

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Transportului sanitar (ambulanță de tip A2) conform necesităților

IMSP Institutul de Cardiologie

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Licitație deschisă

1. Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE

CENTRALIZATE IN SANATATE

2. IDNO: 1016601000212

3. Adresa: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2

4. Numărul de telefon/fax 022222364

5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.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:

Cod CPV: 34100000-8

Nr. Lot	Denumire Lot	Cantitatea/U.m.	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată
1	Ambulanța de tip A2	1 bucătă	Specificații 1. CERINTE GENERALE Ambulanță tip A2 – ambulanță destinată transportului sanitar neasistat al unuia sau al mai multor pacienți pe targa și scaune, care nu prezintă urgențele medico-chirurgicale, fiind dotată cu echipamentele și materialele minime necesare acordării primului ajutor în caz de deplasare. 1.1 Norme și standarde Legislația aplicată în elaborarea specificațiilor tehnice: <ul style="list-style-type: none">• Legea Republicii Moldova cu privire la dispozitivele medicale nr. 102 din 9 iunie 2017.• Norma europeană EN 1789:2007+A2:2014 (E) privind vehiculele și echipamentele medicale, cu modificările ulterioare.• Dispozitivele medicale intrunesc cerințele prevăzute de Directiva Europeană 93/42 / CEE privind dispozitivele medicale.• Dispozitivele medicale corespund totalmente cu EN 1865 (specificații pentru tărgi și alte echipamente destinate pentru transportarea pacienților cu ambulanțe), atunci când nu sunt date alte indicații.• Dispozitivele medicale posedă următoarele:<ul style="list-style-type: none">- declarația de conformitate cerințelor Comunității Europene emisă de producător pentru dispozitivul medical produs;	1 300 000 lei

		<ul style="list-style-type: none"> - declarația de conformitate cerințelor Comunității Europene în vigoare pentru dispozitivele produse, după caz; • Producătorii de dispozitive medicale respectă standardul de calitate ISO 9001/2008 (sistemul de management al calității), cu modificările ulterioare Se acceptă o marja de +/-5% la parametrii tehnici ai vehiculului și compartimentului medical. <p>Anul producerii auto ambulanței nu mai vechi de anul 2022.</p> <p>1.2 Tipul caroseriei</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ambulanța este construită dintr-o singură bucătă de tip van cu o cabină integrată (containere, ambulanțe de tip suv sau compartimente adăugate prevăzute pentru pacienți nu sunt permise). Suprastructura de acoperire confecționată din plastic nu este acceptată. • Garda la sol minimum 200 mm. <p>2. PERFORMANȚE</p> <p>2.1 Motor:</p> <ul style="list-style-type: none"> • capacitatea cilindrului 1 800 - 2 200 cm³ ±5%. • combustibil: motorină. • Minim Euro 6. • Minim 150 CP. <p>2.2 Sisteme de securitate:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistem electronic anti blocare (ABS). • Sistemul electronic de stabilitate (ESP). • Servo asistată (hidraulica sau electro-hidraulica sau complet electric) • Controlul asistenței la parcare sonor sau video sau combinat. <p>2.3 Tracțiune:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cutie de viteze manuală sau automată. • Ambulanța are tracțiune 4x2 (de dorit tracțiune din față) • Ambulanța este echipată cu roți din oțel, anvelope de iarnă/vară în conformitate cu anotimpul livrării și roată de rezervă, cu aceleași dimensiuni, cu care este echipat automobilul. <p>2.4 Aspect exterior:</p> <p>Ambulanța este în culoarea albă cu următoarele inscripții și marcaj.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pe partea din față: <ul style="list-style-type: none"> - „AMBULANȚA”, imprimare inversată de culoarea albastră; semnul internațional al serviciului de asistență medicală de urgență "Steaua Vieții", (șase brațe albastre). • Pe ambele părți ale caroseriei: <ul style="list-style-type: none"> - Semnul internațional de asistență medicală de urgență "Steaua Vieții" (șase brațe albastre). - "TRANSPORT PACIENȚI" de culoare albastră. - Benzi de culoare oranj, în dependență de înălțimea ambulanței. • Pe partea din spate: <ul style="list-style-type: none"> - „AMBULANȚA" de culoarea albastră. - Pe fereastră - două semne internaționale de asistență medicală de urgență "Steaua Vieții" (șase brațe albastre). - Inscriptiile sunt reflectoare / fluorescente. <p>Dimensiunile inscripțiilor vor fi prezentate ulterior de autoritatea contractantă, reieșind de modelul și construcția auto ambulanței.</p> <p>3. CERINTE ELECTRICE</p> <p>3.1. Sistem de avertizare vizuală și acustică</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ambulanța va avea ambele sisteme de avertizare: vizuală și acustică. • Diversele componente ale sistemului de avertizare vizuală vor fi alimentate electric cu ajutorul unui intrerupător general care va conecta sistemul de alarmă la sistemul electric al vehiculului. • Sistemul sonor va funcționa chiar dacă motorul este oprit. • Semnul luminos vor respecta cerințele tehnice prevăzute în R 65 CEE - ONU. • Partea din față a ambulanței va fi echipată cu girofar de culoarea albastră, fixat deasupra cabinei șoferului sau incorporabil. Aceasta va fi vizibilă din părțile frontale și laterale ale ambulanței. Un difuzor pentru sirena, cu o intensitate variabilă a semnalului acustic. • În partea din spate, ambulanța va fi echipată cu un girofar de culoarea albastră. 	
--	--	--	--

		<ul style="list-style-type: none"> Partea laterală dreaptă și partea din spate a ambulanței vor avea fiecare câte un bec LED, orientat spre sol sub un unghi de 45°. Va fi pusă în funcțiune prin intermediul butoanelor separate pentru fiecare grup (dreapta-laterală și spate) situate în compartimentul șoferului, precum și la deschiderea ușii. Sirena va fi pusă în funcțiune din compartimentul șoferului având un buton general on-off. Ambulanța va avea instalate faruri anti ceață în față – spate. <p>3.2. Bateria și alternatorul</p> <ul style="list-style-type: none"> Construcția bateriei și a tuturor conexiunilor sale vor fi proiectate astfel încât să prevină scurtcircuitul din cauza lipsei de atenție. Sistemul electric trebuie să poată stoca o rezervă de energie electrică pentru a restanta motorul. Capacitate/putere minimă (conform EN 1789, cu modificările ulterioare). Baterie de pornire: tensiune nominală de 12 V minim 80 Ah. Baterie suplimentară: tensiune nominală de 12 V minim 80 Ah. Alternator: putere minimă 1500 W/12 V; Invertor 12V-220V, putere minimă 1800W. <p>3.3. Instalația electrică</p> <ul style="list-style-type: none"> Sistemul electric al ambulanței trebuie să conțină cel puțin patru subsisteme separate, după cum urmează: <ul style="list-style-type: none"> Sistemul de bază pentru vehiculul; Sistem de alimentare cu energie electrică pentru dispozitive medicale; Sistemul de alimentare cu energie electrică pentru compartimentul medical; Sistem de alimentare cu energie electrică pentru comunicații. Prizele pentru alimentarea consumatorilor vor fi prevăzute după cum urmează: <ul style="list-style-type: none"> Prize de 12 V pentru dispozitivele medicale din compartimentul medical- minim 2 bucăți; Prize de 12 V în cabina șoferului - minim 2 bucăți; Prize de 220 V pentru dispozitivele medicale din compartimentul medical - minim 2 bucăți, care vor fi alimentate de un invertor 12V-220V cu capacitatea minimă de 1800W. Instalațiile electrice vor îndeplini următoarele cerințe: <ul style="list-style-type: none"> Toate circuitele din compartimentul medical vor avea dispozitive automate de siguranță și/sau comutatoare separate proiectate/prevăzute în cadrul construcției; Întrerupătoarele trebuie marcate corespunzător, iar funcția fiecărui circuit va fi ușor de identificat; Cel puțin două circuite vor fi instalate astfel încât o defecțiune a circuitelor să nu oprească toate luminile sau toate dispozitivele medicale conectate; Cablurile trebuie să reziste mai mult decât sarcina maximă a siguranțelor sau întrerupătoarelor cu cel puțin 30%; Cablurile și conductele trebuie să reziste la vibrații. Cablurile trebuie instalate în conducte; Cablurile nu vor trece prin zone în care sunt folosite substanțe gazoase; Ieșirile nu vor fi interschimbabile în locuri cu sisteme de diferită tensiune. 	
		<p>4. CAROSERIA VEHICULULUI</p> <p>4.1. Securitatea anti-incendiар</p> <p>Toate materialele folosite în interiorul vehiculului vor fi rezistente la foc.</p> <p>4.2 Cabina șoferului</p> <p>Cabina va fi echipată cu următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> Sistem de dezghețare/dezaburire a parbrizului care funcționează în timp ce ambulanța se află în mișcare sau staționeză, se acceptă atât de tip integrat în sticlă ce funcționează pe bază de energie electrică, cât și cel de tip dezintegrat pe baza debitului de aer cald furnizat de sistemul de încălzire a vehiculului. Sistem de spălare a parbrizului exterior. Sistemul de ventilație și aer condiționat. Două parasolare. Airbag-uri pentru șofer și pasageri. Oglinzi retrovizoare reglabile electric cu încălzire. 	

		<ul style="list-style-type: none"> • Radio, Bluetooth. <p>4.3 Capacitate de încărcare</p> <ul style="list-style-type: none"> • Numărul de scaune (cu excepția celui a conducătorului auto): - 1 sau 2 în față cu centuri de siguranță; - 2 în compartimentul medical cu centuri de siguranță; • Targă principală cu roțile și centuri de siguranță. <p>4.4 Perete desparțitor</p> <ul style="list-style-type: none"> • Un perete desparțitor va separa compartimentul șoferului de cel al pacientului. O fereastră glisantă va fi prevăzută în peretel desparțitor. Fereastra va permite contactul vizual direct cu șoferul. Aceasta va fi asigurată împotriva deschiderii accidentale și va avea o perdea opacă sau alte dispozitive, care ar împiedica lumina din compartimentul medical să perturbe activitatea șoferului. • Porțiunile de pereti din afara ferestrelor vor fi fabricate din material lavabil rezistent ladezinfecție. <p>4.5 Ieșiri de urgență</p> <p>Pe lângă ușa din spate, va exista o ieșire alternativă din compartimentul medical, ceea ce ar permite evacuarea pacientului (pacienților).</p> <p>4.6 Deschideri (uși, ferestre)</p> <p>Minim două ieșiri:</p> <ul style="list-style-type: none"> • una în partea din spate; • o ieșire laterală (ușă) din compartimentul medical. <p>Pozitie deschisă:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ușile din spate trebuie să permită deschiderea la minim 250 maxim 270°. • Toate deschiderile vor fi echipate cu garnituri împotriva infiltrării cu apă. • Unghiul de încărcare a tărgii va fi de maxim 16°. • Ușile ambulanței vor fi dotate cu sistem de închidere centralizată. • În compartimentul medical trebuie să fie cel puțin două ferestre exterioare, una pe partea dreaptă și una pe partea din spate. Fereastra de pe partea laterală va fi una glisantă. • Ferestrele trebuie să fie amplasate astfel încât să asigure intimitatea pacientului și 1/3 din partea de sus a ferestrei va permite să se vadă în exterior. • În cazul în care ușile din compartimentul medical nu sunt complet închise sau sunt deschise, un semnal audio și vizual va avertiza șoferul. 	
--	--	---	--

5. COMPARTIMENTUL medical

5.1 Cerințe generale

- Compartimentul medical trebuie proiectat și construit astfel încât să asigure spațiul necesar pentru dispozitivele medicale menționate mai jos.
- Plafonul, peretii interiori și ușile compartimentului medical trebuie să fie produse complet sau acoperite cu materiale lavabile rezistente la dezinfecție.
- Materialul utilizat în interiorul ambulanței (compartimentul medical) trebuie să îndeplinească cerințele stipulate în standardul EN 1789.
- Marginile suprafețelor trebuie să fie proiectate împotriva pătrunderii fluidelor. Dacă poate nu permite evacuarea fluidelor, trebuie să fie disponibile una sau mai multe surgeri cu dop / dopuri.
- Rafturile deschise trebuie să fie proiectate cu muchii rotunjite. Sertarele trebuie să fie asigurate împotriva deschiderii accidentale.
- Trebuie să existe două mânere poziționate în apropierea ușilor compartimentului medical
 - un mână instalaț pe peretele desparțitor lângă ușa laterală;
 - cel de-al doilea mână instalaț pe peretele lateral lângă ușile din spate.
- Intrarea în compartimentul medical prin ușile din spate trebuie facilitată de o treaptă metalică instalată.
- Echipamentul de întreținere (de ex. roata de rezervă sau cutia de instrumente) nu va fi accesibil din interiorul compartimentului medical.
- Peretele din partea stângă (din partea conducătorului auto) va fi utilizat pentru atașarea echipamentului medical sau a suporturilor și încărcătoarelor pentru echipamentul medical portabil, cum ar fi defibrilatorul AED și anexele sale, aspirator portabil, 2 sisteme de furnizare a oxigenului – debitmetru cu umidificator.
- Toate dispozitivele instalate pe peretele lateral stâng trebuie să fie accesibile manual și vizibile persoanei care se află pe scaunul situat la căpătâiul tărgii.

		<ul style="list-style-type: none"> Pe peretele lateral din dreapta, la jumătatea superioară a tărgii, va fi atașate un scaun pliant cu centura de siguranță și minim 1 scaun ne pliabil. Plafonul compartimentului medical va fi utilizat pentru atașarea 2 suporturi pentru perfuzii. Peretele despărțitor va fi utilizat pentru atașarea unui scaun pliant cu centura de siguranță, cu spatele acestuia în direcția de mers. Pe acest perete se va amplasa un container pentru materialele folosite, care ar trebui să fie ușor de golit. De asemenea, în această zonă va fi un loc special pentru depozitarea kit/geanta de prim ajutor echipată standard. Aceasta va fi ușor accesibil din exterior prin deschiderea ușii laterale. De asemenea, în această zonă va fi amplasat un container pentru materiale ascuțite, un dispozitiv de dozare pentrudezinfectanți și un suport pentru prosoape de hârtie. 2 cilindri de oxigen atașați, cu capacitatea de 10 l fiecare vor fi plasăți într-un loc bine definit în compartimentul medical într-o zonă care ar permite schimbarea lor ușoară. Compartimentul destinat buteliilor de oxigen trebuie să dețină o fereastră transparentă și pliabilă, pentru a avea posibilitatea de a manevra buteliile de O₂. 1 cilindru mobili de oxigen, capacitatea de 5 l, cu debitmetru va avea un loc special pentru fixare în autosanitară și prevăzut cu propria sa geantă de transport. Căruciorul cu rotile cu sistem de fixare a pacientului va fi instalat în partea din spate, care este ușor accesibil. Podeaua va fi aleasă astfel încât să asigure o aderență adecvată pentru persoana însușitoare, inclusiv atunci când este umedă; trebuie să fie rezistentă și ușor de curătat. Partea interioară a compartimentului medical, complet echipată, va fi proiectată astfel încât să reducă la minimum riscul de rănire. <p>5.2 Dimensiunile compartimentului</p> <ul style="list-style-type: none"> Lungimea minimă: 2 400 mm, la nivelul tărgii de la care se exclude lungimea oricărora dulapuri, sertare și alt mobilier amplasat lângă peretele despărțitor. Înălțime minimă: 1 600 mm. Lățimea minimă: 1 300 mm; <p>5.3 Sistemul de ventilație:</p> <p>Va fi disponibil un sistem de ventilație pentru compartimentul medical.</p> <p>5.4 Sisteme de încălzire și răcire</p> <ul style="list-style-type: none"> În afara de încălzirea cabinei șoferului, va fi disponibil un sistem pentru încălzirea aerului în compartimentul medical. În afara de sistemul de încălzire va fi disponibil un sistem de răcire cu aer condiționat, care va servi separat compartimentul medical. <p>5.5 Nivelul zgomotului interior</p> <ul style="list-style-type: none"> În funcție de viteza de deplasare, nivelul zgomotului interior va fi în conformitate cu regulamentele europene în vigoare (în conformitate cu EN 1789). <p>5.6 Sisteme pentru menținerea / atașarea echipamentului în compartimentul medical (EN 1789 și modificările ulterioare)</p> <ul style="list-style-type: none"> Fără excepție, toate materialele, cum ar fi dispozitivele medicale, echipamentele și obiectele care se află în mod obișnuit într-o ambulanță, trebuie atașate astfel încât să nu poată fi proiectate când sunt supuse unei forțe de minim 10g (gravitație) orizontal și vertical. Distanța acoperită de materiale atunci când sunt supuse unei forțe nu trebuie să pună în pericol siguranța persoanelor din ambulanță. Dacă sunt supuși acestor forțe, atunci: <ul style="list-style-type: none"> nici un obiect nu va avea muchii ascuțite care ar pune în pericol siguranța persoanelor din ambulanță; distanța maximă de deplasare a suportului sau a oricărei alte componente atașate și a sistemului de fixare nu va depăși 150 mm. <p>6. DISPOZITIVE SI ECHIPAMENTE MEDICALE</p> <p>6.1. Dotarea cu dispozitive medicale</p> <p>Ambulanța va fi proiectată și construită astfel încât să asigure:</p> <ul style="list-style-type: none"> Transportarea asistată în condiții de maximă siguranță pentru pacient și personal; Amplasarea și atașarea dispozitivelor medicale. <p>6.2. Depozitarea echipamentului medical</p>	
--	--	--	--

		<ul style="list-style-type: none"> • Toate echipamentele necesare pentru efectuarea procedurilor de standard trebuie să fie depozitate într-un loc special conceput pentru acest scop. • Echipamentul de bază, necesar pentru o intervenție în afara vehiculului, trebuie să fie ușor accesibil prin ușile ambulanței. • Toate echipamentele vor fi depozitate în condiții de siguranță, utilizând un sistem de fixare pentru a preveni lovirea/traumatizarea în timpul deplasării autovehiculului. <p>6.3. Cerințe pentru dispozitivele medicale</p> <p>Cerințe generale:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Echipamentul va fi conceput atât pentru a fi utilizat în condiții în care ambulanța este în mișcare, precum și când este utilizat în teren. • Dacă echipamentul este proiectat ca "portabil" (cu excepția echipamentului pentru transportarea pacientului), acesta trebuie să poată: <ul style="list-style-type: none"> - Să fie purtat de o singură persoană; - Să aibă propria sursă de energie, să fie de sine stătător și încărcat în vehicul în timp ce vehiculul este în mișcare sau staționează. - Să fie utilizat în afara vehiculului, în mod independent. • Temperatura: <ul style="list-style-type: none"> - În absența altor inscripții pe dispozitiv, acesta trebuie să poată funcționa într-un interval de temperatură de $\leq -5^{\circ}\text{C}$ - $\geq +40^{\circ}\text{C}$. - În absența altor inscripții pe dispozitiv, acesta trebuie să poată funcționa minimum 20 de minute, când se află la o temperatură de -5°C. • Atașarea echipamentului: <ul style="list-style-type: none"> - Va fi atașat în interiorul vehiculului. - Sistemul de fixare trebuie să reziste la accelerării de 10 G. - Terminalele electrice și prizele nu vor face parte din sistemul de fixare al echipamentului. • Securitatea electrică: <ul style="list-style-type: none"> - Toate echipamentele trebuie selectate și instalate astfel, încât să nu dăuneze echipamentelor care utilizează electricitatea. • Întreținere: <ul style="list-style-type: none"> - Producătorul va furniza ghiduri de utilizare și întreținere în limbile română și rusă sau engleză. 	
		<h2>7. LISTA ECHIPAMENTELOR</h2> <p>Anul producerii echipamentelor nu mai vechi de anul 2022</p> <p>7.1 Echipamentul pentru manevrarea și imobilizarea pacientului</p> <ul style="list-style-type: none"> • Suportul pentru targa cu sistem de fixare pentru targă și sistem de alunecare pentru targă. • Targă principală cu roți și sistem de fixare pentru pacient: Îndeplinește următoarele criterii: <ul style="list-style-type: none"> - Lungime 1950 mm ± 20 mm. - Lățime 550 ± 20 mm. - Diametrul roții minimum 200 mm. - Să respecte cerințele standardului EN 1865-1: 2010 + A1: 2015, material – metal. - Testarea EN 1789 - certificatul de testare trebuie să fie disponibil. - Eliberarea automată a picioarelor căruciorului când se descarcă din ambulanță. - Mânere laterale rabatabile. - Mânere telescopice pentru transportarea tărgii. - Frână pentru roți. - Platforma și căruciorul vor suporta o greutate de până la 220 kg separat sau combinat, inclusiv atunci când echipamentul se află pe roți. - Saltea reutilizabilă, realizată din material rezistent, care permite spălare și dezinfecțare ușoară: <ul style="list-style-type: none"> o Dimensiunile compatibile cu targa principală. o Alți parametri conform standardului EN 1865. • Scaun cu rotile și sistem de fixare pentru pacient. Patru roți cu sistem de frânare. Fixat de peretele ambulanței sau pe ușa din spate. Suprafețele spătarului și suportului picioarelor sunt ușor de detasat. • Saltea cu mânere pentru transfer pacienți din material lavabil cu lățimea 80\pm5 cm , 1 bucătă. <p>7.2 Aparatură/echipamente pentru respirație</p> <ul style="list-style-type: none"> • Instalație fixă de oxigen: 	

		<ul style="list-style-type: none"> - Butelii de oxigen a căte 10 litri fiecare cu sistem de interconexiune rapidă cu reductoare de presiune dotate cu manometre pentru fiecare butelie, 2 bucăți; - Debitmetre cu umidificatoare, cu o capacitate maximă de 15 L/min, cu supapă de reglare, cu tub și mască facială conform EN 1789, 2 bucăți; • Oxigen portabil: - 1 butelie de 5 litri cu o geantă pentru transportare, cu un loc pentru amplasare și fixare în ambulanță, cu reductor de presiune cu debitmetru, cu o capacitate maximă de cel puțin 15 l/min, cu supapă de reglare, tub și mască facială. • Balon de ventilație tip AMBU cu rezervor pentru oxigen: - Balon pentru Adult cu masca facială, 1 bucată; - Balon pentru copil cu masca facială, 1 bucată. • Dispozitiv pentru respirație gură la gură cu o mască cu filtru anti bacterian, cu supapă de unic sens, într-o cutie pentru transportare, 1 bucată. • Aspirator portabil - 1 bucată: - Electric, dotat cu geantă pentru transportare și sistem pentru alimentare și fixare în ambulanță: - Rezistent la cădere, lovituri, apă și dezinfecțanți; - Cu un regulator vacuum incorporat; - Robust, portabil, compact; - Funcționarea electrică de la o baterie încorporată; - Regim continuu de operare, bazat pe bateria încorporată sau conectată la sursa de alimentare; - Durata de funcționare a bateriei este de cel puțin 60 de minute; - Alimentare cu energie 220V și 12V cu adaptor fixat pe perete autosanitarei; - Fluxul maximal al aerului aspirat 30 L/min; presiunea va fi minim de 600 mmHg; - Capacitatea minimă a rezervorului reutilizabil – 1 L; - Sistem de alarmă și monitorizare pentru starea bateriei și conectarea la sursa de alimentare; - Cu minimum 2 tuburi de silicon reutilizabile cu lungimea de 1,5-2m și cu filtru antibacterian 1 bucată și sonde Yankauer 1 bucată. <p>7.3 Aparatură defibrilară/diagnosticare</p> <ul style="list-style-type: none"> • Defibrilator automat extern portabil <p>Cerințe generale:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Defibrilator automat, construcție robustă cu supafețe ușor de curățat, ușor de manipulat, de utilizat și de transportat. - Echipat cu sistem de alarmă minim pentru: detășarea electrozilor, asistolie, tahicardie, bradicardie, fibrilație. - Cu sistem de fixare și alimentare pe perete autosanitarei. - Geantă impermeabilă. - Vibrație conform EN 1789. - Rezistență la impact EN 1789. <p>Configurația livrată:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Defibrilator cu baterie Li Ion reîncărcabilă. - Kit de padele de unică folosință adult și copil - 1 set. - Cablu de alimentare la rețea 220V și la 12 V cu conector fixat pe perete autosanitarei. <p>Descrierea tehnică:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Să posede o baterie reîncărcabilă incorporată Li-Ion. - Bateria trebuie să furnizeze o putere suficientă pentru administrarea a minimum 150 de șocuri de 200 J sau nu mai puțin de 4 ore de monitorizare continuă ECG. - Durata de exploatare a bateriei de minimum 4 ani. - Timpul de reîncărcare este de maximum 4 ore. - Să dețină sisteme de alarmă vizuală și sonoră privind descărcarea bateriei. - Sistemul trebuie să posede evaluarea automată a ECG. - Frecvența cardiacă cuprinsă între 30 până la 300 bpm. <p>Parametrii tehnici regimului de defibrilare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Defibrilarea tip BTE (undă exponențială bifazică trunchiată). - Puterea șocului selectată în mod standard de la 2 până la 200 J. - Timp de reîncărcare pentru readministrarea șocului maximum 8 sec. 	
--	--	---	--

		<ul style="list-style-type: none"> - Sistem automat de limitare a puterii până la 50J în cazul în care sistemul recunoaște padelele pediatricre. - Anularea automată a șocului prin sistem de descărcare a șocurilor în perioada de neutilitate până la 30 secunde. - Limba de comunicare – Română. <p>7.4 Materiale sanitare:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Lingerie de pat, 2 bucăți. • Pături, 4 bucăți. • Pansament steril și non-steril pentru plăgi, 1 set. • Taler renal reutilizabil, 2 bucată. • Plosca urinară pentru bărbați, 1 bucată. • Plosca urinară pentru femei, 1 bucată. • Saci pentru vomă, 2 buc. • Mănuși nesterile pentru examinare, 100 bucăți. • Container pentru obiecte ascuțite, 1 bucată. • Container pentru deșeuri, 1 bucată. • Kit/geanta pentru prim ajutor, 1 set. • Saltea ne textilă pentru targa principală, 1 bucată. <p>7.5 Materiale și dispozitive auxiliare:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Dispozitiv de tăiere a centurilor de siguranță, 2 bucată. • Ciocan pentru a sparge fereastra, 2 bucăți (unul în cabina șoferului, altul în compartimentul medical). • Triunghi reflectorizanți, 2 bucăți. • Stingător, 2 bucăți minim 2 l fiecare. • Set covoraș din cauciuc în cabina șoferului. • Curea pentru tractare. • Manual de exploatare a vehiculului în limba română și rusă sau engleză. <p>8. GARANȚIE</p> <p>8.1 Toate echipamentele, dispozitivele medicale trebuie să aibă cel puțin 36 de luni garanție din momentul semnării actului de primire predare.</p> <p>8.2 Vehiculul trebuie să aibă o garanție minimă de 200.000 km sau 24 de luni, indiferent care primul se va realiza.</p> <p>9. DESERVIREA ȘI MENTENANTA</p> <p>9.1 DESERVIREA ȘI MENTENANTA AUTOVEHICOLELOR</p> <p>Toți ofertanții vor examina existența facilităților tehnice necesare pentru serviciile pentru ambulanțe, în conformitate cu condițiile generale de garanție și ghidul de utilizare al producătorului.</p> <p>Perioada de reacție din momentul solicitării – maxim 24 de ore, Agentul economic, câștigător, va asigura deservirea tehnică și întreținerea ambulanțelor, asigurarea măsurilor de remediere (reparații) de până la 14 zile calendaristice, indiferent de tipul reparăției (reparaților). Timpul perioadei de garanție, la cererea rezonabilă a utilizatorului, repararea, ajustarea și mențenanța vehiculelor, conform specificațiilor din ghidurile producătorului, se vor face gratuit. Deservirea tehnică și reparățile curente vor fi efectuate fără rând. Piezele de schimb și manoperă sunt gratuite, cu excepția consumabilelor pentru vehiculele stabilite de producător.</p> <p>9.2 DESERVIREA ȘI MENTENANTA ECHIPAMENTELOR ȘI DISPOZITIVELOR MEDICALE</p> <p>Toți ofertanții vor examina existența facilităților tehnice necesare pentru serviciile pentru echipamente medicale, în conformitate cu condițiile generale de garanție și ghidul de utilizare al producătorului.</p> <p>Pe perioada de garanție:</p> <p>Perioada de reacție din momentul solicitării – maxim 24 de ore, Durata maximă de remediere a măsurilor maxim - 72 de ore, în cazul în care măsurile de remediere nu se execută în maxim 72 de ore, echipamentele și dispozitivele medicale vor fi înlocuite, gratuit. Înlocuirea temporară a echipamentului trebuie să fie asigurată în conformitate cu perioadele menționate mai sus. Timpul perioadei de garanție, la cererea rezonabilă a utilizatorului, repararea, ajustarea și mențenanța echipamentului medical conform specificațiilor din ghidurile producătorului, se vor face gratuit.</p> <p>10. DISPONIBILITATEA PIESELOR DE SCHIMB</p>	
--	--	--	--

		<p>Fiecare ofertant își asumă, pe propria răspundere, disponibilitatea pieselor de schimb, a accesoriilor și a consumabilelor pentru toate pozițiile oferite pe piața Republicii Moldova gratuit sau contra cost, după cum urmează: piese de schimb gratuite, inclusiv executarea pentru perioada de garanție.</p> <p>11. MANUALE Este necesar să fie un ghid tehnic și un ghid de utilizare în limba Română.</p> <p>12. SCOLARIZARE La momentul livrării căștigătorul va asigura pregătirea personalului tehnic și medical de pe ambulanțe (vehiculele și echipamentele) și va dezvolta pregătirea teoretică și practică a personalului profesionist al echipelor medicale a Ambulanțelor, pentru cunoștințe și abilități bune.</p> <p>13. ÎNMATRICULARE Vânzătorul va oferi cumpărătorului întregul set de documente și acte necesare pentru înmatricularea vehiculului la Agenția Servicii Publice a Republicii Moldova</p> <p>14. LIVRARE Ambulanta va fi livrată în DDP condiții, conform INCOTERMS 2020. Ambulanța va fi livrată în calitate de unitate funcțională (ambulanță complet echipată), specificând în detaliu echipamentele și dispozitivele din dotare pe care le are, în conformitate cu actul de predare / primire. Costul ofertei include: dispozitivele, ambalarea și transportarea la sediul beneficiarului, instalarea și punerea în funcțiune, instruirea tehnică în exploatare și menenanță, pregătirea personalului medical. Costul consumabilelor, pieselor de schimb și executării, menenanței periodice în timpul perioadei de garanție sunt conforme cu termenii de referință.</p> <p>15. Atunci când se prezintă ofertele, ofertanții vor trimite un catalog cu fotografii color și / sau schițe, care vor reproduce configurația solicitată în termenii de referință.</p> <p>16. Cerințele din termenii de referință (specificația tehnică) sunt considerate obligatorii.</p>	
--	--	--	--

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

1) Pentru un singur lot;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se acceptă

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Ambulanta va fi livrată în DDP condiții, conform INCOTERMS 2020, în tranșe în termen de până la 12 luni din data semnării contractului.

Ambulanța va fi livrată în calitate de unitate funcțională (ambulanță complet echipată), specificând în detaliu echipamentele și dispozitivele din dotare pe care le are, în conformitate cu actul de predare / primire.

Căștigătorul va prezenta toate ghidurile/instrucțiunile de utilizare în limba română și rusă/engleză.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 13 luni din data înregistrării contractului de către CAPCS.

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 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):

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.

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligațivitatea
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 împuternicată 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	<p>- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i></p> <p><i>Notă În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, echipamentelor și dispozitivelor medicale pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.</i></p> <p><i>- În ofertă „formularul specificațiilor tehnice” se va completa obligatoriu specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</i></p> <ol style="list-style-type: none"> <i>pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametrul cu trimiterea la pagina din catalog (de exemplu să solicitat minim 10 cm să oferit parametru exact 11 cm, pagina 19 din catalog);</i> <i>pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametrul cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu să solicitat Compatibil RMN - oferit Compatibil RMN 3T pagina 11 din catalog).</i> <p><i>În această ordine de idei, în cazul specificației tehnice ofertate incomplete, completate doar cu sintagma „da”, fără indicarea exactă a parametrilor oferăți, doar cu trimiterea la pagina din catalog fără indicarea exactă a parametrilor oferăți, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, fără indicarea exactă a parametrilor oferăți, neindicarea expresă a parametrilor oferăți, precum și admiterea divergențelor dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat - atrage după sine respingerea ofertei.</i></p> <p><i>La caz, cert este că necompletarea conformă a coloanei nr. 6 - Specificarea tehnică deplină propusă de către oferant, din anexa nr. 22, va determina autoritatea contractantă să respingă oferta data.</i></p>	DA

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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i></p> <p><u>Notă: autosanitara, costul ofertei include: dispozitivele, ambalarea și transportarea la sediul beneficiarului, instalarea și punerea în funcțiune, instruirea tehnică în exploatare și mențenanță, pregătirea personalului medical.</u></p> <p><u>Costul consumabilelor, pieselor de schimb și executării, mențenării periodice în timpul perioadei de garanție sunt conforme cu termenii de referință.</u></p>	DA
4	DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>.Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	<p>- de: 2 % din valoarea ofertei.</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 90 zile,</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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p> <p>Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.</p> <p>Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă va fi emisă de o bancă nerezidentă această să corespundă cerinței: The bank outside of the Republic of Moldova, issuing tender/or performance security, shall have a minimum credit rating of “BBB-“by Standard & Poor's and Fitch Ratings or “Baa3” by Moody's. sau să fie confirmată de către o bancă din Republica Moldova.</p>	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 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 împuternicată 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>	DA

		<i>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor(90 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor.</i>	
7	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător în limba română și engleză sau rusă – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecțe/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	DA
8	Documente ce atestă calitatea bunurilor	Pentru dispozitivele medicale din clasa I de risc se va prezenta certificatul de conformitate CE și/sau declarații de conformitate CE de la producător valabil. Pentru dispozitivele medicale din clasa a IIA, clasa IIB, clasa III se va prezenta certificatul de conformitate CE de la producător- valabil.	DA

Cerinte de calificare facultative (vor fi solicitate suplimentar de la potențialii câștigători)

1	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal) Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
2	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. Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc lipsa sau existența restanțelor față de bugetul de stat - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
3	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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
4	Dovada înregistrării dispozitive medicale în	Dovada înregistrării dispozitive medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA

	Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale		
5	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 împoternicită atât și în cazul delegării sau împoternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împoternicire.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

16. Garanția pentru ofertă: în quantum de 2 % din valoarea ofertei:

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD17AGPGBB518430C01859AA- cont în EURO.

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA- cont în lei MDL.

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția pentru ofertă în quantum 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.

17. 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: MD17AGPGBB518430C01859AA- cont în EURO.

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA- cont în lei MDL.

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

*Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în quantum 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 Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă 14 luni de la înregistrarea contractului de către CAPCS.

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

19. Tehnici și instrumente specifice de atribuire: licitația electronică, trei runde, pasul minim 0,001%, conform platformei electronice de achiziție.

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

21. Ofertele se prezintă: lei (pentru rezidenți) /euro (nerezidenți)

Rata de convertire a ofertelor: cursul oficial al BNM la ziua deschiderii ofertelor, toate ofertele depuse vor fi convertite în lei.

Notă: Prețul Bunurilor livrate conform Contractului va fi stabilit în lei/euro (în dependență de valuta în care va fi depusă oferta). Suma totală a Contractului, va fi stabilită în lei/euro (în dependență de valuta în care va fi depusă oferta). Achitarea plășilor pentru Bunurile livrate se va efectua de către Centru, lei/euro (în dependență de valuta în care va fi depusă oferta).

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

- 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: 90 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/ engleză.

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

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): se va publica după publicarea în SIA RSAP (MTender).

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

35. Data publicării anunțului de intenție: s-a transmis spre publicare la data de 31.07.2023.

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 31.07.2023.

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):

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG