

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Piese de schimb si materiale de consum pentru hemodializă conform necesităților Serviciului de Dializă din Republica Moldova pentru anul 2019**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**
4. Numărul de telefon/fax: **022 88 43 25, fax 022 88 42 45**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **www.capcs.md, office@capcs.md, dispozitive@capcs.md**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **www.achizitii.md, [www.capcs.md/dispozitive medicale/](http://www.capcs.md/dispozitive%20medicale/)** anunțuri licitații
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **autoritate centrală de achiziție**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. Lot	Cod CPV	Denumire	Unitatea de măsură	Cantitatea totală	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Piese de schimb si materiale de consum pentru hemodializă				7 409 010

1.1	33100000-1	CAPD 3 STAYSAFE 2000 ML	Bucată	400	CAPD 3 STAYSAFE 2000 ML Cerințele față de sistema de unică folosință pentru dializa peritoneală: 1 Existența unei configurații de tip „Y” a sistemului de magistrale 2 Materialul trebuie să fie transparent, biocompatibil și să nu conțină în componența lui plastificate DEHP. 3 Metoda de sterilizare a sistemului – cu aburi (steam) 4 Asigurarea procedurii dializei peritoneale fără posibile erori în consecutivitatea etapelor de schimb 5 Închiderea automată a segmentului suplimentar de alungire la finele procedurii de schimb. 6 Toate materialele trebuie să asigure utilizarea sistemului fără erori de către pacienții cu dereglări ale văzului sau dereglări locomotorii ale membrilor superioare. 7 Capacele de securitate trebuie să se fixeze garantat și să fie desșurubate ușor, fără efort fizic. 8 Sistemul pentru dializa peritoneală trebuie să conțină toate accesoriile necesare – catetere de extenzie, capace, adaptare, seturi pentru drenaj, dezinfectanți, etc. 9 În cazul inițierii tratamentului cu dializă peritoneală pentru un pacient nou, complexul propus trebuie să conțină: cateter tip Tenckhoff pentru implantare în cavitatea abdominală, set pentru implantare, organizator cu suport, balanță (cîntar), complex pentru training, termostat pentru încălzirea pachetelor cu soluții, centură pentru fixarea cateterului; II. Cerințe generale 1 Termenul de garanție restant al sistemelor de dializă peritoneală la momentul livrării trebuie să nu fie mai mic de 70% din termenul total de păstrare. 2 Marcajul exterior al sistemelor de dializă peritoneală trebuie să conțină informații despre componența, termenul de expirare pentru utilizare, numărul partidei, adresa producătorului și condițiile de păstrare. * La cerințele medico-tehnice trebuie de alăturat instrucțiuni sau materiale oficiale de la producător, care ar confirma corespunderea mărfii propuse pentru fiecare poziție.
-----	------------	-------------------------------	--------	-----	---

1.2	33100000-1	CAPD 4 STAYSAFE 2000 ML	Bucată	1080	CAPD 4 STAYSAFE 2000 ML Cerințele față de sistema de unică folosință pentru dializa peritoneală: 1 Existența unei configurații de tip „Y” a sistemului de magistrale 2 Materialul trebuie să fie transparent, biocompatibil și să nu conțină în componența lui plastificate DEHP. 3 Metoda de sterilizare a sistemului – cu aburi (steam) 4 Asigurarea procedurii dializei peritoneale fără posibile erori în consecutivitatea etapelor de schimb 5 Închiderea automată a segmentului suplimentar de alungire la finele procedurii de schimb. 6 Toate materialele trebuie să asigure utilizarea sistemului fără erori de către pacienții cu dereglări ale văzului sau dereglări locomotorii ale membrelor superioare. 7 Capacele de securitate trebuie să se fixeze garantat și să fie desșurubate ușor, fără efort fizic. 8 Sistema pentru dializa peritoneală trebuie să conțină toate accesoriile necesare – catetere de extenzie, capace, adaptare, seturi pentru drenaj, dezinfectanți, etc. 9 În cazul inițierii tratamentului cu dializă peritoneală pentru un pacient nou, complexul propus trebuie să conțină: cateter tip Tenckhoff pentru implantare în cavitatea abdominală, set pentru implantare, organizator cu suport, balanță (cîntar), complex pentru training, termostat pentru încălzirea pachetelor cu soluții, centură pentru fixarea cateterului; II. Cerințe generale 1 Termenul de garanție restant al sistemelor de dializă peritoneală la momentul livrării trebuie să nu fie mai mic de 70% din termenul total de păstrare. 2 Marcajul exterior al sistemelor de dializă peritoneală trebuie să conțină informații despre componența, termenul de expirare pentru utilizare, numărul partidei, adresa producătorului și condițiile de păstrare. * La cerințele medico-tehnice trebuie de alăturat instrucțiuni sau materiale oficiale de la producător, care ar confirma corespunderea mărfii propuse pentru fiecare poziție.
-----	------------	-------------------------	--------	------	--

1.3	33100000-1	STAY.SAFE DISINFECTION CAP	Bucată	1520	STAY.SAFE DISINFECTION CAP Cerințele față de sistema de unică folosință pentru dializa peritoneală: 1 Existența unei configurații de tip „Y” a sistemului de magistrale 2 Materialul trebuie să fie transparent, biocompatibil și să nu conțină în componența lui plastificate DEHP. 3 Metoda de sterilizare a sistemului – cu aburi (steam) 4 Asigurarea procedurii dializei peritoneale fără posibile erori în consecutivitatea etapelor de schimb 5 Închiderea automată a segmentului suplimentar de alungire la finele procedurii de schimb. 6 Toate materialele trebuie să asigure utilizarea sistemului fără erori de către pacienții cu dereglări ale văzului sau dereglări locomotorii ale membrilor superioare. 7 Capacele de securitate trebuie să se fixeze garantat și să fie desșurubate ușor, fără efort fizic. 8 Sistemul pentru dializa peritoneală trebuie să conțină toate accesoriile necesare – catetere de extenzie, capace, adaptare, seturi pentru drenaj, dezinfectanți, etc. 9 În cazul inițierii tratamentului cu dializă peritoneală pentru un pacient nou, complexul propus trebuie să conțină: cateter tip Tenckhoff pentru implantare în cavitatea abdominală, set pentru implantare, organizator cu suport, balanță (cântar), complex pentru training, termostat pentru încălzirea pachetelor cu soluții, centură pentru fixarea cateterului; II. Cerințe generale 1 Termenul de garanție restant al sistemelor de dializă peritoneală la momentul livrării trebuie să nu fie mai mic de 70% din termenul total de păstrare. 2 Marcajul exterior al sistemelor de dializă peritoneală trebuie să conțină informații despre componența, termenul de expirare pentru utilizare, numărul partidei, adresa producătorului și condițiile de păstrare. * La cerințele medico-tehnice trebuie de alăturat instrucțiuni sau materiale oficiale de la producător, care ar confirma corespunderea mărfii propuse pentru fiecare poziție.
-----	------------	----------------------------------	--------	------	--

1.4	33100000-1	FREKADERM 3X250 ML FL	Bucată	20	FREKADERM 3X250 ML FL Cerințele față de sistema de unică folosință pentru dializa peritoneală: 1 Existența unei configurații de tip „Y” a sistemului de magistrale 2 Materialul trebuie să fie transparent, biocompatibil și să nu conțină în componența lui plastificate DEHP. 3 Metoda de sterilizare a sistemului – cu aburi (steam) 4 Asigurarea procedurii dializei peritoneale fără posibile erori în consecutivitatea etapelor de schimb 5 Închiderea automată a segmentului suplimentar de alungire la finele procedurii de schimb. 6 Toate materialele trebuie să asigure utilizarea sistemului fără erori de către pacienții cu dereglări ale văzului sau dereglări locomotorii ale membrelor superioare. 7 Capacele de securitate trebuie să se fixeze garantat și să fie desșurubate ușor, fără efort fizic. 8 Sistema pentru dializa peritoneală trebuie să conțină toate accesoriile necesare – catetere de extenzie, capace, adaptare, seturi pentru drenaj, dezinfectanți, etc. 9 În cazul inițierii tratamentului cu dializă peritoneală pentru un pacient nou, complexul propus trebuie să conțină: cateter tip Tenckhoff pentru implantare în cavitatea abdominală, set pentru implantare, organizator cu suport, balanță (cîntar), complex pentru training, termostat pentru încălzirea pachetelor cu soluții, centură pentru fixarea cateterului; II. Cerințe generale 1 Termenul de garanție restant al sistemelor de dializă peritoneală la momentul livrării trebuie să nu fie mai mic de 70% din termenul total de păstrare. 2 Marcajul exterior al sistemelor de dializă peritoneală trebuie să conțină informații despre componența, termenul de expirare pentru utilizare, numărul partidei, adresa producătorului și condițiile de păstrare. * La cerințele medico-tehnice trebuie de alăturat instrucțiuni sau materiale oficiale de la producător, care ar confirma corespunderea mărfii propuse pentru fiecare poziție.
-----	------------	-----------------------	--------	----	--

1.5	33100000-1	FREKASEPT 2X500 ML FL	Bucată	20	FREKASEPT 2X500 ML FL Cerințele față de sistema de unică folosință pentru dializa peritoneală: 1 Existența unei configurații de tip „Y” a sistemului de magistrale 2 Materialul trebuie să fie transparent, biocompatibil și să nu conțină în componența lui plastificate DEHP. 3 Metoda de sterilizare a sistemului – cu aburi (steam) 4 Asigurarea procedurii dializei peritoneale fără posibile erori în consecutivitatea etapelor de schimb 5 Închiderea automată a segmentului suplimentar de alungire la finele procedurii de schimb. 6 Toate materialele trebuie să asigure utilizarea sistemului fără erori de către pacienții cu dereglări ale văzului sau dereglări locomotorii ale membrilor superioare. 7 Capacele de securitate trebuie să se fixeze garantat și să fie desșurubate ușor, fără efort fizic. 8 Sistemul pentru dializa peritoneală trebuie să conțină toate accesoriile necesare – catetere de extenzie, capace, adaptare, seturi pentru drenaj, dezinfectanți, etc. 9 În cazul inițierii tratamentului cu dializă peritoneală pentru un pacient nou, complexul propus trebuie să conțină: cateter tip Tenckhoff pentru implantare în cavitatea abdominală, set pentru implantare, organizator cu suport, balanță (cîntar), complex pentru training, termostat pentru încălzirea pachetelor cu soluții, centură pentru fixarea cateterului; II. Cerințe generale 1 Termenul de garanție restant al sistemelor de dializă peritoneală la momentul livrării trebuie să nu fie mai mic de 70% din termenul total de păstrare. 2 Marcajul exterior al sistemelor de dializă peritoneală trebuie să conțină informații despre componența, termenul de expirare pentru utilizare, numărul partidei, adresa producătorului și condițiile de păstrare. * La cerințele medico-tehnice trebuie de alăturat instrucțiuni sau materiale oficiale de la producător, care ar confirma corespunderea mărfii propuse pentru fiecare poziție.
-----	------------	-----------------------	--------	----	---

1.6	33100000-1	Concentrat de săruri granulate, componentul acid, cutii	Bucată	405	Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare Concentrat granulat Scop utilizare Hemodializă-bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură Componente obligatorii pentru săruri granulate: 1 1.1. Componentul granulat uscat acid pentru dializa bicarbonat Pachete pentru pregătirea a 100 litri de concentrat acid 1.2 Compoziția dializatului după amestecare cu bicarbonat: Na 140,0 mmol/l K 2,0 mmol/l Ca 1,75 mmol/l Mg 0,5 mmol/l Cl 108,5 mmol/l, HCO-3 32,0 mmol/l, Acetat 6,0 mmol/l. 2 2.1. Componentul granulat uscat bicarbonat pentru dializa bicarbonat Pachete pentru pregătirea a 100 litri de concentrat bicarbonat, 8,4 % Na 1000 mmol/l Acetat 1000 mmol/l
-----	------------	---	--------	-----	--

1.7	33100000-1	Concentrat de săruri granulate, componentul bicarbonat, cutii	Bucată	151	Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare Concentrat granulat Scop utilizare Hemodializă-bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură Componente obligatorii pentru săruri granulate: 1 1.1. Componentul granulat uscat acid pentru dializa bicarbonat Pachete pentru pregătirea a 100 litri de concentrat acid 1.2 Compoziția dializatului după amestecare cu bicarbonat: Na 140,0 mmol/l K 2,0 mmol/l Ca 1,75 mmol/l Mg 0,5 mmol/l Cl 108,5 mmol/l, HCO-3 32,0 mmol/l, Acetat 6,0 mmol/l. 2 2.1. Componentul granulat uscat bicarbonat pentru dializa bicarbonat Pachete pentru pregătirea a 100 litri de concentrat bicarbonat, 8,4 % Na 1000 mmol/l Acetat 1000 mmol/l
1.8	33100000-1	Diasteril, 6 litri	Bucată	125	Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare Soluție concentrată Scop utilizare Dezinfecare termică și chimică a aparatului
1.9	33100000-1	Puristeril 340, 3,5%, 5 litri	Bucată	31	Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare Soluție concentrată Scop utilizare Dezinfecare termică și chimică a aparatului
1.10	33100000-1	Citrosteril, 5 litri	Bucată	29	Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare Soluție concentrată Scop utilizare Dezinfecare termică și chimică a aparatului

1.11	33100000-1	Sare Na Cl pentru regenerare, chimic pură, tablete, saci (25 kg)	Bucată	67	Cerințe generale Certificare Internațională (CE sau FDA sau EMEA) Da Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Na Cl, chimic pură Da Termen garanție ≥ 2 ani Formă de prezentare Sare tabletată ambalată în saci ermetici a câte 25 kg Scop utilizare Regenerarea aparatului de dializă	
1.12	33100000-1	Filter cartr.sterile filter AB2-DEL-7PH4 0,2μm permeate loop	Bucată	3	Filter cartr.sterile filter AB2-DEL-7PH4 0,2μm permeate loop	
1.13	33100000-1	Filter cartridge GX1 20" 1μm FWT	Bucată	14	Filter cartridge GX1 20" 1μm FWT	
1.14	33100000-1	Filter cartridge GX5 20" 5μm FWT	Bucată	14	Filter cartridge GX5 20" 5μm FWT	
1.15	33100000-1	Filter cartridge GX10 20" 10μm FWT	Bucată	14	Filter cartridge GX10 20" 10μm FWT	
1.16	33100000-1	Filter cartridge GX50 20" 50μm FWT	Bucată	14	Filter cartridge GX50 20" 50μm FWT	
1.17	33100000-1	Gravel coarse 2.0-3.15mm, (25 kg - bag)	Bucată	75	Gravel coarse 2.0-3.15mm, (25 kg - bag)	
1.18	33100000-1	Gravel fine 1.0-2.0mm, (25 kg - bag)	Bucată	325	Gravel fine 1.0-2.0mm, (25 kg - bag)	
1.19	33100000-1	Birm filtering material, (28 liter bag)	Bucată	28	Birm filtering material, (28 liter bag)	
1.20	33100000-1	Activated carbon, (50 liter bag)	Bucată	150	Activated carbon, (50 liter bag)	
1.21	33100000-1	Ion exchanger resin FWT, (25 liter bag)	Bucată	3	Ion exchanger resin FWT, (25 liter bag)	
1.22	33100000-1	Solenoid valve Burkert type 5282 1" FWT	Bucată	1	Solenoid valve Burkert type 5282 1" FWT	
1.23	33100000-1	Filter cartridge GX1 3/4 " 1μm Granumix	Bucată	6	Filter cartridge GX1 3/4 " 1μm Granumix	
1.24	33100000-1	Booster pump CM5-5 230V 50HZ	Bucată	1	Booster pump CM5-5 230V 50HZ	
1.25	33100000-1	Grundfos pump CRN 3-33 AQUASTORE	Bucată	1	Grundfos pump CRN 3-33 AQUASTORE	
1.26	33100000-1	Pump conection set for Rotex	Bucată	2	Pump conection set for Rotex	
1.27	33100000-1	Pressure master (2,2bar)	Bucată	1	Pressure master (2,2bar)	
1.28	33100000-1	Test total hardness FWT	Bucată	1	Test total hardness FWT	

1.29	33100000-1	Thread Union G1 1/4 inch with Solvent Cement Sockets d25 PVC	Bucată	40	Thread Union G1 1/4 inch with Solvent Cement Sockets d25 PVC	
1.30	33100000-1	2-way ball valve D25/DN20 PVC *installation FWT	Bucată	6	2-way ball valve D25/DN20 PVC *installation FWT	
1.31	33100000-1	2-way ball valve D16/DN10 PVC	Bucată	12	2-way ball valve D16/DN10 PVC	
1.32	33100000-1	Reducing Bush short d25-20 PVC	Bucată	12	Reducing Bush short d25-20 PVC	
1.33	33100000-1	Reducing bush short D20-D16 PVC	Bucată	12	Reducing bush short D20-D16 PVC	
1.34	33100000-1	Reducing bush short D16-D12 PVC	Bucată	15	Reducing bush short D16-D12 PVC	
1.35	33100000-1	Pipe D16/E1.2 PVC	m	5	Pipe D16/E1.2 PVC	
1.36	33100000-1	Pipe D25/E1.9 PVC	m	100	Pipe D25/E1.9 PVC	
1.37	33100000-1	Pipe Clip Goema D25	Bucată	100	Pipe Clip Goema D25	
1.38	33100000-1	Pipe clip Goema D20	Bucată	20	Pipe clip Goema D20	
1.39	33100000-1	Hose connector D12 PVC *installation	Bucată	12	Hose connector D12 PVC *installation	
1.40	33100000-1	Elbow D25 90° PVC with solvent cement sockets	Bucată	100	Elbow D25 90° PVC with solvent cement sockets	
1.41	33100000-1	Sockets plain D25 PVC	Bucată	10	Sockets plain D25 PVC	
1.42	33100000-1	Tee plain 90° D25 PVC	Bucată	12	Tee plain 90° D25 PVC	
1.43	33100000-1	Tangit-PVC-Cleaner 125ml Can	Bucată	8	Tangit-PVC-Cleaner 125ml Can	
1.44	33100000-1	Tangit-PVC-Adhesive 125g Tube	Bucată	4	Tangit-PVC-Adhesive 125g Tube	
1.45	33100000-1	Fischerdübel S 6	Bucată	100	Fischerdübel S 6	
1.46	33100000-1	Spaxschrauben 5x50	Bucată	100	Spaxschrauben 5x50	
1.47	33100000-1	Teflon tape 100G/QM	Bucată	5	Teflon tape 100G/QM	
1.48	33100000-1	Timer control unit version S Granumix	Bucată	2	Timer control unit version S Granumix	
1.49	33100000-1	Guiding flange for mixer rod *GRANUMIX	Bucată	2	Guiding flange for mixer rod *GRANUMIX	
1.50	33100000-1	Mixer rod with propeller *GRANUMIX	Bucată	2	Mixer rod with propeller *GRANUMIX	
1.51	33100000-1	Mixer motor *GRANUMIX	Bucată	2	Mixer motor *GRANUMIX	
1.52	33100000-1	Retrofit kit centrifugal pump for EC<006 *GRANUMIX	Bucată	2	Retrofit kit centrifugal pump for EC<006 *GRANUMIX	

1.53	33100000-1	Centrifugal pump	Bucată	1	Centrifugal pump	
1.54	33100000-1	Coupling motor shaft-mixer rod *GRANUMIX	Bucată	2	Coupling motor shaft-mixer rod *GRANUMIX	
1.55	33100000-1	CPC plug HFCD-2212-12 NW 9,6MM NOZZLE 3/4" *GRANUMIX	Bucată	1	CPC plug HFCD-2212-12 NW 9,6MM NOZZLE 3/4" *GRANUMIX	
1.56	33100000-1	CPC plug HFCD-248-12 NW 9,6MM R 1/2" *GRANUMIX	Bucată	4	CPC plug HFCD-248-12 NW 9,6MM R 1/2" *GRANUMIX	
1.57	33100000-1	V seal 20mm for mixer rod *GRANUMIX	Bucată	2	V seal 20mm for mixer rod *GRANUMIX	
1.58	33100000-1	Gear pump PPS *4008B/H/S	Bucată	2	Gear pump PPS *4008B/H/S	
1.59	33100000-1	Battery 18V 4008B/H/S	Bucată	5	Battery 18V 4008B/H/S	
1.60	33100000-1	Degassing pump motor plug 4008	Bucată	5	Degassing pump motor plug 4008	
1.61	33100000-1	Flow pump motor with plug 4008	Bucată	5	Flow pump motor with plug 4008	
1.62	33100000-1	Carbon brushes degassing	Bucată	10	Carbon brushes degassing	
1.63	33100000-1	Carbonbrushes for DC motor	Bucată	10	Carbonbrushes for DC motor	
1.64	33100000-1	Retrofit kit rinse chamber seal 4008B/S	Bucată	3	Retrofit kit rinse chamber seal 4008B/S	
1.65	33100000-1	Filter 7.0/7.0mm 265µm 4008/4008S V10	Bucată	10	Filter 7.0/7.0mm 265µm 4008/4008S V10	
1.66	33100000-1	Filter for fan of monitor 4008B/H/S	Bucată	5	Filter for fan of monitor 4008B/H/S	
Valoarea estimativă totală						7 409 010

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

1) Pentru toate loturile;

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

(indicați se admite sau nu se admite)

Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: livrarea va avea loc pentru materialele de consum pentru dializa peritoneală (CAPD 3 STAYS SAFE 2000 ML, CAPD 4 STAYS SAFE 2000 ML, STAY.SAFE DISINFECTION CAP, FREKADERM 3X250 ML FL, FREKASEPT 2X500 ML FL)- luna octombrie 2019, pentru restul pozițiilor în termen de 45 zile de la solicitarea scrisă a IMSP, pe parcursul anului 2019 într-o singură tranșă

11. Termenul de valabilitate a contractului **31.12.2019**

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

(indicați da sau nu)

13. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu se aplică**

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

14. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAЕ, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligatorietatea
1.	DUAЕ	Semnat și ștampilat de către operatorul economic	Obligatoriu
2.	Oferta	Formularul F 3.1 – semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligatoriu
3.	Specificații de preț	Formularul F 4.1 - semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligatoriu
4.	Specificații tehnice	Formularul F 4.2 - semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligatoriu
5.	Garanția pentru ofertă	Formularul F 3.2 – original	Obligatoriu
6.	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.4) din documentatia Standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatoriu
7.	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 - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Obligatoriu
8.	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.5) - original – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatoriu
9.	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (F 3.3) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatoriu
10.	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului	Obligatoriu
11.	Certificat de atribuire a contului bancar	–copie– confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatoriu
12.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	–copie– eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatoriu
13.	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatoriu

14.	Cerințe obligatorii de respectat pentru bunurile ce se achiziționează	1. Consumabilele pentru dializă trebuie să corespundă aparatului utilizat în secțiile de hemodializă; 2. Materialele de consum trebuie să fie biocompatibile și ambalate steril cu o valabilitate de utilizare cel puțin de 2 ani; 3. Pentru asigurarea compatibilității procedurilor de hemodiafiltrare, materialele de consum destinate hemodiafiltrării necesită a fi livrate numai în set: hemodiafultrul + liniile (magistralele) pentru sânge + acele pentru puncție + liniile de protecție + filtrul suplimentar pentru filtrarea dializatului; 4. Sărurile concentrate pentru dializă: 1) Sărurile concentrate pentru hemodializă trebuie să corespundă cerințelor universale pentru astfel de proceduri și să fie livrate în ambalaj corespunzător, fără a avea contact cu aerul sau apa; 2) Se acceptă numai săruri concentrate granulate sub forma de compoziție chimică: hemodializă – bicarbonat sau posibilitatea utilizării concentratelor de dializă în cartridge, fără o reglare prealabilă a aparatului. 3) Termenul de valabilitate a sărurilor granulate trebuie să corespundă cerințelor solicitate; 4) Nu se acceptă livrarea concentratului de dializă în canistre în formă lichidă (soluție) sau componente lichide; 5. Dezinfectantele se livrează sub formă de soluții concentrate, în canistre ermetic ambalate și trebuie să fie compatibile cu aparatul de hemodializă instalat în secțiile solicitate. În cazul livrării dezinfectantelor noi, este indispensabilă instrucțiunea corespunzătoare de utilizare a lor și măsurile de securitate. 6. Certificatele de proveniență a materialelor sunt obligatorii.	Obligatoriu
-----	---	---	-------------

15. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz _____

Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____

16. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **solicitarea scrisă a beneficiarului**

17. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **pe lot la cel mai mic preț fără TVA cu corespunderea tuturor cerințelor.**

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

19. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **10:00**
- pe: [data] **05.03.2019**

20. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

21. Termenul de valabilitate a ofertelor: **120 zile**

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

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

23. 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".

24. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba de stat**

25. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

26. 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

27. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): _____

28. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____

29. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: _____

30. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: _____

31. 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 acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

32. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): _____

(se specifică da sau nu)

33. Alte informații relevante: _____

