▪ viteza ▪ amplituda ▪ canale ▪ canale adiționale ▪ trenduri ▪ comentarii ● ANALIZA DATELOR INREGISTRARILOR ECG: ○ AFISAREA ECG ○ vizualizare trenduri <ul style="list-style-type: none"> ▪ FCC ▪ R-R ▪ modificarea modului de vizualizare a trendurilor (viteza, amplituda, definiția (10s/1min/etc.) ▪ vizualizare trenduri sincron cu datele din canalul accelerometric si cu canalele ECG selectate ▪ posibilitate de setare si vizualizare in fereastra trendurilor a intervalelor somn/veghe, intervale speciale (efort fizic, marcajele evenimentelor activate de pacient, administrarea medicamentelor, etc) ▪ posibilitate de a marca manual segmente ale înregistrării ca ‘bun pentru analiza’ sau ‘excludere din analiza’ ○ selectare canale (derivații ECG) pentru analiza si pentru vizualizare ○ selectare mod afișare ECG <ul style="list-style-type: none"> ▪ viteza : cel puțin următoarele 1,5,10,25,50,100 mm/s amplituda semnal cel puțin următoarele 2.5, 5, 10, 20 mm/mV ▪ filtru rețea 50Hz ▪ filtru tremor ▪ afișare concomitentă a trendului FCC/R-R + 1 canal selectat ‘full disclosure’ + canale selectate pentru afișare detaliată ▪ setarea modului de afișare, memorizarea setărilor pentru moduri de afișare ▪ ANALIZA MORFOLOGICA ● selectarea derivațiilor pentru analiza morfologica <ul style="list-style-type: none"> • setări pentru parametrii de analiza morfologica automatizata a complexelor (forma, durata, corelare, raport cu complexe precedente/următoare, etc, etc) ▪ CLASIFICAREA <ul style="list-style-type: none"> • clasificare automatizata inițială 	
--	--	--	--	---	--

				<ul style="list-style-type: none"> ○ complexe supraventriculare ○ complexe ventriculare ○ complexe de stimulare cardiaca ● crearea manuala claselor (clasificare manuala) ● moduri de vizualizarea a claselor <ul style="list-style-type: none"> ○ alegerea derivațiilor pentru vizualizarea clasei ○ afișarea formei, denumirii, numărului de complexe in clasa ○ afișarea grafica a gradului de corelare a complexului clasei date <ul style="list-style-type: none"> ▪ după forma ▪ după durata componentelor complexului ▪ după relația cu complexul precedent/următor ○ vizualizarea elementelor clasei pe trend, pe canalul ‘ful disclosure’ si/sau in fereastra de vizualizare amănunțita ○ navigarea prin elementele clasei ● operații cu clasele <ul style="list-style-type: none"> ○ atribuirea manuala a unui complex unei clase ○ transferul manual al unui complex dintr-o clasa in alta ○ asocierea (sumarea) claselor ○ păstrarea identității elementelor componente in cadrul unei clase asociate (arbore de componente) ○ divizarea clasei <ul style="list-style-type: none"> ▪ după forma complexelor ▪ după durata elementelor componente a complexelor QRS ▪ după relația cu complexul precedent/următor ○ redenumirea claselor ▪ ANALIZA DEREGLARI LOR DE RITM <ul style="list-style-type: none"> ● analiza automatizata <ul style="list-style-type: none"> ○ ritm de baza ○ complexe ectopice <ul style="list-style-type: none"> ▪ complexe supra ventriculare <ul style="list-style-type: none"> ● ectopii solitare, in perechi, salve ● flutter, fibrilație ▪ complexe ventriculare 	
--	--	--	--	---	--

				<ul style="list-style-type: none"> • ectopii solitare, in perechi, salve • flutter, fibrilație <ul style="list-style-type: none"> ○ pauze ○ analiza cantitativa a dereglărilor (pe ora, interval definit, înregistrare, număr de complexe, etc) cu reprezentare in forma de tabel <ul style="list-style-type: none"> • analiza asistata <ul style="list-style-type: none"> ○ selectarea complexelor bazata pe corelare, durata, legătura cu complexe precedente/următoare ○ modificarea denumirii complexelor/grupe selectate ○ selectarea modului de afișare ○ selectarea modurilor de reprezentare a fragmentelor alese in raport • generarea concluziei clinice bazata pe clasificarea internaționala <ul style="list-style-type: none"> ▪ ANALIZA SEGMENTULUI ST <ul style="list-style-type: none"> • afișarea trendurilor supra/subdenivelarii ST pentru toate canalele selectate • afișarea trendurilor inclinației ST pentru toate canalele selectate • posibilitatea de afișare simultana a trendurilor supra/subdenivelarii si inclinației ST • navigarea prin trenduri cu afișarea detaliata complexelor corespunzătoare • afișarea modificărilor segmentului ST comparativ cu complexul ‘etalon’ sumat sau selectat de operator • selectarea punctului de referință a calculelor supra/subdenivelarii ST (punctul J) • evidențierea modificărilor suspecte pe trenduri • selectarea modurilor de reprezentare a fragmentelor alese in raport • generarea raportului privind modificările ST tinind cont de perioada înregistrării (somm/veghe, noapte/zi, efort fizic/repaos, etc) • analiza cantitativa a dereglărilor cu reprezentare in forma de tabel ▪ ANALIZA INTERVALULUI PQ <ul style="list-style-type: none"> • posibilitatea de a selecta canalele pentru analiza/vizualizare • posibilitate de a selecta punctele de referință pe complex pentru analiza retrospectiva 	
--	--	--	--	---	--

- afișarea concomitentă a trendurilor FCC/RR și PQ concomitent cu intervalele speciale definite anterior (somm/veghe, noapte/zi, efort/repaos, etc, etc)
- evidențierea modificărilor suspecte pe trendul PQ
- navigarea pe trenduri cu vizualizarea detaliată a complexelor corespunzătoare
- selectarea complexelor și a modului de reprezentare în raport
- analiza cantitativă a dereglărilor cu reprezentare în forma de tabel
- **ANALIZA TENSIUNII ARTERIALE**
 - afișarea datelor măsurărilor TA concomitent cu trendul FCC/RR și cu intervalele definite (somm/veghe, noapte/zi, efort/repaos, etc, etc)
 - afișarea concomitentă cu valorile tensionale ‘normale’ conform ghidurilor în vigoare sau stabilite de operator
 - posibilitatea de navigare prin datele măsurărilor cu vizualizarea detaliată a curbelor oscilometrice și/sau a tonurilor Korotkoff
 - selectarea reprezentării măsurărilor selectate în raportul final
 - selectarea măsurării adecvate (oscilometrică sau auscultativă) pentru includere în raportul final
 - modificarea punctelor de reper (TAS, TAD) pe curbele oscilometrice sau măsurarea auscultativă cu reflectarea în raport despre faptul modificării acestora de către operator
 - excluderea măsurării din calcule
 - generarea datelor cantitative în forma de tabele și grafice
 - selectarea datelor cantitative pentru includere în tabel
- **ANALIZA PNEUMOGRAMEI**
 - afișarea pneumogramei cu trendul FCC/RR și cu intervalele definite (somm/veghe, noapte/zi, efort/repaos, etc, etc)
 - aplicarea filtrelor asupra reprezentării grafice a pneumogramei de impedanță pentru compensarea efectelor galvanice
 - analiza prospectivă a datelor cu reprezentarea pe trend a episoadelor suspecte (apnoe, hipopnoe)
 - gruparea episoadelor suspecte conform criteriilor selectate (durată, legătura cu episoadele următoare/precedente, etc, etc) cu posibilitate de navigare cu vizualizare detaliată
 - selectarea episoadelor și a modului de reprezentare a lor în raportul final
 - generarea datelor cantitative cu reprezentare în forma de tabel
 - generarea concluziei clinice preventive în conformitate cu ghidurile internaționale în vigoare sau criteriile alese de operator

			<ul style="list-style-type: none"> • ANALIZA VARIABILITATII RITMULUI <ul style="list-style-type: none"> ○ analiza datelor conform ghidurilor internaționale in vigoare ○ Time domain ○ Frequency domain ○ selectarea modului de reprezentare grafica concomitent cu trendurile FCC/RR, TA, pneumograma, PQ ○ analiza înregistrării in totalitate la fel cu analiza segmentelor selectate de operator ○ afișarea datelor sub forma de tabele ○ afișarea datelor sub forma de grafice (histograma, scatter, etc, etc) ○ selectarea datelor pentru reprezentare in raportul final ○ generarea raportului clinic preventiv despre modificările sistemului nervos vegetativ (autonom) • GENERARE/EDITARE RAPORT <ul style="list-style-type: none"> ○ predefinire header/footer raport ○ selectare ordine etape analiza pentru generarea raportului final ○ editare text raport generat, comentarii ○ modificare elemente grafice incluse in raport (curbe, trenduri, grafice, etc, etc) ○ salvare raport final in baza de date a investigațiilor ○ export raport in varii formate (PDF, DOC, RTF, etc, etc) <p>ACCESORII</p> <ul style="list-style-type: none"> • imprimanta laser A4 duplex (LAN, WIFI) pentru grupul stațiilor de postprocesare • huse pentru recordere- cel puțin 2 huse/recorder • cabluri ale derivatiilor pentru recordere – cel puțin cite 3 cablur/recorder • Manjete pneumatice cel puțin cite 2 manjete/recorder <ul style="list-style-type: none"> ○ 10-15% din numărul manjetelor ‘size small’ ○ 75% din numarul manjetelor ‘size medium’ ○ 10-15% din numărul manjetelor ‘size large’ <p>INSTRUIRE PERSONAL MEDICAL ȘI TEHNIC</p> <ul style="list-style-type: none"> • Instruirea personalului: minim 2 zile lucrătoare • Instruirea se va efectua la beneficiar, în locația de livrare, cu personal autorizat al companiei producătoare de echipament medical <p>Anul minim de producere al echipamentului va fi 2022.</p>	
--	--	--	--	--

1

				<p>Furnizorul va asigura livrarea, montarea, instalarea, punerea în funcțiune, testarea și instruirea personalului care va utiliza respectivul echipament medical la sediul indicat de beneficiar.</p> <p>Perioada de garanție completă minim 24 luni de la punerea în funcțiune. <i>Se va anexa o declarație în acest sens.</i></p> <p>Termenul de intervenție la solicitare în perioada de garanție – maxim 24 de ore de la solicitarea telefonică sau scrisă. <i>Se va anexa o declarație în acest sens</i></p> <p>Instalarea, punerea în funcțiune, instruirea personalului operator se efectuează de către furnizor la beneficiar, în locația de livrare, cu personal autorizat de către producător. <i>Se va anexa o declarație în acest sens.</i></p> <p>Producătorul echipamentului medical trebuie să furnizeze piese de schimb pentru bunul propus, cel puțin 10 ani de la data livrării. <i>Se va anexa o declarație în acest sens.</i></p> <p>Se va face dovadă că există un service autorizat în Republica Moldova pentru acest tip de aparat. Furnizorul va anexa în acest sens și autorizațiile necesare (inclusiv copii după certificatele de atestare a personalului autorizat).</p>	
2	Dozator cu volum reglabil	bucata	2	<p>Pipetă automată cu un Singur canal, volum variabil de : 0,5-10 mkl</p> <p>Din materiale autoclavabile, con de vârf proiectat pentru compatibilitatea cu vârfuri universale de 0,5-10 µl, certificat de etalonare. Garanție 2 ani.</p> <p>1.Certificat CE 2.Certificat de inregistrare pe teritoriul Republicii Moldova 3.Carte tehnica 4.Instructiune de utilizare 5.Asigurarea serviciului de mentenanta 6.Etalonare/verificare in Republica Moldova 7.Termen de garantie nu mai mic de 2 ani 8.Garantarea pieselor de schimb pe parcursul a 5 ani</p>	8000
3	Microcen trifugă	bucata	4	<p>Pentru tuburi tip Eppendorf, capacitate recipientelor- 12 tuburi x1,5 /2,0 ml, cu rotor unghiular. Gama de control al vitezei 1000 - 14500 rpm (increment 100 rpm). Domeniul relativ de control al forței centrifuge</p>	155000

				<p>50–12.400 × g. Setarea timpului digital 15 s - 30 min (increment 15 s - 1 min). Semnal sonor cu temporizator +. Timp de accelerare de până la 14.500 rpm 10-20 s. Timp de încetinire, nu mai mult 10 s. Siguranță: Diagnosticul dezechilibrului rotorului: oprire automată, avertizare „IMBALANCE” +. Dimensiuni generale 200x240x125 mm (± 15%).</p> <p>Greutate 3-4 kg, interiorul camerei de centrifugare și capacul protector din material inoxidabil.4</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Certificat CE 2.Certificat de înregistrare pe teritoriul Republicii Moldova 3.Carte tehnica 4.Instrucțiune de utilizare 5.Asigurarea serviciului de mentenanță 6.Etalonare/verificare în Republica Moldova 7.Termen de garanție nu mai mic de 2 ani 8.Garantarea pieselor de schimb pe parcursul a 5 ani 																													
4	Aspirator urgente	bucata	1	<table border="1"> <tr> <td>Cod</td> <td colspan="2">130320</td> </tr> <tr> <td>Descriere</td> <td colspan="2">Aspiratoarele portabile de urgență alimentate cu baterii care sînt utilizate în situații de urgență în afecțiuni ale căilor respiratorii în spitale și în teritoriu. Aspiratoarele portabile de urgență sunt utilizate pentru a elimina secreții, sînge, vomă care obstrucționează căile respiratorii ale pacientului și păstrează căile deschise către plămîni pentru a permite ventilarea spontană sau mecanică.</td> </tr> <tr> <td>Parametru</td> <td></td> <td>Specificația</td> </tr> <tr> <td rowspan="4">Vas colector</td> <td>Capacitatea</td> <td>≥ 1,000 (1 L)</td> </tr> <tr> <td>Protecție la umplere</td> <td>da</td> </tr> <tr> <td>Vasul să fie bine fixat de dispozitiv și montatn ergonomic pentru posibilitatea manipularilor rapide asupra pacientului</td> <td>da</td> </tr> <tr> <td>Reutilizabil</td> <td>da</td> </tr> <tr> <td>Suport/diviziune pentru atașare a tubului de aspirare de dispozitiv</td> <td></td> <td>da</td> </tr> <tr> <td rowspan="3">Vacuum</td> <td>Rata, mm Hg</td> <td>0 la ≥ 500</td> </tr> <tr> <td>Timpul pînă cînd ajunge la 300 mm Hg, sec.</td> <td>≤ 4</td> </tr> <tr> <td>Rata de flux la vacuum maxim, l/min.</td> <td>≥ 25</td> </tr> </table>	Cod	130320		Descriere	Aspiratoarele portabile de urgență alimentate cu baterii care sînt utilizate în situații de urgență în afecțiuni ale căilor respiratorii în spitale și în teritoriu. Aspiratoarele portabile de urgență sunt utilizate pentru a elimina secreții, sînge, vomă care obstrucționează căile respiratorii ale pacientului și păstrează căile deschise către plămîni pentru a permite ventilarea spontană sau mecanică.		Parametru		Specificația	Vas colector	Capacitatea	≥ 1,000 (1 L)	Protecție la umplere	da	Vasul să fie bine fixat de dispozitiv și montatn ergonomic pentru posibilitatea manipularilor rapide asupra pacientului	da	Reutilizabil	da	Suport/diviziune pentru atașare a tubului de aspirare de dispozitiv		da	Vacuum	Rata, mm Hg	0 la ≥ 500	Timpul pînă cînd ajunge la 300 mm Hg, sec.	≤ 4	Rata de flux la vacuum maxim, l/min.	≥ 25	7896
Cod	130320																																
Descriere	Aspiratoarele portabile de urgență alimentate cu baterii care sînt utilizate în situații de urgență în afecțiuni ale căilor respiratorii în spitale și în teritoriu. Aspiratoarele portabile de urgență sunt utilizate pentru a elimina secreții, sînge, vomă care obstrucționează căile respiratorii ale pacientului și păstrează căile deschise către plămîni pentru a permite ventilarea spontană sau mecanică.																																
Parametru		Specificația																															
Vas colector	Capacitatea	≥ 1,000 (1 L)																															
	Protecție la umplere	da																															
	Vasul să fie bine fixat de dispozitiv și montatn ergonomic pentru posibilitatea manipularilor rapide asupra pacientului	da																															
	Reutilizabil	da																															
Suport/diviziune pentru atașare a tubului de aspirare de dispozitiv		da																															
Vacuum	Rata, mm Hg	0 la ≥ 500																															
	Timpul pînă cînd ajunge la 300 mm Hg, sec.	≤ 4																															
	Rata de flux la vacuum maxim, l/min.	≥ 25																															

				Reglator aspirație	da	
				Indicator vacuum	da, eroarea $\geq \pm 10\%$	
				Baterie internă reutilizabilă	da	
				Timp de lucru la vacuum maxim	≥ 60 min	
				Semnal baterie descărcată	acustic	
					vizual	
				Greutatea totală inclusiv accesoriile	< 6 kg	
				Tensiunea de alimentare	220 V, 50 Hz	
				Filtru antibacterial, unică utilizare	≥ 15 buc.	
5	Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici de baza cu accesorii Adult, Pediatric) cod 260330	bucata	1	<p>Monitor pentru monitorizarea funcțiilor vitale (caracteristici de baza cu accesorii Adult, Pediatric) Cod 260330</p> <p>Descriere Sistem pentru monitorizarea și afișarea funcțiilor vitale ale pacientului cu caracteristici de bază.</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Tip pacient Adult, pediatric da</p> <p>Display, tip Diagonala ≥ 12 inch</p> <p>LCD TFT sau LED da</p> <p>"Numărul de curbe afișate concomitent" între 3 și 12 minim</p> <p>Parametri afișați Semnal ECG</p> <p>Pulsul</p> <p>SpO2</p> <p>Fotopletismograma</p> <p>Presiunea sanguină neinvaziv</p> <p>Temperatura</p> <p>Analiza automată a undei ST Trendingul ST da</p> <p>Media în analiza segmentului ST da</p> <p>Modul ECG "Culegerea semnalului ECG prin cablu 3 electrozi" da</p> <p>I, II, III da</p> <p>Sensivitatea 2.5 - 40 mm/mV</p> <p>Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz ≥ 100 dB</p> <p>Rata cardiacă 15 - 300 bpm</p> <p>Detectarea aritmiei da</p> <p>Detectarea pacemaker da</p> <p>Monitorizarea respirației Adult 0 - 120 rpm</p> <p>Monitorizarea respirației Pediatric 0 - 150 rpm</p>	28788	

			<p>"Protecție în portiva șocurilor de defibrilare" da</p> <p>Modul SpO2 Diapazonul 1 - 100%</p> <p>Acuratețea la 70 - 100% ≤ 2 %</p> <p>Monitorizarea rata pulsului 30 - 300 bpm</p> <p>Monitorizarea pletismogramei da</p> <p>"Sa se indice tehnologia modulului și senzorului de SpO2 utilizat" (exemplu: masimo, nellcor, etc)</p> <p>Modul NIBP Diapazonul Adult 10 - 270 mmHg</p> <p>Diapazonul Pediatric 10 - 200 mmHg</p> <p>Regim de măsurare manual, automat, butonul Start</p> <p>Regim automat 5, 10, 15, 30, 60, 120 min.</p> <p>"Buton de activare/dezactivare manual a NIBP" da</p> <p>Metoda de măsurare oscilometrică</p> <p>Regim pacient adul, pediatric, nou-născut</p> <p>"Protecție de suprapresiune la regimului de pacient adult" 300 mmHg</p> <p>"Protecție de suprapresiune la regimului de pacient pediatric" 240 mmHg</p> <p>Modul Temperatura Diapazonul 0 - 50.0 °C</p> <p>Rezoluția 0.1 °C</p> <p>Număr de senzori 1 unit.</p> <p>Protocole de lucru preprogramate da</p> <p>Protocole de lucru setate de utilizator da</p> <p>Memorie internă da</p> <p>Trendingul evenimentelor da</p> <p>Arhivarea datelor da</p> <p>Imprimantă Încorporată da</p> <p>Forme de raportare Viteza de înscriere 25, 50 mm/s</p> <p>Înscriere continuă da</p> <p>Preprogramate da</p> <p>Personalizate da</p> <p>Alimentarea rețea electrică 220 V, 50 Hz da</p> <p>Baterie internă da</p> <p>Timp de lucru autonom a bateriei minim 2 h</p> <p>Interfata de conectare la monitorul central Ethernet / wireless / RS-232 / etc. da</p> <p>Alarma Vizuala, sonora</p> <p>Manjetă deconectată da</p> <p>Manjetă defect da</p> <p>Senzor SpO2 deconectat da</p>	
--	--	--	---	--

				<p>Senzor SpO2 defect da Alarmă concentrația SpO2 scăzuta/mărită da Nivelul baterie scăzut da Alarmerata cardiacă scăzuta/mărită da Lipsă sursă externă de alimentare da Buton de dezactivare/anulare alarmei sonore da Ajustarea nivelului de alarmă da Accesorii Cablul ECG cu 3 electrozi 2 buc. Electrozi ECG adult, unică utilizare 300 buc. pediatric, unică utilizare 300 buc. Senzor SpO2 adult, reutilizabil tip cleste 2 buc. pediatric, reutilizabil 2 buc. Senzor Temperatură reutilizabil 1 buc. Manjete NIBP "adult mediu, adult, adult mare reutilizabile (1set/3buc)" 2 set. "pediatric, pediatric mediu, pediatric mare reutilizabil (1set/3buc)" 2 set. Hârtie termică 5 buc. Troleu pe roțile Indicați modelul oferit model min. 5 roțile da min. 2 roțile cu frână da coș pentru accesorii da mîner pentru transportare da "sistem de fixare a dispozitivului de suport" da</p>																							
7	Pulsoxim etru, Adult, Pediatric, staționar,	bucata	1	<table border="1"> <tr> <td>Cod</td> <td colspan="2">260410</td> </tr> <tr> <td>Descriere</td> <td colspan="2">Acest grup de produse include puls-oximetre, ca dispozitive apartecare măsoară neinvaziv concentrația de oxigen în sînge și ritmul cardiac prin metoda fotometrică.</td> </tr> <tr> <td>Parametrul</td> <td colspan="2">Specificația</td> </tr> <tr> <td>Tip dispoziv, staționar</td> <td colspan="2">cu monitorizare continuă (bedside)</td> </tr> <tr> <td>Tip pacient</td> <td colspan="2">adult, pediatric</td> </tr> <tr> <td rowspan="3">Afișări</td> <td>SpO2</td> <td>da</td> </tr> <tr> <td>Valoarea pulsului</td> <td>da</td> </tr> <tr> <td>Puterea semnalului (PI)</td> <td>da</td> </tr> </table>	Cod	260410		Descriere	Acest grup de produse include puls-oximetre, ca dispozitive apartecare măsoară neinvaziv concentrația de oxigen în sînge și ritmul cardiac prin metoda fotometrică.		Parametrul	Specificația		Tip dispoziv, staționar	cu monitorizare continuă (bedside)		Tip pacient	adult, pediatric		Afișări	SpO2	da	Valoarea pulsului	da	Puterea semnalului (PI)	da	7884
Cod	260410																										
Descriere	Acest grup de produse include puls-oximetre, ca dispozitive apartecare măsoară neinvaziv concentrația de oxigen în sînge și ritmul cardiac prin metoda fotometrică.																										
Parametrul	Specificația																										
Tip dispoziv, staționar	cu monitorizare continuă (bedside)																										
Tip pacient	adult, pediatric																										
Afișări	SpO2	da																									
	Valoarea pulsului	da																									
	Puterea semnalului (PI)	da																									

					Baterie descărcată	da	
					Mesaj de eroare	da	
				Tip display	LCD sau LED	da	
				Gama SpO₂, %	Diapazonul	1 - 100%	
					Rata de măsurare	70 - 100, ≤2 %	
					Rata cardiacă	30 - 250 bpm, ± 2%	
				Alarme	Acustică și vizuală	SpO ₂ și valoarea pulsului mare/mic	
						Sensor deconectat	
						Sensor epuizat	
						Buton de dezactivare alarmei sonore	
						Posibilitatea de ajustare a nivelului de alarmă	
						Baterie descărcată	
				Oprirea alarmei	Metoda de reactivare	manuală sau automată	
					Controlul volumului	da	
				Autotestarea		da	
				Alimentare	De la rețea electrică, 220 V, 50Hz	da	
					Baterie internă	≥ 1 ore	
				Accesorii			
				Sensor SpO₂ de folosință multiplă, adult		2 buc.	
				Sensor SpO₂ de unică folosință, adult		3 buc.	
				Sensor SpO₂ de folosință multiplă, pediatric		2 buc.	
8	Pat pentru examinarea (mechani c) adult	bucata	4	Pat pentru examinare (mecanic) adulti			15228
				Cod	140310		
				Descriere	Pat pentru examinarea pacienților in IMSP		
				Parametru	Specificație		
				Sectiuni	≥ 2		
				Material carcasă	cadru din oțel / metal vopsit		
				Husă	da		
				Saltea	da		

				Dimensiune, cm $\geq 180 \times 60 \times 60$	
				Greutate pacient maxim, kg ≥ 180	
				Tetiera reglabilă	
				Suport rolă hartie da hartie ≥ 20 buc.	
9	Frigider pentru reactivi cu ușa transparentă 300-400 L (Cod 140720)	bucata	4	Frigider pentru reactivi cu ușa transparentă 300-400L Cod 140720 Descriere Frigidere proiectate pentru a stoca produse de laborator, culturi și probe la temperaturi de obicei între 2 și 8 grade Celsius. Aceste frigidere constau în mod obișnuit dintr-o cameră cu un interior rezistent la coroziune (oțel inoxidabil de obicei), minimizarea riscului de alterare, contaminare și / sau coroziune a conținutului. Parametrul Specificația Configurație mobil, dotat cu roți Capacitatea 300-400 l Număr de rafturi ≥ 6 Ușa Număr ≥ 1 Descriere transparenta Mecanism blocare cu cheie Roți da Frîne da Lumină interior da Construcție interioară materiale anti-bacterial prevăzută pentru prelucrare Construcție exterioară cu acoperire anticorozivă Afișaj temperatură digital Alarmer acustică vizuală Răcire ventilată Temperatura reglabilă 2 ... +8 °C Omogenitatea/ uniformitatea termică ± 2 °C Alimentare 220 V, 50 Hz Refrigerent fără CFC / HCFC Zgomot < 50 dB	75000

10	Frigider pentru reactivi cu ușa transparentă 400-500 L (Cod 140730)	bucata	1	<p>Frigider pentru reactivi cu ușa transparentă 400-500L Cod 140730</p> <p>Descriere Frigidere proiectate pentru a stoca produse de laborator, culturi și probe la temperaturi de obicei între 2 și 8 grade Celsius. Aceste frigider constau în mod obișnuit dintr-o cameră cu un interior rezistent la coroziune (oțel inoxidabil de obicei), minimizarea riscului de alterare, contaminare și / sau coroziune a conținutului.</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Configurație mobil, dotat cu roți</p> <p>Capacitatea 400-500 l</p> <p>Număr de rafturi ≥ 6</p> <p>Ușa Număr ≥ 1</p> <p>Descriere transparenta</p> <p>Mecanism blocare cu cheie</p> <p>Roți da</p> <p>Frîne da</p> <p>Lumină interior da</p> <p>Construcție interioară materiale anti-bacterial prevazut pentru prelucrare</p> <p>Construcție exterioară cu acoperire anticorozivă</p> <p>Afisaj temperatură digital</p> <p>Alarmer acustică vizuală</p> <p>Răcire ventilată</p> <p>Temperatura reglabilă 2 ... +8 °C</p> <p>Omogenitatea/ uniformitatea termică ± 2 °C</p> <p>Alimentare 220 V, 50 Hz</p> <p>Refrigerent fără CFC / HCFC</p> <p>Zgomot < 50 dB</p>	20000
11	Analizator automat cu 40 Canale, VSH (cod 150580)	Bucata	1	<p>Analizator automat cu 40 canale, VSH Cod 150580</p> <p>Descriere Analizator automat VSH</p> <p>Canale de citire ≥ 40 da</p> <p>Termostat încorporat da</p> <p>Citire Productivitatea ≤ 30 min, 60 min.</p> <p>Afișaj Afișaj LCD</p> <p>Tip citire: Citire automată cu interpretare</p> <p>Corecție automată de temperatură da</p> <p>Imprimantă termică da</p>	31920

