

ANUNȚ DE PARTICIPARE

**Achiziționarea dispozitivelor medicale, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2026
prin procedura de achiziție
Licitație deschisă**

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.gov.md**
6. **Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP***
7. **Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție**
8. **Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:**

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	VALOAREA estimată fără TVA
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Partec CD4% Easy Count Kit	Partec CD4% Easy Count Kit (100 teste); Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	teste	4000	50%/50% Februarie/Iunie	253685,44
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	CountCheck Beads Green	CountCheck Beads Green (50 teste) Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	teste	850	100% Februarie	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Sheath Fluid	Sheath Fluid, 5L; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	litri	230	100% Februarie	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Cleaning Solution	Cleaning Solution, 250 ml; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	ml	3000	100% Februarie	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Decontamination Liquid	Decontamination Liquid, 250 ml ; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	ml	3000	100% Februarie	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Hypochloride Solution	Hypochloride Solution, 250 ml; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	ml	750	100% Februarie	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Samples Tubes, 3,5 ml	Samples Tubes, 3,5 ml (500 pcs); Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul	flacon	5000	100% Februarie	

			Sysmex CyFlow Counter				
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Inline Filter F. Sheath Cont	Inline Filter F. Sheath Cont (10 pcs) ;Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	bucată	10	100%Februarie	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Thermo Printer Paper	Thermo Printer Paper, 5 rolls ; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	bucată	90	100%Februarie	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Membrane Filter 0.45 µm No.05	Membrane Filter 0.45 µm No.05 (5 pcs.) ; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	bucată	5	100%Februarie	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Preventive Maintenance Kit No.06	Preventive Maintenance Kit No.06; Teste CD4% (determinarea cantitativă a celulelor CD4 cu indicarea %), compatibil cu sistemul Sysmex CyFlow Counter	cutie	3	100%Februarie	
2	Teste pentru determinarea ARN HIV şi ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert HIV-1 Viral Load, N10	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	1000	50%/50% Mai/Octombrie	3019286,89
2	Teste pentru determinarea ARN HIV şi ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert HIV-1 Qual, N10	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	55	50%/50%Mai/Octombrie	
2	Teste pentru determinarea ARN HIV şi ANT HIV-1	Xpert Check, N5	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	16	100% Mai	

	(PCR) utilizând platforma GeneXpert						
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Virfuri sterile 10-100 ul, N96 ; Vârfuri cu filtru sterile de ARN/ADN	bucată	12 768	100%Iunie	4450,09
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96; Vârfuri cu filtru sterile de ARN/ADN	bucată	10752	100%Iunie	3406,77
5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100 Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	200	100%Iunie	114,07
6	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100 Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	5 000	100%Iunie	2819,96
7	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100 Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	10 000	100%Iunie	8745,05
8	Criotuburi sterile, 1,8 -2,0 ml	Criotuburi sterile, 1,8 -2,0 ml	Criotuburi sterile, 1,8 -2,0 ml Criotuburi sterile cu capac filetat, rezistente la -80 grade	bucată	3000,00	100%Iunie	2433,40
9	Ac cu holder universal	Ac cu holder universal	Ac cu holder universal compatibil cu Vacutainer K3 EDTA 3 ml și Vacutainer K3 EDTA 8 ml	bucată	15000,00	100%Iunie	10741,20
10	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază)	Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-Treponema pallidum din sânge capilar cu accesorii ; Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ din sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma) și anti-Treponema pallidum simultan in același test. Durata testării – 10 - 60 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii	test	190000,00	100% Aprilie	2426117,02

			a câte 25 -50 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 3. Servetele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 -50 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 98% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists) .				
11	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1/2 din sânge capilar cu accesorii; Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 -50 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 3. Șervețele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie.	test	70000,00	100% Aprilie	399230,44

			4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 -50 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română și rusă. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 98% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists) .				
12	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza si din alternativa 2)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza si din alternativa 2)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2 Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (test alternativ 1”alt producător” fata de cele de baza și din alternativa 2) (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	test	2000,00	100%Iunie	26602,69
13	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 ”alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1”)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 ”alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1”)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2 Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma).	test	1000,00	100%Iunie	23225,07

			Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% (test alternativ 2 ”alt producător fata de cele de baza si cel din alternativa 1”) Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)				
14	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge	Test rapid de confirmare HIV 1/2 ; Testul rapid de confirmare HIV 1/2 este un test imunocromatografic de o singură utilizare pentru confirmarea și diferențierea anticorpilor individuali la tipurile 1 și 2 ale virusului imunodeficienței umane (HIV-1 și HIV-2) în sângele integral al sângelui, sau probe de plasmă. Rezultatul final se vizualizează la 30 min. Cantitatea în kit (set) 20 teste. (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	kit	8,00	100%Iunie	71212,37
15	Test rapid CD4	Test rapid CD4	Test rapide de depistare calitativa a nivelului de celule CD4; Testul rapid este un test semi-cantitativ care se efectuează manual pentru estimarea proteinei pe suprafața celulelor T CD4 + din sângele uman integral (capilar sau EDTA venos) pentru a determina nivelul celulelor dacă este peste sau sub 200 de celule/μL Acest test este citit vizual și este conceput pentru a fi utilizat la punctul de îngrijire și prin urmare are utilitate în setările de diagnostic descentralizate. Componentele setului:	test	1500	50%/50% Mai/ Octombrie	247009,57

			Pungă din folie care conține dispozitiv de testare și desicantul Tampon de diluare Dispozitive de prelevare a probelor Lancete retractabile sterile Tampoane cu alcool Instrucțiuni de folosire Testele trebuie să fie precalificate de OMS. (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)				
16	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	Test real time pentru determinarea alelei HLA* B 5701. Set de extragere ARN/ADN și set de amplificare. Testul HLA B * 5701 Real-TM se bazează pe două procese majore: izolarea ADN-ului genomic din specimene și amplificare în timp real cu primeri specifici alelelor. PCR în timp real. MATERIALE PREVĂZUTE Reactiv Descriere Volum, ml Cantitate PCR-mix-1-FRT HLA lichid limpede incolor 0,6 2 tuburi RT-PCR-mix-2-FL lichid limpede incolor 0,3 2 tuburi Polimerază (TaqF) lichid limpede incolor 0,03 2 tuburi TE-tampon lichid incolor incolor 0,07 2 tuburi ADN - ul de control pozitiv HLA B * 5701 și ADN uman (C +) lichid limpede incolor 0,2 1 tub Control negativ (C -) * lichid limpede incolor 0,5 4 tuburi	test	100,00	100%Iunie	51613,52

			monitorizarea intensităților fluorescenței permite detectarea acumulării produsului fără redeschiderea tuburilor de reacție după rularea PCR. Kitul HLA B * 5701 Real-TM PCR este o metodă calitativă test care conține IC Controlul intern (gena beta-globină umană), care permite controlul prezența materialului celular în kitul de extragere a probei și a ADN-ului. " Testele sa fie compatibile cu instrumentul RotorGene 6000 sau QuantStudio5				
17	Depistarea Antigenului criptococcal	Depistarea Antigenului criptococcal	Teste rapid imunocromatografic pentru determinarea calitativă si semicantitativa a Ag criptococcal. Teste pentru detectarea calitativă și semi-cantitativă a antigenului criptococ. Testul se bazează pe detectarea din sange a antigenului criptococcal cu perioada de incubatie 10 min.	test	600,00	100%Iunie	73523,04
18	Depistarea Antigenului LAM	Depistarea Antigenului LAM	Test rapid de depistare a antigenului lipoara-binomannan in urina. Test point-of-care, pentru a depista TBC activa la pacienții cu infectia HIV, oferind rezultate în doar 25 minute. Materialul de investigat este urina	test	800,00	100%Iunie	170571,52
19	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ prin autotestare	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ prin autotestare	Test rapid HIV ½ pentru autotestare. Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ destinat pentru autotestare (Self Testing). Trusa trebuie să conțină toate	test	15000,00	100% Aprilie	485635,31

			accesoriile necesare pentru procedura de autotestare Testele trebuie să fie precalificate de OMS în categoria de HIV Self testing				
20	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)	Teste RPR care sunt bazate pe reacție de aglutinare pe acrduri de carbon. Test netreponemal destinat screening-ul sifilisului. Set pentru 100 teste Componenta setului: 1. RPR reagent - Varianta macroscopica. 2. Carduri de unică folosință incluse în set pentru 100 teste (distanța între godeuri pe card minimum de 0,5cm). 3. Control negativ 4. Control pozitiv Sensibilitatea $\geq 98.0\%$ Specificitatea $\geq 98.0\%$	test	370000,00	50% aprilie 50 %septembrie	211021,80
21	Teste TPHA – pentru detecția anticorpilor anti-Treponema palidum în serul sanguin uman prin microhemaglutinare,	Teste TPHA – pentru detecția anticorpilor anti-Treponema palidum în serul sanguin uman prin microhemaglutinare,	Test TPHA este un test serologic care detectează anticorpi specifici anti-Treponema palidum. Metoda este bazată pe reacția de hemaglutinare indirectă. Trusa va conține tot necesarul pentru 100 de teste. Set pentru 100 teste Componenta setului: 1. TPHA reagent; 2. Diluent salină cu absorbant; 3. Ser de control pozitiv; 4. Ser de control negativ; Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$	test	16000,00	100%Iunie	31025,91
22	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema palidum.	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema palidum.	Stripuri sensibilizate cu anticorpi specifici IgM anti Treponema palidum. Stripuri detașabile cu posibilitatea folosirii godeurilor unice.	test	960,00	50%/50% Aprilie/ Septembrie	25854,92

			Trusa trebuie să conțină toți reactivi și consumabilele necesare realizării testului. Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$				
23	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema palidum.	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema palidum.	Stripuri sensibilizate cu anticorpi specifici IgM anti Treponema palidum. Stripuri detașabile cu posibilitatea folosirii godeurilor unice. Trusa trebuie să conțină toți reactivi și consumabilele necesare realizării testului. Sensibilitatea $\geq 98.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$	test	1920,00	50%/50% Aprilie/ Septembrie	47341,89
24	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	Test westernblot pentru detectarea proteinelor specifice pentru IgM pentru confirmarea Sifilisului. Trusa trebuie să conțină toți reactivi și consumabilele necesare realizării testului. Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 98.0\%$	test	200,00	50%/50% Aprilie/ Septembrie	60863,00
25	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G	Test westernblot pentru detectarea proteinelor specifice pentru IgG pentru confirmarea Sifilisului. Trusa trebuie să conțină toți reactivi și consumabilele necesare realizării testului. Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$	test	200,00	50%/50% Aprilie/ Septembrie	60863,00
26	Pahare de unică folosință transparente 200 ml	Pahare de unică folosință transparente 200 ml	Pahare de unică folosință transparente 200 ml	bucată	120000,00	100%Iunie	79085,65
27	Dozatoare 1-10ml	Dozatoare 1-10ml	Dozatoare 1-10ml	bucată	4,00	100%Iunie	21697,63
28	Godeiuri pentru TPHA	Godeiuri pentru TPHA	Godeiuri pentru TPHA	bucată	200,00	100% iunie	1520,88
29	Manusi S	Manusi S	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, S	bucată	10000,00	100%Iunie	2806,02

30	Manusi M	Manusi M	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, M	bucată	33000,00	100%Iunie	8381,56
31	Mănuși L	Mănuși L	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fără pudră, Nesterile, L	bucată	41000,00	100%Iunie	9465,64
	Valoare estimată totală						7 840 351,30

Notă: În cazul în care oferta de preț prezentată pentru bunurile identice (model/producător /țară de origine) cu cele din procedurile centralizate de achiziție publică, este mai mare decât prețurile contractate/atribuite în cadrul procedurilor de achiziții publice centralizate, grupul de lucru își rezervă dreptul să anuleze loturile respective.

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

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

Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se aplică

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (ofertantul 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, ect. 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.

Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o oferta alternative

10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **DDP - Franco destinație vămuit, conform fiecărui lot în parte**

12 Termenul de valabilitate a contractului: **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 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):

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	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; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	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	DA

		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 parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii 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 (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini). 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 ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Conformitatea specificațiilor tehnice oferite 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 Mostrelor 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 oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către	
--	--	---	--

		ofertantul câștigător.	
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; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 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; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile , - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 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 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ 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 (proponerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ

Cerințe de calificare obligatorii

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.” 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.	DA
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație de la ofertant Prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor	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	DA

	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	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.	
12	Declarație de la ofertant	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de până la 2 ani.	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 anexează actul/documentul de împuternicire;; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	DA
14	Standard de fabricare	Certificat ISO 13485, marcajul IVD cât și precalificare OMS (precalificare OMS este criteriu obligatoriu doar pentru testele rapide) și Certificatul de conformitate per produs. Pentru testele care nu sunt precalificate de OMS – prezentarea a unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător.	DA
15	Notă	Testele trebuie să fie prezentate în ambalajul producătorului. La necesitate să se prezinte mostre. La livrarea se va prezenta Certificat de Calitate per fiecare lot prezentat. 3. Teste vor fi supuse procedurii interne de verificare a controlului calității în cadrul LAM IMSP SDMC (la necesitate), până la procedura de achitare a întregii valoare a lotului (doar pentru reactivi).	DA
16	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
17	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Se va da prioritate bunurilor care sunt dispozitive medicale. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			

17	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectiv 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
18	Garanția de bună execuție	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)” <u>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2027</u>	DA

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

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

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

sau

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

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

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.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

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

sau

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

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.

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

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

19. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire: **licitația electronică, pasul minim 0,01%, 3 runde, conform platformei de achiziții publice.**

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

21. Ofertele se prezintă: în lei.

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

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

24. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

26. Termenul de valabilitate a ofertelor: **160 de zile**

27. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

28. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor: *Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.*
30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.
31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
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
33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul):nu a fost
34. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul IV 2025.
35. Data publicării anunțului de intenție spre publicare transmis spre publicare la data de 08.08.2025.
36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 11.08.2025.
37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | Se va utiliza |
| Sistemul de comenzi electronice | - |
| Facturarea electronică | Se va utiliza |
| Plățile electronice | Se va utiliza |
38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene):

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru semnat electronic

Gheorghe GORCEAG