

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea produselor diagnostice, materiale consumabile, consumabile de laborator, reactivi și dezinfectanți conform necesităților Centrul Național de Transfuzie a Sângelui, pentru anul 2021 (repetat)

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție
COP

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022222364
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@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 /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1.	33600000-6	Flacoane	BUC	8500	Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, încare se confirmă cerințele produsului; -Confirmarea prezentării certificatului decalitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge. Proprietăți: Volum 100 ml ± 5%. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 ± 1mm; Interior 25 ± 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 50 ± 1 mm Înălțimea flaconului: 105 ± 1,2 mm; Materialul de	27200

					bază – sticlă transparentăneutră, clasa I, gradație pronunțată denivel a volumului; Rezistent latempertura plus 180°C; Forma deambalare: livrat în ambalaj, marcat șietichetat de producător cu menționareadelor de identitate (denumire produs,număr lot/serie,valabilitate).	
2.	3360000 0-6	Dopuri, tip III	buc	8500	Certificări:Declarație de conformitateCE/SM și/sau Certificat de conformitateCE/SM. -Prezența instrucțiunii de utilizarea produsului, în limba de stat, în care seconfirmă cerințele produsului; -Confirmarea prezentării certificatului decalitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;-prezentarea a 5 mostre, acestea fiindînsoțite de certificate de calitate.Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cupreparate biomedicale din sânge și/saupreparate diagnostice din sânge.Proprietăți: Materialul de bază: a)cauciucsiliconat, pentru destinație medicală;b)compatibil cu preparate biomedicale dinsânge; Rezistent la temperatura plus132°,pregătite pentru sterilizare.Dimensiunile dopului: a)diametrul interioral gîtului flaconului - 25,0 mm.b)diametrul exterior al gîtului flaconului -34,0mm. Forma de ambalare: livrat înambalaj, marcat și etichetat de producătorcu menționarea datelor de identitate(denumire produs, număr lot/serie),termenii de valabilitate, condiții depăstrare.	1530 0
3.	3360000 0-6	Pesar flip-off (IV	buc	8500	Certificări Declarație de conformitateCE/SM și/sau Certificat de conformitateCE/SM. - Prezența instrucțiunii deutilizare a produsului, în limba de stat, încare se confirmă cerințele produsului; -Confirmarea prezentării certificatului decalitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;prezentarea a 5 mostre, acestea fiindînsoțite de certificate de calitate.Destinație: pentru fixarea dopurilor decauciuc de pe gîtul flacoanelor cupreparate biomedicale din sânge.Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul debază: a) componenta 1 – aluminiu; b)componenta 2 - plastic (polipropilen);Pregătite pentru sterilizare. Rezistent latempertura plus 120±1°C. La scoatereacapacului de plastic, pesarul de aluminiuva rămîne integru pe gîtul flaconuluiiasigurînd sterilitatea produsului.Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametrude 34 mm. Forma de ambalare: livrat înambalaj, marcat și etichetat de producătorcu menționarea datelor de identitate(denumire produs, număr lot/serie).	2550 0
4.	3360000 0-6	Pesare, tip II	buc	8500	Certificări Declarație de conformitateCE/SM și/sau Certificat de conformitateCE/SM. - Prezența instrucțiunii deutilizare a produsului, în limba de stat, încare se confirmă cerințele produsului; -Confirmarea prezentării certificatului decalitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;prezentarea a 5 mostre, acestea fiindînsoțite de certificate de calitate.Destinație:pentru fixarea dopurilor decauciuc de pe gîtul flacoanelor cupreparate biomedicale din sânge și/saupreparate diagnostice din sânge.Proprietăți: Material de bază: aluminiu;Pregătite pentru sterilizare. Dimensiunipesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm.Forma de ambalare: livrat în ambalaj,marcat și etichetat de producător cumenționarea datelor de identitate(denumire produs, număr lot/serie).	3400
5.	3360000 0-6	Borcan	buc	7		700

					<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. -Prezența instrucțiunii de utilizarea produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; -confirmarea precum la livrare va dispune de certificat al controlului metrologic în Republica Moldova</p> <p>Destinație: pentru păstrarea materiei prime în procesul de producere a produselor diagnostice</p> <p>Proprietăți: Gîtul cu diametrul 80mm. Asigurat cu capac rotativ care se va închide ermetic. Volum 1,5 lit</p> <p>Materialul de bază: a) din sticlă; b) compatibilă cu soluții proteice și reagenți chimici; c) rezistent la temperatura de 100°C.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	
6.	3360000 0-6	Liniment sintetic 10%	buc	5	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) -confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru prelucrarea rănilor animalelor de laborator</p> <p>Proprietăți: liniment</p> <p>Forma de ambalare: tub cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	600
7.	3360000 0-6	Sulfat de cupru	kg	24	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) -confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale culoare albastră, fără miros, ușor solubile în apă. Formula chimică – $CuSO_4 \cdot 5H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivile EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	1920
8.	3360000 0-6	Hidroxid de sodiu	kg	65	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) -confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice în corecția pH-ului pentru controlul calității preparatului biomedical din sânge;</p> <p>Proprietăți: bucăți higroscopice sau formă cilindrică, de culoare albă, chimic curat, Concentrație: nu mai puțin de 95%;</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	4550
9.	3360000 0-6	Glicerină	kg	51	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) -confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru producerea peliculei izogene de fibrină.</p> <p>Proprietăți: vâscoasă, transparent, incoloră, higroscopică, se amestecă bine cu apă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică: $C_3H_5(OH)_3$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivile EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	3060
10.	3360000 0-6	Soluție de Col	kg	65		1560 00

				<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitateconform Regulamentului CE nr.1907 din18 decembrie 2006 (REACH) -confirmare că produsul va fi nu mai micde 80% din termenul total de valabilitate acestuia -confirmarea prezentăriicertificatului de calitate pentru fiecare lotla fiecare tranșă Destinație: pentrupregătirea metalexului. Proprietăți: lichidvâscos de culoare slab gălbue sautransparent. Forma de ambalare: ermeticînchis în vas de sticlă sau de plastic,etichetare conform cu Directivele EC(denumirea reactivului, data de pregătire,valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>		
11.	3360000 0-6	Pudră de alum (Metalex)	kg	5	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitateconform Regulamentului CE nr.1907 din18 decembrie 2006 (REACH) -confirmare că produsul va fi nu mai micde 80% din termenul total de valabilitate acestuia -confirmarea prezentăriicertificatului de calitate pentru fiecare lotla fiecare tranșă Destinație: pentrupregătirea metalexului. Proprietăți:pulbere de culoarea metalică. Forma deambalare: ermetic închis în vas de plastic,cu etichetă pe ambalaj, pe care esteneesar de a fi indicată denumireareactivului, formula chimică, data depregătire, valabilitatea și condițiile depăstrare.</p>	4200
12.	3360000 0-6	Levomicetină (chlorampheni	gram	15	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitateconform Regulamentului CE nr.1907 din18 decembrie 2006 (REACH) -confirmare că produsul va fi nu mai micde 80% din termenul total de valabilitate acestuia -confirmarea prezentăriicertificatului de calitate pentru fiecare lotla fiecare tranșă Destinație: Preparatantibacterian , spectru larg de actiune, seutilizează la pregătirea conservantuluipentru producerea eritrocitelor standardProprietăți: pulbere de culoare gălbue,chimic curat,putin solubil în soluții apoase,ușor solubil în alcool etilic.Formulachimică – C₁₁H₁₂Cl₂N₂O₅ Forma deambalare: ermetic închis în vas de sticlăîntunecat sau de plastic, cu etichetă peambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formulachimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	45
13.	3360000 0-6	Neomicină sulfat	gram	10	<p>Certificare: - Fișa tehnică de securitateconform Regulamentului CE nr.1907 din18 decembrie 2006 (REACH) -confirmare că produsul va fi nu mai micde 80% din termenul total de valabilitate acestuia -confirmarea prezentăriicertificatului de calitate pentru fiecare lotla fiecare tranșă Destinație: Preparatantibacterian , spectru larg de actiune, seutilizează la pregătirea conservantuluipentru producerea eritrocitelor standardProprietăți: pulbere de culoare crem,chimic curat, ușor solubil în apă,insolubilîn dizolvanți organici. Formula chimică –C₂₃H₄₈N₆O₁₇S Forma de ambalare:ermetic închis în vas de sticlă întunecatsau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pecare este necesar de a fi indicatădenumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiilede păstrare.</p>	3200
14.	3360000 0-6	Set pentru electroforeză	set	1		1020 0

				<p>Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizarea produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui</p> <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine; Destinație: pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – electroforeză; Conținutul setului: -Buferspe –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) - Hîrtie de filtru 2 x 10 buc -Aplicator 2x10buc -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel. Forma de ambalare: Flacoane, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>		
15.	3360000 0-6	Ace getabile pentru seringi	buc	1200 0	<p>Certificare: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru venepuncție. Proprietăți: sterile, aprotogene, de uz unic; Dimensiuni - 21G x 1 1/2 0,8 x 40</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare, mențiunile "STERIL", "DE UZ UNIC".</p>	2760
16.	3360000 0-6	Tampon steril	buc	7200	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor oculo-zonocoriale. Proprietăți: a) steril; b) pentru uz medical; c) de uz unic; d) uscat</p> <p>Tipul materialului: a) material nețesut -viscoză; b) capacitate sporită de reținere a lichidelor; c) densitatea 70-90g/m.p. Dimensiuni: a) lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm; b) grosimea pernuței – 6 mm</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon va fi ambalată separat; ambalajul fiecărui set va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL".</p> <p>Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>	8640
17.	3360000 0-6	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică și alte tipuri de suprafețe (alternativă 2)	litru	4000 0		1000 0

				<p>*cantitate suficientă pentru soluția delucru Certificări: confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate produsului va fi nu mai mic de 80% dintermenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizaresanitară a produsului biodistructiv și/saueliberat de autoritatea naționalăcompetentă în domeniu și/sau certificat deînregistrare în Registrul de stat adispozitivelor medicale emis de AgențiaMedicamentelor și DispozitivelorMedicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcțiede evaluarea conformității, cu anexelecorespunzătoare confirmată prin aplicareasemnăturii și ștampilei Participantului -certIFICATE ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii șiștampilei Participantului; - fișa tehnică desecuritate a produsului chimic – copie sauoriginal – în limba de circulațieinternațională și traducerea în limbaromână, confirmată prin aplicareasemnăturii și ștampilei Participantului -confirmarea prezentării certificatului decalitate pentru fiecare lot - instrucțiunea deutilizare a produsului, în limba englezăsau rusă inclusive cu traducerea în limbade stat la livrare, copies au originalconfirmată prin semnătura și ștampilaparticipantului Destinație: pentruasigurarea regimului sanitar și profilaxiainfecțiilor nozocomiale Cerințe Tehnice:Acțiunea dezinfectantului: a)virucidăb)bactericidă, c)tuberculocidă,d)fungicidă, e)sporicidă Proprietăți:a)substanță activă: clorură dealchidimetilbenzil amoniu, aldehydăglutarică b)produs concentrat lichid;Expoziția: pînă la 30 minute Termen totalde valabilitate produs nu mai puțin de 2ani Forma de ambalare: livrate în ambalaj,marcat și etichetat de producător cumentionarea datelor de identitate(denumire, număr lot, seria, termen</p>		
18.	3360000 0-6	Dezinfecția de medicale	kg	150	<p>Certificări: -confirmarea precum la livraretermenul de valabilitate a produsului va finu mai mic de 80% din termenul total devalabilitate a acestuia; -certificatul deînregistrare de stat/avizare sanitară aprodusului biodistructiv și/sau eliberat deautoritatea națională competentă îndomeniu și/sau certificat de înregistrare înRegistrul de stat a dispozitivelor medicaleemis de Agenția Medicamentelor șiDispozitivelor Medicale; - certificate CEși/sau SM și/sau declarația deconformitate în funcție de evaluareaconformității, cu anexele corespunzătoareconfirmată prin aplicarea semnăturii șiștampilei Participantului - certificate ISO13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prinaplicarea semnăturii și ștampileiParticipantului; - fișa tehnică de securitatea produsului chimic – copie sau original –în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmatăprin aplicarea semnăturii și ștampileiParticipantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot - instrucțiunea de utilizare a produsului, înlimba engleză sau rusă inclusive cutraducerea în limba de stat la livrare,copies au original confirmată prinsemnătura și ștampila participantuluiDestinație: pentru asigurarea regimulusanitar și profilaxia infecțiilornozocomiale Cerințe tehnice: Acțiuneadezinfectantului: a)virucidă, b)bactericidă,c)tuberculocidă Proprietăți: a)cubstanțaactivă - clor activ 26% -32% b) produsconcentrat pulbere; c) pentru toate formelede deșeuri medicale. Termen total devalabilitate produs nu mai puțin de 1 anForma de ambalare: livrate în ambalaj,marcat și etichetat de producător cumentionarea datelor de identitate(denumire, număr lot, seria, termenii devalabilitate, condiții de păstrare)</p>	2520
19.	3360000 0-6	Pentru dezinfecț ia articolel or de uz medical, a	litru	2000	3240 0	

		instrum ntariului medical și articolel ormedica le cu semnific ație epidemo logicspor ită			Certificări: -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodestructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emise de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și/sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitatea produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot - instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor orozocomiale Cerințe tehnice: Acțiunea dezinfectantului: a) virucidă, b) bactericidă, c) tuberculocidă, d) fungicidă, e) sporicidă Proprietăți: a) substanța activă: peroxid de hidrogen de la 30%-40% b) produs concentrat lichid c) utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare Expoziția: 120 minute Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)	
20.	3360000 0-6	Halate de unic legături	buc	7000	Certificări: - Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE, -Certificate ISO 13485 sau ISO 9001 - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot - în ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului - prezentarea mostrelor - 2 bucăți Destinație: pentru profilaxia transmiterii infecțiilor orozocomiale Proprietăți: Material neșesut SM Densitatea 29-35g/m.p Cu legături laspate Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)	9100 0
21.	3360000 0-6	Bahile (de unic folosință)	Buc.	2000 00	Certificări: - Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE, -Certificate ISO 13485 sau ISO 9001 -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot - în ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului - prezentarea mostrelor - 5 perechi Destinație: pentru profilaxia transmiterii infecțiilor orozocomiale Proprietăți: de unică folosință Impermiabil (HDPE, LDPE, CPE) ≥ 15pm Mărime: 41*15 cm (divierea admisă 2 -3 cm) Dotate cu bandă elastică Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)	2400 0
22.	3360000 0-6	Bonete medica bufante	buc	1000 0	Certificări: - Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE, -Certificate ISO 13485 sau ISO 9001 - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot - în ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului - prezentarea mostrelor - 5 bucăți Destinație: pentru profilaxia transmiterii infecțiilor orozocomiale Proprietăți: Material neșesut (polipropilenă) Greutatea unității nu mai puțin de 3,8 g Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)	4000

23.	3360000 0-6	Mască de exan simplă	buc	7000	Certificări: - Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE, -Certificate ISO 13485 sau ISO 9001 - confirmarea prezentării certificatului decalitate pentru fiecare lot - în ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului - prezentarea mostrelor - 5 bucăți Destinație: pentru profilaxia transmiterii infecțiilor oculo-otomediale Proprietăți: Material polipropilenă - nețesut Bandă pentru fixare la nas În 3 pliuri și 3 straturi Fixare cu elastic Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)	3150 0
24.	3360000 0-6	Cerșafuri medicale	buc	700	Certificări: - Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE, -Certificate ISO 13485 sau ISO 9001 - confirmarea prezentării certificatului decalitate pentru fiecare lot - în ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului - prezentarea mostrelor - 2 bucăți Destinație: pentru profilaxia transmiterii infecțiilor oculo-otomediale Proprietăți: Material laminat (prelucrabil), Densitatea - 60/70g/m.p Dimensiuni 200*150 cm Culoare preferabil albastru Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)	7000
Valoarea estimativă totală						4696 95

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
1) Pentru mai multe loturi;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se acceptă**
(indicați se admite sau nu se admite)
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: _____ în termen de 30 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului
12. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2021**
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu sunt**
(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 sunt**
(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):

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
	Oferta	Formularul ofertei F3.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 175/2018- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	DA
	Formularul specificațiilor tehnice F4.1	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 175/2018.	DA
	Formularul Specificațiilor de preț F 4.2	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform formularului F4.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 175/2018.	DA
	Garanția pentru ofertă	2% -original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard sau transfer	DA

	DUAЕ	original, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	DA
	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	DA
	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura electronice.	DA
	Declarație cu privire la termenul de valabilitate restant la momentul livrării	originală confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului- conform specificațiilor tehnice pentru fiecare lot în parte.	DA
	Declarație	Pentru produsele noi sau necunoscute pentru medici, vor fi prezentate mostre de către potențialii câștigători în termen de 5 zile de la solicitare	DA
	Declarație	privind confirmarea identității 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 câștigător, originală, conform modelului atașat	DA
	Garanția de bună execuție	5% -original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard sau transfer	

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz **nu sunt**
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):
licitație electronică 3 runde, pasul minim 1%
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu sunt**
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: per lot la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.
20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: [ora exactă] **conform SIA RSAP MTender**
 - pe: [data] **conform SIA RSAP MTender**
22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 zile**
24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
25. 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".

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **de stat**
27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
28. 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
29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul):
30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **2022**
31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **03.07.2020**
32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **15.12.2020**
33. 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 | da |
| sistemul de comenzi electronice | da |
| facturarea electronică | da |
| plățile electronice | da |
34. 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): **nu**
(se specifică da sau nu)
35. Alte informații relevante:

Conducătorul grupului de lucru:

L.Ș.