				Alimentarea 220 V, 50 Hz Consumabile Eprubete pentru colectarea singelui venos, compatibile cu analizorul VSH 1000 buc. Hîrtie termică 10 buc. Perioada de valabilitate din momentul livrării \geq 1 an	
--	--	--	--	--	--

Valoarea estimativă totală : 2 549 716,00 lei

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.

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite

11. Termenul de livrare/prestare/executare/ DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 75 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS, instalare și dare în exploatare până la 15 zile din data livrării.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 120 de zile de la înregistrarea contractului.

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 legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică

15. 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 (DUAE, documentație):

16. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: În 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.	DA

		<p>ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică oferită, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). <p>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 oferați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p>	
3	Specificația de preț	<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 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</p> <p>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.</p>	DA
4	DUAЕ	<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 persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ 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 sediu 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 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 persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p> <p>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor</p>	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 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</i> Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	DA
---	--	--	----

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. 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

Cerințe de calificare obligatorii

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 împuternicită 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 împuternicită 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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/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 împuternicită 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	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către	DA

	accesoriilor echipamentului oferit	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; Manualul de utilizare. <u>Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.</u>	
12	Declarație de la Ofertant	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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	DA
13	Declarație de la Ofertant	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din data instalării/livrării, 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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Declarație de la Ofertant	- 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 defecțiunilor tehnice - original - confirmată 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 persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
15	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2022, originală- confirmată 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 persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
16	Declarație de la Ofertant	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța 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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;	DA
17	Dovada înregistrării în Lista producătorilor,	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice si Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea	DA

		Echipamentelor Electrice si 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 împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
18	Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale:	<p>Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale conform modelului aprobat de AMDM Anexa nr. 1</p> <p><i>La Procedurile administrative pentru notificarea dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE</i></p> <p>Către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (https://amdm.gov.md/ro/page/notificarea-dm-cu-ce) – într-un singur fișier, independent de celelalte fișiere atașate (doar pentru codurile oferite în formularul specificațiilor tehnice) – 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 persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire, însoțită de următoarele documente:</p> <p>a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat;</p> <p>b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz;</p> <p>c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul;</p> <p>d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor.</p> <p>Notă: Vor fi transmise în adresa AMDM doar notificările ofertelor calificate.</p> <p>Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Pentru dispozitivele medicale înregistrate din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare.</p>	DA
19	Declarație de la ofertant-	cu privire la livrarea componentelor sistemului trebuie să fie noi (nefolosite)- Original confirmată 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 persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
20	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	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 persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA

21	<u>Garanția de bună execuție</u>	<p>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> <ol style="list-style-type: none"> 1. Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE 2. Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat 3. Codul fiscal: 1016601000212 4. IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA 5. cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)” <p><u>Garanția de bună execuție va fi valabilă 7 luni din data înregistrării de către CAPCS</u></p>	DA
----	----------------------------------	--	----

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până 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 a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

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

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum 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.

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

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire licitația electronică, conform platformei de achiziții publice (pasul minim 0,001%, 3 runde).
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică
22. Ofertele se prezintă: în lei.
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului și modalitatea de atribuire a contractului: cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor, per lot.
24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
 - conform SIA RSAP MTender
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: 160 de zile
28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
29. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
30. 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.
31. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.
32. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
33. 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
34. 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):
35. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:

36. Data publicării anunțului de intenție: s-a transmis spre publicare la data de 28.02.2023

37. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 19.06.2023

38. 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

39. 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): da_____

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG