

**ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE
NEGOCIATE**

***Achiziționarea materialelor de consum pentru hemodializă conform necesităților Serviciului de Dializă
din Republica Moldova pentru anul 2026***

- 1. Denumirea autorității contractante: Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
- 2. IDNO: 1016601000212**
- 3. Adresa: Republica Moldova, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**
- 4. Numărul de telefon/fax: 022-222 445/ 022 – 222- 364**
- 5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.md;**
- 6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:
*documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP***
- 7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):
autoritate centrală de achiziție**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:**

Cod CPV : 33100000-1

Nr. lot	DCI/Denumire Lot	Denumire Poziție	specificația tehnică deplină solicitată	UM	cantitatea	valoarea estimativă
1.	Dializator suprafața 0,2 m-2. Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 0,7$ ml/orș mm Hg	Dializator suprafața 0,2 m-2. Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 0,7$ ml/orș mm Hg	Dializator suprafața 0,2 m-2. Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 0,7$ ml/orș mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF $\geq 0,7$ ml/oră Volumul de umplere ≤ 20 ml Nr Clearance Unitate măsură ml/min 1 ureea ≥ 75 2 creatinina ≥ 60 3 fosfați ≥ 42 4 vitamina B-12 ≥ 19	bucată	50	26910
2.	Dializator suprafața 0,4 -0,6m ² . Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 1,7$ ml/oră mm Hg conform	Dializator suprafața 0,4 -0,6m ² . Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 1,7$ ml/oră mm Hg conform	Dializator suprafața 0,4-0,6 m². Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 1,7$ ml/orș mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Termen garanție ≥ 2 ani. Sterilizare cu vapori, tilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da. Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF $\geq 1,7$ ml/oră. Volumul de umplere ≤ 37 ml. Clearance Unitate măsură ml/min - ureea ≥ 125; -creatinina ≥ 95; -fosfați ≥ 50; - vitamina B-12 ≥ 20	bucată	250	127075
3.	Dializator suprafața 0,6-0,7 m ² . Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 2,8$ ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 0,6-0,7 m ² . Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 2,8$ ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 0,6-0,7 m². Coeficientul de urltrafiltrare $\geq 2,8$ ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF $\geq 2,8$ ml/oră Volumul de umplere ≤ 42 ml Cerințele specifice Nr Clearance Unitate măsură ml/min 1 ureea ≥ 151 2 creatinina ≥ 122 3 fosfați ≥ 78 4 vitamina B-12 ≥ 30	bucată	150	76245

4.	Dializator suprafața 1,0-1,2 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare ≥ 6 ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,0-1,2 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare ≥ 6 ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,0-1,2 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare ≥ 6 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 6 ml/oră Volumul de umplere ≤ 72 ml Nr Clearance Unitate măsură ml/min 1 ureea ≥ 168 2 creatinina ≥ 147 3 fosfați ≥ 115 4 vitamina B-12 ≥ 60	bucată	900	110434,5
5.	Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 9,0$ ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 9,0$ ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,3 – 1,4 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 9,0$ ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 9 ml/oră Volumul de umplere ≤ 90 ml Cerințele specifice Nr Clearance Unitate măsură ml/min 1 ureea ≥ 185 2 creatinina ≥ 172 3 fosfați ≥ 135 4 vitamina B-12 ≥ 75	bucată	1550	113230,6
6.	Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 10,0$ ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 10,0$ ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,5 – 1,6 m-2. Coeficientul de ultrafiltrare $\geq 10,0$ ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 10 ml/oră Volumul de umplere ≤ 100 ml Cerințele specifice Nr Clearance Unitate măsură, ml/min 1 ureea ≥ 182 2 creatinina ≥ 168 3 fosfați ≥ 130 4 vitamina B-12 ≥ 67	bucată	16140	1158383,94

7.	Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m-2. Coeficient de ultrafiltrare ≥ 12 ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m-2. Coeficient de ultrafiltrare ≥ 12 ml/oră mm Hg	Dializator suprafața 1,7 – 1,8 m-2. Coeficient de ultrafiltrare ≥ 12 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ, β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Coeficientul de UF ≥ 12 ml/oră Volumul de umplere ≤ 110 ml Cerințele specifice № Clearance Unitate măsură, ml/min 1 ureea ≥ 186 2 creatinina ≥ 173 3 fosfați ≥ 154 4 vitamina B-12 ≥ 95	bucată	11640	847520,04
8.	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S)	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S)	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S) Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Cameră de captare activă a aerului arterial Da Cameră de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice № Cerința Parametrii solicitați 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă $350 \text{ mm} \pm 5 \text{ mm}$. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă 8 mm. 3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. 4 Volumul de umplere la magistrale maturi $\leq 161 \text{ ml}$. 5 Lungimea totală a magistralei arteriale $\geq 3500 \text{ mm}$.	bucată	19900	676600
9.	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere $\leq 56 \text{ ml}$	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere $\leq 56 \text{ ml}$	Linii pentru sânge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere $\leq 56 \text{ ml}$ Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Cameră de captare activă a aerului arterial Da Cameră de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Cerințele specifice (1) № Cerința Parametrii solicitați 1 Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă $350 \text{ mm} \pm 5 \text{ mm}$. 2 Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă la magistrale pediatrice 6,4 mm. 3 Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm.	bucată	200	50654,6624

			4 Volumul de umplere la magistrale pediatrice ≤ 56 ml 5 Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. 6 Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.			
10	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere ≤ 117 ml.	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere ≤ 117 ml.	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set pediatrice (pentru aparatele Fresenius 4008B și 4008S): Ø 6,4 mm, volum umplere ≤ 117 ml. Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Livrare în set (arteră/venă)+ ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Cameră de captare activă a aerului arterial Da Cameră de captare activă a aerului venos Da Clame montate integral în segment arterial/venos Da Segment conectare/monitorizare tensiune arterială/venoasă cu membrană dublă cu marcaj de culoare corespunzătoare Da Linie pentru heparinizare automată Da Construcție atraumatică a portului de injectare cu membrană de plombare Da Lungimea segmentului (tubului) pentru pompă $350 \text{ mm} \pm 5 \text{ mm}$. Diametrul segmentului (tubului) pentru pompă la magistrale pediatrice 6,4 mm. Diametrul camerei de captare a sîngelui venos 22 mm. Volumul de umplere la magistrale pediatrice ≤ 117 ml Lungimea totală a magistralei arteriale ≥ 3500 mm. Lungimea totală a magistralei venoase ≥ 2700 mm.	bucată	350	68103
11	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Dialog, BBraun)	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Dialog, BBraun)	Linii pentru sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Dialog, BBraun) Cerințe tehnico-medicale pentru liniile de sînge (magistrale), artera/vena, set maturi (pentru aparatele de dializă Dialog, BBraun) Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Material transparent (tubul să fie transparent) Da Livrare în set (arteră/venă) Da Capcană arterială înainte de filtru + PBE port Da Clemăde conectare la pacient cu cod de culoare Da Pungă de colectare de 2 litri Da Post-diluare Da Port de injecție fără conținut de latex Da Volumul total de umplere/arterial/venos (ml) 142/72/70 Diametrul segmentului pentru pompă (mm) 8 Diametrul intern al magistralei sanguine (mm) 4,3/4,8 Diametrul intern al liniei de heparină (mm) 1,5 Diametrul capcanei venoase (mm) 22	bucată	6400	224000
12	Ac pentru puncție, artera (fistuline), 16 G, bucăți	Ac pentru puncție, artera (fistuline), 16 G, bucăți	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 16G Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Parametrii solicitate 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial) Da 2 Vor conține clame integrate. Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360° Da 4	bucată	17700	60357

			Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm			
13	Ac pentru puncție, vena (fistuline), 16G, bucăți	Ac pentru puncție, vena (fistuline), 16G, bucăți	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 16G Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Parametrii solicitată 1 Vor conține clame integrate. Da 2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 3 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,6 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	bucată	22700	77407
14	Ac pentru puncție, artera (fistuline), 17 G, bucăți	Ac pentru puncție, artera (fistuline), 17 G, bucăți	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, artera (fistuline) - 17G Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Parametrii solicitată 1 Vor conține un orificiu lateral (arterial) Da 2 Vor conține clame integrate. Da 3 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 4 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,5 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	bucată	5150	17561,5
15	Ac pentru puncție, vena (fistuline), 17 G, bucăți	Ac pentru puncție, vena (fistuline), 17 G, bucăți	Cerințe tehnico-medicale pentru acele de puncții, vena (fistuline) - 17G Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Marcaj de culoare corespunzătoare arterie/venă Da Cerințele specifice № Cerința Parametrii solicitată 1 Vor conține clame integrate. Da 2 Vor conține „fluturași” pentru fixare cu rotație la 360 ° Da 3 Vor avea următorii parametri: – diametrul acului 1,5 mm – lungimea acului 25 mm – lungimea tubului 150 mm	bucată	150	511,5

16	Set pentru hemodiafiltrare pentru aparatele Fresenius 5008S):	Filtru suplimentar pentru filtrarea dializatului, aparate 5008S	Filtrului suplimentar de filtrare a dializatului pentru Hemodiafiltrare (aparat de dializă Fresenius) Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Efectuarea hemodiafiltrării în regim on-line Da	bucată	270	860041,584
17	Set pentru hemodiafiltrare pentru aparatele Fresenius 5008S):	Linii A/V set ONLINE Plus 5008-R	Linii A/V set Online Plus 500-8R	bucată	3700	865246,8944
18	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,3–1,4 m-2. Coef. ultraf ≥ 35 ml/oră mm Hg, pentru aparatele Fresenius 5008S)	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,3–1,4 m-2. Coef. ultraf ≥ 35 ml/oră mm Hg, pentru aparatele Fresenius 5008S)	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,3–1,4 m-2. Coef. ultraf ≥ 35 ml/oră mm Hg, pentru aparatele Fresenius 5008S) Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ , β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Flux înalt (high-flux) Da Coeficientul de UF ≥ 35 ml/oră Volumul de umplere ≤ 100 ml Cerințele specifice N _e Clearance (300 ml/min) Unitate măsură, ml/min 1 ureea ≥ 250 2 creatinina ≥ 250 3 fosfați ≥ 230 4 vitamina B-12 ≥ 185 5 inulina ≥ 130	bucată	780	359807,37
19	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,8–1,9 m-2. Coef. Ultraf. ≥ 50 ml/oră mm Hg, pentru aparatele Fresenius 5008S)	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,8–1,9 m-2. Coef. Ultraf. ≥ 50 ml/oră mm Hg, pentru aparatele Fresenius 5008S)	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,8–1,9 m-2. Coef. Ultraf. ≥ 50 ml/oră mm Hg, pentru aparatele Fresenius 5008S) Cerințe tehnico-medice pentru Dializator 1,8 – 1,9 m-2, pentru efectuarea hemodiafiltrării Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ , β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Flux înalt (high-flux) Da Coeficientul de UF ≥ 50 ml/oră Volumul de umplere ≤ 100 ml Cerințele specifice Clearance (300 ml/min) Unitate măsură, ml/min ureea ≥ 250 creatinina ≥ 250 fosfați ≥ 230 vitamina B-12 ≥ 185 inulina ≥ 130	bucată	604	334344,0792

20	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 2,0–2,2 m-2.Coeff. Ultraf. ≥ 55 ml/oră mm Hg, pentru aparatele Fresenius 5008S)	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 2,0–2,2 m-2.Coeff. Ultraf. ≥ 55 ml/oră mm Hg	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 2,0–2,2 m-2.Coeff. Ultraf. ≥ 55 ml/oră mm Hg Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ , β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Flux înalt (high-flux) Da Coeficientul de UF ≥ 55 ml/oră Volumul de umplere ≤ 120 ml Cerințele specifice Nr Clearance (300 ml/min) Unitate măsură, ml/min 1 ureea ≥ 270 2 creatinina ≥ 260 3 fosfați ≥ 200 4 vitamina B-12 ≥ 200 5 inulina ≥ 150	bucată	1550	403272,8
21	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,8–1,9 m-2.Coeff. Ultraf. ≥ 50 ml/oră mm Hg pentru aparatele Dialog + (BBraun):	Dializator pentru hemodiafiltrare, flux înalt, suprafața 1,8–1,9 m-2.Coeff. Ultraf. ≥ 50 ml/oră mm Hg pentru aparatele Dialog + (BBraun):	Cerințe tehnico-medicale pentru Dializator, suprafața 1,8- 1,9 m². Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Sterilizare cu vapori, etilenoxidă, γ , β și alte metode de iradiere Da Membrană complet sintetică Da Flux înalt (high-flux) Da Coeficientul de UF ≥ 50 ml/oră Volumul de umplere ≤ 100 ml Cerințele specifice Nr Clearance (300 ml/min) Unitate măsură, ml/min 1 ureea ≥ 250 2 creatinina ≥ 250 3 fosfați ≥ 230 4 vitamina B-12 ≥ 185 5 inulina ≥ 130	bucată	30	16050
22	Linie de protecție pentru hemodiafiltrare, pentru aparatele Dialog + (BBraun):	Linie de protecție pentru hemodiafiltrare, pentru aparatele Dialog + (BBraun):	Linie de protecție pentru hemodiafiltrare, pentru aparatele Dialog + (BBraun): Cerințe tehnico-medicale a liniilor de protecție pentru hemodiafiltrare generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Efectuarea hemodiafiltrării în regim on-line Da	bucată	30	4500
23	Filtru suplimentar pentru filtrarea dializatului, pentru aparatele Dialog + (BBraun):	Filtru suplimentar pentru filtrarea dializatului, pentru aparatele Dialog + (BBraun):	Filtru suplimentar pentru filtrarea dializatului, pentru aparatele Dialog + (BBraun) Cerințe tehnico-medicale a filtrului suplimentar de filtrare a dializatului pentru Hemodiafiltrare (aparat de dializă Dialog +, (BBraun)) Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Efectuarea hemodiafiltrării în regim on-line Da	bucată	30	87499,8
24	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Fresenius 5008S, Concentrat de săruri granulate, componentul acid	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Fresenius 5008S, Concentrat de săruri granulate, componentul acid GRANUDIAL-AF-81, cutii	Concentrat de săruri granulate, componentul acid GRANUDIAL-AF-81, cutii	bucată	444	603660,624

	GRANUDIAL-AF-81, cutii					
25	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Fresenius 5008S, Concentrat de săruri granulate, componentul bicarbonat, BIBAG 5008 650 g , cutii	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Fresenius 5008S, Concentrat de săruri granulate, componentul bicarbonat, BIBAG 5008 650 g , cutii	Concentrat de săruri granulate, componentul bicarbonat, BIBAG 5008 650 g , cutii (16 pcs/box)	bucată	2912	373290,6778
26	Concentrat de săruri pentru dializă, aparate Fresenius 4008, Concentrat de săruri granulate, componentul acid,	Concentrat de săruri pentru dializă, aparate Fresenius 4008, Concentrat de săruri granulate, componentul acid,	Concentrat de săruri pentru dializă, aparate Fresenius 4008, Concentrat de săruri granulate, componentul acid Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă 1.1. Componentul granulat uscat acid pentru dializa bicarbonat Pachete pentru pregătirea a 100 litri de concentrat acid 1.2 Compoziția dializatului după amestecare cu bicarbonat: Na 140,0 mmol/l K 2,0 mmol/l Ca 1,75 mmol/l Mg 0,5 mmol/l Cl 108,5 mmol/l, HCO-3 32,0 mmol/l, Acetat 6,0 mmol/l.	bucată	877	1078710
27	Concentrat de săruri pentru dializă, aparate Fresenius 4008, Concentrat de săruri granulate, componentul bicarbonat,	Concentrat de săruri pentru dializă, aparate Fresenius 4008, Concentrat de săruri granulate, componentul bicarbonat,	Concentrat de săruri pentru dializă, aparate Fresenius 4008, Concentrat de săruri granulate, componentul bicarbonat, Cerințe tehnico-medicale pentru săruri concentrate pentru hemodializă Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Formă de prezentare 1. Pentru aparatele tip Fresenius: - concentrat granulat; Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură Componente obligatorii pentru săruri granulate (Fresenius): 2 Componentul granulat uscat bicarbonat pentru dializa bicarbonat Pachete pentru pregătirea a 100 litri de concentrat bicarbonat, 8,4 % Na 1000 mmol/l Acetat 1000 mmol/l	bucată	373	392769

28	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Dialog, Bbraun Concentrat de săruri, soluție, componentul acid, canistre, 10 litri :	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Dialog, Bbraun Concentrat de săruri, soluție, componentul acid, canistre, 10 litri :	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Dialog, Bbraun Concentrat de săruri, soluție, componentul acid, canistre, 10 litri Cerințe tehnico-medicele pentru săruri concentrate pentru hemodializă 1.Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Formă de prezentare 2. Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: - soluții concentrate în canistre și cartușe de bicarbonat de sodiu; Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 3 Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun) Componentul de soluție concentrată acid, canistre, 10 litri Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame, Pentru aparatele Dialog pentru diluația cu apă de 1:34 (Na-138 mmo/l, K-2,0, Ca - 1,75 mmol/l, Glucoza 5,5 mmol/l (lg/l)).	bucată	2000	322840
29	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Dialog, Bbraun Cartuș de bicarbonat de sodiu, Sol-Cart B 760 g,	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Dialog, Bbraun Cartuș de bicarbonat de sodiu, Sol-Cart B 760 g,	Concentrat de săruri pentru dializă, pentru aparatele Dialog, Bbraun Cartuș de bicarbonat de sodiu, Sol-Cart B 760 g, Cartuș de bicarbonat de sodiu, Sol-Cart B 760 g, bucăți (pentru aparatele Dialog, BBraun) 1.Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Formă de prezentare 2. Pentru aparatele tip Dialog, BBraun: - soluții concentrate în canistre și cartușe de bicarbonat de sodiu; Scop utilizare Hemodializă- bicarbonată Utilizare pentru hemodiafiltrare în regim on-line Da Cerințele specifice № Cerința Unitate măsură 3 Componentele obligatorii pentru soluțiile concentrate (Dialog, BBraun) Componentul de soluție concentrată acid, canistre, 10 litri Cartușe de bicarbonat de sodiu, 760 grame, .	bucată	6850	239750
30	Dezinfectant pentru sterilizarea aparatelor de dializă Fresenius, Puristeril 340, 3,5%, 5 litri	Dezinfectant pentru sterilizarea aparatelor de dializă Fresenius, Puristeril 340, 3,5%, 5 litri	Cerințe tehnico-medicele și speciale a dezinfectanților pentru sterilizarea termică și chimică a aparatelor de dializă, tip Fresenius, canistre Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Formă de prezentare Soluție concentrată Scop utilizare Dezinfectare termică și chimică a aparaturii Cerințe speciale Denumirea, Unitate de măsură 2. Puristeril 340, 3,5%, 5 litri, canistre	bucată	34	22440
31	Dezinfectant pentru sterilizarea aparatelor	Dezinfectant pentru sterilizarea aparatelor de dializă Fresenius Citosteril, 5 litri	Cerințe tehnico-medicele și speciale a dezinfectanților pentru sterilizarea termică și chimică a aparatelor de dializă, tip Fresenius, canistre 5 litri * Cerințe generale	bucată	233	144926

	de dializă Fresenius Citrosteril, 5 litri		Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Formă de prezentare Soluție concentrată Scop utilizare Dezinfectare termică și chimică a aparatajului Cerințe speciale Denumirea, Unitate de măsură 3. Citrosteril, 5 litri, canistre			
32	Dezinfectant pentru sterilizarea aparatelor de dializă Dialog, BBraun Sol.Acide Citric, 50%-10 litri	Dezinfectant pentru sterilizarea aparatelor de dializă Dialog, BBraun Sol.Acide Citric, 50%-10 litri	Cerințe tehnico-medicale și speciale a dezinfectanților pentru sterilizarea termică și chimică a aparatelor de dializă tip Dialog, BBraun, canistre 10 litri * Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Formă de prezentare Soluție concentrată Scop utilizare Dezinfectare termică și chimică a aparatajului Cerințe speciale Denumirea, Unitate de măsură Corespunde 1. Soluție Acid Citric 50%, 10 litri, canistre*	litrul	300	179609,4
33	Dezinfectant pentru sterilizarea aparatelor de dializă Dialog, BBraun Hipoclorid de sodiu, Tiutol KF, 5 litri,	Dezinfectant pentru sterilizarea aparatelor de dializă Dialog, BBraun Hipoclorid de sodiu, Tiutol KF, 5 litri,	Cerințe tehnico-medicale și speciale a dezinfectanților pentru sterilizarea termică și chimică a aparatelor de dializă tip Dialog, BBraun, canistre 5 litri * Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Formă de prezentare Soluție concentrată Scop utilizare Dezinfectare termică și chimică a aparatajului Cerințe speciale Denumirea, Unitate de măsură Corespunde 1. Hipoclorid de sodiu, Tiutol KF, 5 litri, canistre	litrul	10	29000
34	Sare Na Cl pentru regenerare, chimic pură, tablete	Sare Na Cl pentru regenerare, chimic pură, tablete	Cerințe tehnico-medicale și speciale pentru sarea de regenerare (NaCl) a aparatajului de dializă Fresenius Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Na Cl, chimic pură Da Formă de prezentare Sare tabletată ambalată în saci ermetici a câte 25 kg. Scop utilizare Regenerarea aparatajului de dializă	kg	7081	1579063
35	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, pentru cateterismul vaselor magistrale, 11-12 F, L-200 mm;	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, pentru cateterismul vaselor magistrale, 11-12 F, L-200 mm;	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici , pentru cateterismul vaselor magistrale, 11-12 F, L-200 mm; Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Dai Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 11-12 F Lungimea 200 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 17/18 G Ø1,3-1,5 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,89-0,95 x ≥500 mm Dilatator 12/11 F Viteza fluxului sangvin ≥ 190 ml/min.	bucată	645	106649,847

36	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-75 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-75 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-75 mm; Cerințe tehnico-medicele pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 6,5 F Lungimea 75 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator 7/8 F Viteza fluxului sangvin ≥ 100 ml/min	bucată	10	2830
37	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-100 mm	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-100 mm	Cerințe tehnico-medicele pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 6,5 F Lungimea 75 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator 7/8 F Viteza fluxului sangvin ≥ 100 ml/min.	bucată	10	2830
38	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-120 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 6,5F, L-120 mm;	Cerințe tehnico-medicele pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 6,5 F Lungimea 100 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame	bucată	10	2830

			Ac pentru puncție 19 G Ø0,9 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,27 x ≥600 mm Dilatator 7/8 F			
39	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-100 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-100 mm;	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 100 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.	bucată	10	2620
40	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-120 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-120 mm;	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Cerințe generale Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 120 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.	bucată	10	2620
41	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-150 mm;	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 8,0F, L-150 mm;	Cerințe tehnico-medicale pentru catetere biluminale (Dublu Lumen) pentru hemodializă (set pediatric) Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 8 F Lungimea 150 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18G Ø1,0 x 70 mm	bucată	10	2620

			Ghid metalic de securitate Ø 0,35x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min			
42	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 10,0F, L-120 mm	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 10,0F, L-120 mm	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 10,0F, L-120 mm Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 10 F Lungimea 120 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35 x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.	bucată	5	2500
43	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 10,0F, L-150 mm	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 10,0F, L-150 mm	Cateter Dublu Lumen, set pediatric, pentru cateterizarea vaselor magistrale, 10,0F, L-150 mm Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Condiții de fabricare material biocompatibil Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, inclusiv seringă și bisturiu Cerințe specifice Diametru 10 F Lungimea 150 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G Ø1,0 x 70 mm Ghid metalic de securitate Ø 0,35 x ≥600 mm Dilatator 8/10 F Viteza fluxului sangvin ≥ 150 ml/min.	bucată	5	2500
44	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, “long life	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, “long life	Cateter Dublu Lumen, set vîrstnici, “long life Condiții de fabricare material biocompatibil - poliuretan Condiții livrare Seturi sterile cu accesorii pentru instalarea cateterului, de tip „split” cu capete (vîrfuri) autocentrante, capacitate de tunelizare retrogradă, inclusiv ac, ghid, dilatator, teacă de introducere, tunelizador, seringă, bisturiu, injection caps, dispozitiv de fixare a cateterului, material de pansament, autocolant de identificare a pacientului Cerințe specifice Diametru 15,0 F Lungimea 190-230 mm Radio-opac Da Conector Luer-Lock cu clame Ac pentru puncție 18 G Ø2,75 " x 70 mm	bucată	40	208000

			Ghid metallic de securitate Tip J (0038" x 800 mm) Dilatatoare 12 și 14 F Dilatator de tip „PeelAway” 16 F Stilet rigid (Stiffening Stylet) - pentru introducerea cateterului pe ghid sau schimbarea cateterului cu siguranța și fără utilizarea dilatatorului de tip „PeelAway" (obligator) 1 Tunelizator 1 Seringă 5 ml 1 Bisturiu-lamă, 11 cm 1 Injection caps 2 Dispozitiv de fixare a cateterului 1 Autocolant de identificare a pacientului 1 Material de pansament 2			
45	Set linii pentru hemodializa (HD) sange (majistrale) artera/vena, set maturi pentru aparate de dializa Nipro Surdial X	Set linii pentru hemodializa (HD) sange (majistrale) artera/vena, set maturi pentru aparate de dializa Nipro Surdial X	Set linii pentru hemodializa (HD) sange (majistrale) artera/vena, set maturi pentru aparate de dializa Nipro Surdial X Compatibil cu dispozitivele aflate in utilizare Da. Livrare in set (artera/vena)+ac pentru conectare la vasul cu ser fiziologic Da Camera de captare activa a aerului Da Clame montate integral in segment arterial/venos Da Linie pentru heparinizare automata Da Constructie atraumatica a portului de injectare cu membrana de plombare Da Segment conectare/monitorizare tensiune arteriala/venoasa cu membrana dubla cu marcaj de culoare corespunzatoare Da. Cerințele specifice : --Număr de segmente pentru pompă: ≥ 1 buc. -Forma segmentului pompei să fie adaptată special pentru dispozitivul Surdial X aflat la dotare: Obligatoriu. -Prezența camerei de captare activă a aerului pe partea venoasă a liniei cu trombogenitate redusă: Obligatoriu. -Prezența portului de injecție pe partea arterială și venoasă a liniei pentru administrarea suplimentară de medicamente cu seringă: Obligatoriu. -Prezența conectorului de recirculare atașat pe partea arterială a liniei: Obligatoriu. -Lungimea liniei pentru administrarea heparinei: ≥ 1000 mm. -Linii de control cu filtre hidrofobe și cleme: ≥ 2 buc. -Linii de extensie: ≥ 2 buc. -Ac plastic, tip “Spike” cu capac: ≥ 1 buc. -Capac de protectie, tip “Luer Lock”: ≥ 1 buc. -Sterilizare: etilenoxidă, iradiere.	bucată	400	31664

46	Set linie pentru hemodiafiltrare (HDF) pentru aparatele Nipro Surdial X	Set linie pentru hemodiafiltrare, pentru aparatele Nipro Surdial X	Set linie pentru hemodiafiltrare, pentru aparatele Nipro Surdial X Compatibilitate cu dispozitivele aflate în utilizare Da Efectuarea hemodiafiltrării în regim on-line Da Cerințele specifice : -Volum de umplere: ≤ 132 ml. -Lungimea segmentului de pompă: ≥ 233 mm și ≤ 268 mm. --Număr de segmente pentru pompă: ≥ 2 buc. -Forma segmentelor pompei să fie adaptată special pentru dispozitivul Surdial X aflat la dotare: Obligatoriu.-Prezența camerei de captare activă a aerului pe partea venoasă a liniei cu trombogenitate redusă: Obligatoriu. -Prezența portului de injecție pe partea arterială și venoasă a liniei pentru administrarea suplimentară de medicamente cu seringă: Obligatoriu. -Lungimea liniei pentru administrarea heparinei: ≥ 1000 mm. -Linii de control cu filtre hidrofobe și cleme: ≥ 2 buc. -Linii de extensie: ≥ 1 buc. -Prezența magistralei suplimentare pentru soluția de substituție ce va permite tratamentul prin hemodiafiltrarea (HDF): Obligatoriu. -Prezența conectorului de recirculare atașat pe magistrala pentru soluția de substituție: Obligatoriu. -Sterilizare: etilenoxidă, iradiere.	bucată	40	106500
47	Filtru suplimentar pentru filtrarea dializatului, pentru aparatele Nipro Surdial X	Filtru suplimentar pentru filtrarea dializatului, Nipro Surdial X	Filtru suplimentar pentru filtrarea dializatului, pentru aparatele Nipro Surdial X	bucată	16	42666,56
48	Kit cateter pentru hemofiltrare compatibil cu dispozitivul medical MultifiltrarePRO, Fresenius	FDC- T220 CATETER hemofiltration	Kit cateter pentru hemofiltrare compatibil cu dispozitivul medical MultifiltrarePRO, Fresenius FDC- T220 CATETER hemofiltration	bucată	100	58333
49	Kit cateter pentru hemofiltrare compatibil cu dispozitivul medical MultifiltrarePRO, Fresenius	MULTIFILTRATEPROKIT HDF 600 hemofiltration	MULTIFILTRATEPROKIT HDF 600 hemofiltration. Compatibil cu dispozitivul medical MultifiltrarePRO, Fresenius	bucată	100	58333
50	Sac recipient pentru hemofiltrare	Sac recipient multiluent pentru hemofiltrare, 10 l	Sac recipient multiluent pentru hemofiltrare, 10 l. Compatibil cu dispozitivul medical MultifiltrarePRO, Fresenius	bucată	100	6666
51	Seringa cu heparina	Seringa cu heparina	Seringa cu heparina, luer-lock, 30 ml. Compatibil cu dispozitivul medical MultifiltrarePRO, Fresenius	bucată	200	1000

Valoarea estimativă totală: 12 172 977,38 lei

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (oferantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, etc. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa, reieșind din criteriul de atribuire stabilit la pct. 22 din anunțul de participare.

Oferanții pot depune o ofertă de bază sau o oferta alternativă.

Cerințele minime obligatorii pe care ofertele de bază trebuie să le respecte sunt toate cerințele tehnice indicate pentru fiecare lot în parte.

Cerințele minime obligatorii pe care ofertele alternative trebuie să le respecte sunt marcate cu roșu pentru fiecare lot în parte.

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați:

Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați:

operatorii economici rezidenți DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020,

operatorii economici nerezidenți condiții CIP.

în termen de până la 30 de zile de la comanda scrisă a beneficiarului pe parcursul anului 2026

12. Contractul de achiziție publică intră în vigoare la data de 01.01.2026

Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2026

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

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică

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

16. Documente OBLIGATORII care se depun până 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/ Obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei NOTĂ: Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta. Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (<i>întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini</i>). Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract. Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea	DA

		ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Conformitatea specificațiilor tehnice ofertate vor fi determinate în cumul cu mostra de produs. Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru. Corespunderea Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă. Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice ofertate și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător, după caz.	
3	Modul de elaborare a Specificației 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> 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.	DA
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% 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 % 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;; Notă:	DA

		Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificatii 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.

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.

17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 17alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

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	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.”	DA

		Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	
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	Declarație cu privire la termenul de valabilitate	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
12	Declarație cu privire la termenul de garanție	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament minim 12 de luni - originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
12	Prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, 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 (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
13	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	DA

		anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	
14	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
15	Cerințe obligatorii de respectat pentru bunurile ce se achiziționează	1. Consumabilele pentru dializă trebuie să corespundă aparatajului utilizat în secțiile de hemodializă; 2. Materialele de consum trebuie să fie biocompatibile și ambalate steril cu o valabilitate de utilizare cel puțin de 2 ani; 3. Dializatorul trebuie să corespundă cerințelor calitative solicitate de către cumpărător. 4. Pentru asigurarea compatibilității procedurilor de hemodiafiltrare, materialele de consum destinate hemodiafiltrării necesită a fi livrate numai în set: hemodiafiltrul + liniile (magistralele) pentru sânge + acele pentru puncție + liniile de protecție + filtrul suplimentar pentru filtrarea dializatului; 5. Sărurile (soluțiile) concentrate pentru dializă: 1) Sărurile (soluțiile) concentrate pentru hemodializă trebuie să corespundă cerințelor universale pentru astfel de proceduri și să fie livrate în ambalaj corespunzător, fără a avea contact cu aerul sau apa; 2) Pentru aparatajul firmei Fresenius se acceptă numai săruri concentrate granulate (toate secțiile dispun de mixere pentru pregătirea soluțiilor concentrate de dializă) sub forma de compoziție chimică: hemodializă – bicarbonat sau posibilitatea utilizării concentratelor de dializă în cartridge (cartușe), fără o reglare prealabilă a aparatului. 3) Termenul de valabilitate a sărurilor granulate trebuie să corespundă cerințelor solicitate; 4) Se acceptă livrarea concentratului de dializă în canistre în formă lichidă (soluție) sau componente lichide și cartușe în secțiile care nu dispun de mixere (pentru aparatele Dialog, BBraun); 6. Dezinfectantele se livrează sub formă de soluții concentrate, în canistre ermetic ambalate și trebuie să fie compatibile cu aparatajul de hemodializă instalat în secțiile solicitate. În cazul livrării dezinfectantelor noi, este indispensabilă instrucțiunea corespunzătoare de utilizare a lor și măsurile de securitate. 7. Cateterele dublu-lumen, alte consumabile vor fi livrate în conformitate cu cerințele calitative și specificarea solicitantului (caracteristica, dimensiunile, gradația internațională, ș.a.). Nu se acceptă catetere rigide care se frâng. NOTĂ: La procurarea aparatajului și a materialelor de consum pentru dializă se va lua în considerație atât prețul propus, cât și calitatea produsului, care determină	DA

		rezultatul și eficacitatea tratamentului acordat. Certificatele de proveniență a materialelor sunt obligatorii.	
--	--	---	--

18. Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

16	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
17	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	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; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)” Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2027 de zile de la înregistrarea contractului de către CAPCS.	DA

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 9 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată și în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS, după deschiderea ofertelor

în termen de până la 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Notă: Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: Garanția de bună execuție în cuantum de 5% la procedura de achiziție publică nr. _____ din _____.

sau

Garanție Bancară conform Anexa nr. 10 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

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

22. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): licitația electronică, pasul minim 1%, 3 runde.

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

24. Ofertele se prezintă: operatorii economici rezidenți în lei MDL, operatorii economici nerezidenți în EURO.

Rata de schimb: curs BNM la data deschiderii ofertelor.

25. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: cel mai scăzut preț.

26. Modalitatea evaluării ofertelor: per lot cu corespunderea tuturor cerințelor.

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

28. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

30. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile
31. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
32. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
33. 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.
34. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.
35. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
36. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
37. 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 publicare în SIA RSAP (Mtender).
38. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III -IV 2026.
39. Data publicării anunțului de intenție: s-a transmis la publicare la data de 01.08.2025
40. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 01.08.2025.
41. 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 |
42. 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