

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind **Achiziția produselor diagnostice, materiale consumabile, reagenți pentru investigații biochimice și consumabile de laborator, reactivi și dezinfectanți conform necesităților Centrul Național de Transfuzie a Sângelui, pentru anul 2023 (repetat)**

prin procedura de achiziție **Cererea ofertelor de preț**

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achizitii Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222364
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.gov.md
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:
CPV- 33100000-1

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Termenul de livrare/prestare	Valoarea estimată
33100000-1	1	Clemă (cronțang), tip I	bucată	10	<p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sânge, la toate etapele de producere.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) tip - medical</p> <p>b) lungimea – 260 mm.,</p> <p>c) cu vîrf drept, fără zîmți.</p> <p>d) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	20 de zile de la solicitare	908,50

33100000-10	2	Azopiram	kg	12	<p>confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru controlul calității în pregătirea instrumentariului medical și veselei de laborator.</p> <p>Proprietăți: conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare).</p>	20 de zile de la solicitare	759
-------------	---	----------	----	----	--	-----------------------------	-----

33100000-13	3	Potasiu permanganat, 0,1N	fiole	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor Formula chimică – $KMnO_4$ Forma de ambalare: fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	986,70
-------------	---	---------------------------	-------	----	---	-----------------------------	--------

33100000-14	4	Oxalat de sodiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: solid albă, fără miros, masa mol-133.999 g/mol; Formula chimică –Na₂ C₂O₄ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	20 de zile de la solicitare	15,87
-------------	---	-----------------	----	------	---	-----------------------------	-------

33100000-17	5	Glucosa – monohidrat D+	kg	2	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: pentru producerea preparatelor biomedicale din sânge .</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică – $C_6H_{12}O_6 \times H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj,pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului,formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>	20 de zile de la solicitare	966
-------------	---	-------------------------	----	---	---	-----------------------------	-----

33100000-19	6	Amoniac soluție 25%	litri	3	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid limpede, încolor, miros –înțepător, concen trația nu mai puțin 25%</p> <p>Formula chimică – NH₄OH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	309,46
-------------	---	---------------------	-------	---	---	-----------------------------	--------

33100000-22	7	Hidrogenocarbonat de sodiu	kg	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și Glunatului. Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată. Formula chimică –NaHCO₃ Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	179,40
-------------	---	----------------------------	----	---	--	-----------------------------	--------

33100000-23	8	Verde de briliant	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.</p> <p>Formula chimică: C₂₇H₃₄N₂O₄S</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	2,20
-------------	---	----------------------	----	----	--	-----------------------------	------

33100000-27	9	Levomicetina (chloramphenicol)	gr	30	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare gălbui, chimic curat, puțin solubil în soluții apoase , ușor solubil în alcool etilic. Formula chimică –C₁₁H₁₂Cl₂N₂O₅</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	869,40
-------------	---	-----------------------------------	----	----	---	-----------------------------	--------

33100000-38	10	Azid de sodiu	gr	200	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 <p>Destinație: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant OAB.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: NaN_3</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 26628-22-8.</p>	20 de zile de la solicitare	1545,60
-------------	----	---------------	----	-----	--	-----------------------------	---------

33100000-42	11	Sulfid de sodiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Cristale incolor, solubile în apă, chimic curat. Formula chimică – $\text{Na}_2\text{S} \cdot 9\text{H}_2\text{O}$ Concentrație: 97% Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	20 de zile de la solicitare	31,05
-------------	----	-----------------	----	------	--	-----------------------------	-------

33100000-44	12	Oxalat de amoniu	kg	0,1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid încolor, solubil în apă. Formula chimică – $(\text{COONH}_4)_2 \times \text{H}_2\text{O}$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	79,35
-------------	----	------------------	----	-----	---	-----------------------------	-------

33100000-45	13	Acetat de plumb	kg	0,02	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Solid, alb, miros înțepător Formula chimică – $C_4H_6O_4Pb_3H_2O$ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	34,5
-------------	----	-----------------	----	------	---	-----------------------------	------

33100000-46	14	Carbonat de calciu	gr	100	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator. Proprietăți: Pulbere de culoare albă, miros inodor. Formula chimică – CaCO₃ Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	910,80
-------------	----	--------------------	----	-----	--	-----------------------------	--------

33100000-49	15	Clorură de bariu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor, fără miros, ușor solubil în apă.</p> <p>Formula chimică – $BaCl_2 \cdot 2H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	20 de zile de la solicitare	34,50
-------------	----	------------------	----	------	--	-----------------------------	-------

33100000-54	16	Etacridină lactat	gr	5	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; <p>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna</p> <p>Proprietăți: Solid,pulbere microcristalică galbenă, fără miros,gust amar, ușor solubil în apă,insolubil în alcool etilic, chimic curat, efect antimicrobian.</p> <p>Formula chimică - C15H15N3O</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p>	20 de zile de la solicitare	10,35
-------------	----	-------------------	----	---	---	-----------------------------	-------

33100000-55	17	Toxin stafilococic	ml	50	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</p> <p>Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Lichid</p> <p>a) transparent de culoare galbenă;</p> <p>b) fără incluziuni mecanice;</p> <p>c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure;</p> <p>d) pentru test în vitro;</p> <p>Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml;</p> <p>Forma de ambalare: Fiole a câte 20 ml, 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în container metallic, 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.</p>	20 de zile de la solicitare	20182,5
-------------	----	--------------------	----	----	---	-----------------------------	---------

33100000-56	18	Standard alfastafilali zin	ml	20	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p>Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p>Proprietăți: soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml,</p> <p>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.</p>	20 de zile de la solicitare	14352
-------------	----	----------------------------------	----	----	--	-----------------------------	-------

33100000-57	19	Anatoxină antistafilococică	ml	200,00	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui;</p> <p>Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.</p> <p>Proprietăți: Suspensie</p> <p>a) opalescentă de culoare albă-gălbuie,</p> <p>b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbată;</p> <p>Conținutul de anatoxină stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;</p> <p>Forma de ambalare: fiole/flacon a câte 1 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 fiolei/flaconului.</p>	20 de zile de la solicitare	253000
-------------	----	-----------------------------	----	--------	--	-----------------------------	--------

33100000-72	20	Set pentru electroforeză	set	1,00	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Destinație: pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – electroforeză;</p> <p>Conținutul setului:</p> <p>-Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat),</p> <p>-Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml)</p> <p>-Hîrtie de filtru 2 x 10 buc</p> <p>-Aplicator 2x10 buc</p> <p>-Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane, 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.</p>	20 de zile de la solicitare	15272,23
-------------	----	--------------------------	-----	------	--	-----------------------------	----------

33100000-73	21	Set pentru determinare a glucozei	set	1,00	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p>Destinație: Pentru examinări de laborator .</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml</p> <p>b) Reagent N2, 1fl x 100ml</p> <p>c) Glucoza Standard 100mg/dl, 1fl x 5ml</p> <p>Forma de ambalare: 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.</p>	20 de zile de la solicitare	273,24
-------------	----	-----------------------------------	-----	------	---	-----------------------------	--------

33100000-81	22	Stripuri B.Stearothermophilus	bucată	1000,00	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru controlul sterilizării.</p> <p>Proprietăți: Indicator</p> <p>a)biologic;</p> <p>b)din hîrtie sub formă de benzi.</p> <p>Temperatură de sterilizare: plus,121°C, 132°C, 180°C.</p> <p>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</p>	20 de zile de la solicitare	39675
-------------	----	----------------------------------	--------	---------	---	-----------------------------	-------

33100000-87	23	Spiritus aethylicus 70% -1000 ml	flacon	130,00	<p>confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Destinație: pentru prelucrarea utilajului în profilaxia infecțiilor nozocomiale Proprietăți alcool etilic 70% DCI-ul substanței active Spiritus aethylicus Compoziția 100 ml soluție conține: Substanța activă: alcool etilic 96%-72,92ml; excipienți: apă purificată. Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare</p>	20 de zile de la solicitare	3737,5
-------------	----	----------------------------------	--------	--------	--	-----------------------------	--------

33100000-88	24	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (alternativa 1)	litri	60000,00	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări: confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale Cerințe Tehnice: Acțiunea dezinfectantului: a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă Proprietăți: a)substanță activă: diclorizocianurat de sodiu, b)produs concentrat solid (comprimate, tablete sau pastile); Expoziția: pînă la 30 minute Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani 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)</p>	20 de zile de la solicitare	7590
-------------	----	---	-------	----------	---	-----------------------------	------

33100000-91	25	Pentru dezinfectia articolelor de uz medical, a instrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită	litri	2000,00	<p>Certificări:</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <p>a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) substanța activă: peroxid de hidrogen de la 30%-40% b) produs concentrat lichid c) utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare</p> <p>Expoziția: 120 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</p> <p>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)</p>	20 de zile de la solicitare	39744
-------------	----	---	-------	---------	---	-----------------------------	-------

33100000-92	26	Dezinfecția igienică și chirurgicală a mâinilor	litri	100,00	<p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; -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 -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) virucidă, b) bactericidă, c) tuberculocidă. <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)dotat cu dozator b)substanța activă bazată pe etanol și bigluconat de clorhidrină sau etanol și didecildimetilammoniu clorid c)produs concentrat lichid sau gel cu Ph neutru; d)să nu provoace alergii, iritații a pielii; <p>Expoziția : ≤ 60 sec</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 1 an</p> <p>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)</p>	20 de zile de la solicitare	5290
-------------	----	---	-------	--------	--	-----------------------------	------

33100000-95	27	Sistem de transfuzie cu ac de polimer	bucată	1050,00	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinația: pentru transfuzia componentelor sanguine</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a sistemului:</p> <p>- Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <p>- tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților;</p> <p>- cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+/-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+/-2)°C;</p> <p>- clema cu rola pentru reglarea debitului;</p> <p>- manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor;</p> <p>- tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip,</p> <p>- lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm</p> <p>- acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic,</p> <p>Forma de ambalare: livrat în 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 obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>	20 de zile de la solicitare	3755,32
-------------	----	---------------------------------------	--------	---------	--	-----------------------------	---------

33100000-97	28	Seringa, cu ac, 20 ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,	bucată	450,00	<p>-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 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. Destinație: la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge. Proprietăți:Seringi sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - Forma de ambalare:fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL</p>	20 de zile de la solicitare	419,18
33100000-99	29	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	bucată	8450,00	<p>-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 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	20 de zile de la solicitare	3595,47

				<p>Destinație: la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene <p>Forma de ambalare: fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL</p>		
--	--	--	--	--	--	--

33100000-103	30	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	bucată	13809,00	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2</p> <p>- Bumbac 100 %,</p> <p>- este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</p> <p>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</p> <p>Caracteristici:</p> <p>- lățime 14 cm</p> <p>- lungime 7 m</p> <p>- densitate minim 32 g/m2</p> <p>- legătura țesăturii=pânză</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	20 de zile de la solicitare	47958,68
--------------	----	---	--------	----------	--	-----------------------------	----------

33100000-104	31	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	metri	1660,00	<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 2 metri pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2</p> <p>- Bumbac 100 %,</p> <p>- este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere</p> <p>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <p>- lățime 90cm ±1.5cm</p> <p>- densitate minimă 32 g/m2 ±2g</p> <p>- caracteristici fizico-chimice: hidrofilie până la 10 sec.</p> <p>- agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non- inflamabil</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	20 de zile de la solicitare	5727
--------------	----	--	-------	---------	---	-----------------------------	------

33100000-107	32	Emplastru ~ 2.5x500cm	bucată	42,00	<p>-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 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Adeziv 2.Material tesut 3. Neiritant, nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 2.5x500cm <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare</p>	20 de zile de la solicitare	93,70
--------------	----	-----------------------------	--------	-------	--	-----------------------------	-------

33100000-109	33	Cearșafuri medicale 200 m*90 cm	rulou	7,00	<p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor medicale asociate</p> <p>Proprietăți:</p> <p>-material: nețesut, SMS, 29-35 g/m.p.</p> <p>- dimensiune: ~200 m*90 cm</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	20 de zile de la solicitare	3139,5
33100000-109	34	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sîngelui	bucată	800,00	<p>Certificări:</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru</p>	20 de zile de la solicitare	38962,96

uman donat
în
componente
sanguine
volum
450/400 ml

fiecare lot la fiecare tranșă;
- Confirmarea efectuării programării la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.
Destinație: pentru recoltarea și procesarea sîngelui uman donat.
Proprietăți:
Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidroxid 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 ștanate 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 sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;
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

				<p>segmente aliatarii și cod numeric de identificare a acestora ;</p> <p>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.</p> <p>f) utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>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.</p> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p>		
		Total				510410,97

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

- a) Pentru mai multe loturi;
- b) Pentru toate loturile;
- c) Pentru un singur lot;

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

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitate: : DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2023, în tranșe conform fiecărui lot în parte.

12. Termenul de valabilitate contractului: pînă la 31.12.2023

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

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

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

16. Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enunțate constituie temei de descalificare (art. 65 alin. (4) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice)

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligatorietatea
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: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.	DA
3	Specificația de preț	- 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. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA

		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.	
4	DUAЕ	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>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. -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 160 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. - 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; <i>Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.</i>	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> <i>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor(160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor.</i>	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.			
<u>Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ</u>			
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 existenta 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 accesoriilor echipamentului oferit	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 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. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
12	Declarație de la ofertant	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - 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,	DA
13	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
14	Declarație de la ofertant	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire, cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 10 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Mostrele vor fi prezentate în termen de 10 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.	DA
19	Cerințe pentru dispozitive medicale Declarație de la ofertant cu privire înregistrarea în	cu privire la prezentarea numărului de înregistrare la AMDM în termen de 15 zile de la solicitare autorității contractant – original, conform modelului atașat, 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

	Registrul de Stat al Dispozitivelor	<p><i>* Neprezentarea dovezii privind numărul de înregistrare în registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în termenul menționat, servește drept temei de descalificare a ofertei</i></p> <p><i>Notă: pentru dispozitivele medicale înregistrate Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta dovada înregistrării (numărul de înregistrare/extrasul din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale) până la termenul limită de depunere a ofertelor.</i></p> <p>Notă: *Vor fi contractate doar dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezenta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale și care corespund cerințelor tehnice solicitate.</p>	
20	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
21	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
22	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:</p> <p style="text-align: center;">Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</p> <p style="text-align: center;">Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p style="text-align: center;">cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)”</p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2024.</p>	DA
23	Dovada înregistrării dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției	Extrasul Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	DA

	Medicamentului și Dispozitivelor Medicale	
--	--	--

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: 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 pînă 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.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: 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.

Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2024.

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. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.

19. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire: nu se aplică

20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică

21. Ofertele se prezintă: în lei.

22. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.

23. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

1. conform SIA RSAP MTender
25. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
26. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile
27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
28. *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 se stat.
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
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 a fost
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:
35. Data publicării anunțului de intenție BAP nr. 68 din 01.09.2022
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 13.02.2023
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	Se va utiliza
Sistemul de comenzi electronice	-
Facturarea electronică	Se va utiliza
Plățile electronice	Se va utiliza

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):

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG