

**Obiectul:** Achiziționarea consumabilelor pentru serviciu aritmologie (electrocardiostimulare), conform necesităților IMSP SCM Sfânta Treime, pentru anul 2022.

**Descriere generală. Informații**

**Cod CPV: 33100000-1**

| Nr. Lot | Denumire Lot   | Cantitatea | UM   | Denumire obiectului lotului   | Valoarea estimativă a lotului fără TVA, MDL |
|---------|--|------------|------|---|---|
| 1       | Electrocardiostimul ator monocameral                 | 7          | buc. | Electrocardiostimulator monocameral SR cu regim de stimulare AALR, VVIR inclusiv cu electrod endocardial cu lungimea între 58-65 cm, diametrul între 6-7 F, cu fixarea activa. Electrozii reprezintă accesorii, trebuie sa corespunda codului ofertat si sa fie disponibili in dimensiunile propuse de producator, autoritatea contractanta la solicitarea electrocardiostimulatorului va indica tipul accesoriului ce urmeaza a fi livrat conform codului contractat. Conditie obligatorie furnizorul sa ofere in folosinta programator pentru electrocardiostimulatortele respective.   | 70000                                       |
| 2       | Electrocardiostimul ator bicameral                   | 3          | buc. | Electrocardiostimulator bicameral DR cu regim de stimulare DR inclusiv cu 2 electrozi endocardiali cu lungimea între 52-65 cm, diametrul între 6-7 F, cu fixarea activa. Electrozii reprezintă accesorii, trebuie sa corespunda codului ofertat si sa fie disponibili in dimensiunile propuse de producator, autoritatea contractanta la solicitarea electrocardiostimulatorului va indica tipul accesoriului ce urmeaza a fi livrat conform codului contractat. Conditie obligatorie furnizorul sa ofere in folosinta programator pentru electrocardiostimulatortele respective.   | 42000                                       |
| 3       | Set introductor de tip "peel-away"                   | 12         | buc. | Teaca-introducer de tip peel-away cu lungimea între 12-14 cm, diametre disponibile de 6, 7 și 8.5 F, latex-free, minighid inclus de oțel inoxidabil sau de nitrinol/platinum de diametrul 0.038", lungimea 40-50 cm, cu varful de tip J; ac de puncte 18G, introducătorul, dilataorul, ghidul și inclusiv acul vor fi într-un suport de plastic pentru spalare usoara a acestora inainte de interventie. Trebuie sa corespunda codului ofertat si sa fie disponibili in dimensiunile propuse de producator, autoritatea contractanta la solicitarea dispozitivului va indica diametrul si dimensiuni al dispozitivului ce urmeaza a fi livrat conform codului contractat.   | 4620  |
| 4       | Set sterili getabil pentru electrocardiostimul are   | 10         | buc. | 1 buc.: câmp cu bord adeziv - dimensiuni 175x175cm (+/-5cm), sterili, cu bord adeziv impregnate (nu se accepta lipici cu 2 fețe). 1 buc.: câmp bistratificat cu bord adeziv - dimensiuni 90x75 cm(+/-5cm), bord adeziv - min 5cm. 1 buc.: câmp de masă instrumentar - 150x190cm (+/-5cm), zona absorbanță - minim 190x75cm. 2 straturi, impermeabil. 1buc.: câmp Mayo pentru masa de operație, dimensiuni 80x145cm (±5 cm), zonă absorbanță 65x85 cm (±5 cm) (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă pentru ghidare. 3 buc.: șervețele pentru mâini, din celuloză, minim 15x25cm. 1 buc.: bandă adezivă - 10x50cm(+/-2cm), 2 straturi (adeziv + strat impermeabil) pentru fixarea tuburilor. 200 buc.: Tampon absorbanț - dimensiuni 10x10cm(+/-3cm), minim 4 straturi, absorbție min 30gr/m2. 1 buc.: Câmp angiografic - dimensiuni 240x330cm (+/-5cm), integru, impermeabil 100% pe toată suprafața. a) Zona critică - ranforsat triplu stratificat, cu grad înalt de absorbție, dimensiuni minime: 240x80cm, cu 4 orificii: 2 orificii de 8x10cm (+/-3cm) și 2 orificii de 5x7cm (+/-3cm), cu bord adeziv impregnate în jurul orificiilor (nu se va accepta lipici cu 2 fețe). b) Zona semi-critică absorbanță, minim 100x220cm. c) Margini laterale transparente, dim. 70x220cm. Toate zonele câmpului vor asigura 100% etanșeitate, vor fi sigilate termic, să nu se dezlipescă în mediu uscat și/sau lichid. 3 buc.: Halat chirurgical XL. - a) Din material neces, fibre de polipropilen, minim 3 tipuri de fibre -SMS; b) Repelenț, grosimea materialului SMS minim 35 g/m <sup>2</sup> ; c) Mâneca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâneca cusută cu acul; d) Lungimea mâncicilor de 60cm (±3cm), lungimea halatului (din umeri până la poale) - 130 cm (+/-5cm), lățimea halatului în zona axilară 75cm (±3cm). 4 percheți. Mănuși sterile, nepudrate (mărimi: N8.0 - 2 percheți; N7.0 - 2 percheți) - din cauciu deoprețimizat, non-alergene, rezistenți la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metaleice; a)piregenice, rezistența la rupere - nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; acoperite pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AOL - nu mai mare de 0,65 (AOL - standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganism și lichide, substanțe chimice - conform standardului EN 374-2:2014)). 1 buc.: husă ecran circulară - 140cm din polietilenă, transparentă, cu elastic. 1 buc.: husă mâner lampă chirurgicală. 2 buc.: Bol 500 ml din polipropilen, gradat, transparent cu eticheta "rise biologic". 5 buc.: Aplicator - lungime aprox: 15cm. 1 buc.: Lamă nr. 22. 1 buc.: Forceps - aprox. 12 cm. 4 buc.: Pensă - aprox. 10cm. | 16000                                       |
| 5       | Electrocardiostimul ator extern monocameral temporar | 1          | buc. | Stimulator cardiac extern monocameral pentru managementul temporar al bradiaritmiilor. Display digital. Moduri de ritm AAL, AOO, VVI, VOO. Rata de bază 30-200 ppm, rata înaltă 80-800 ppm. Amplitudine (A) 0.1-25 mA. Amplitudine (V) 0.1-20 mV. Sensibilitate (V) 0.4-20 mV. Durata impulsului 1-1.5 ms. Indicator de alarma acustic. Greutatea <500 g. Alimentare baterii tip AA 1.5V alcaline cu autonomie de aprox 20 zile. Indicator de baterie descarcata. Capac de protecție pentru a preveni manipulara accidentala a butoanelor de control. Funcție de blocare. Funcție de autotestare.   | 28000                                       |
| 6       | Set electrod endocardial pentru stimulare temporara  | 10         | buc. | Set cu electrod endocardial pentru stimularea temporara, fixare pasivă, lungimea 125 cm - 5-6F, configurații vârf drept și „J”-curbat. Stimularea bipolară. Trebuie sa corespunda codului ofertat si sa fie disponibili in dimensiunile propuse de producator, autoritatea contractanta la solicitarea dispozitivului va indica diametrul si dimensiuni al dispozitivului ce urmeaza a fi livrat conform codului contractat.  | 13900                                       |
| TOTAL   |  |            |      |   | 174520                                      |

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



**Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:**

| Nr. d/o | Criteriile de calificare și de selecție  | Obligativitatea |
|---------|--|-----------------|
| 1       | Cererea de participare   | DA              |
| 2       | Specificația tehnică   | DA              |
| 3       | Specificația de preț   | DA              |
| 4       | DUAЕ   | DA              |
| 5       | Garanția pentru ofertă   | DA              |
| 6       | Declarație privind valabilitatea ofertei (90 de zile)  | DA              |
| 8       | Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit | DA              |
| 9       | Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național                                       | DA              |

**Cerințe de calificare obligatorii**

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; *Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021*

eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii 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;   |    |
| 11 | Declarație cu privire la prezentarea a mostrelor   | în termen de 5 zile de la solicitarea autorității contractante- original semnată 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 |
| 12 | Declarație cu privire la înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale   | în care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile contractate până la momentul livrării acestora - Original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;  | DA |
| 13 | Documente ce atestă calitatea bunurilor  | *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor dedicate- copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice<br>* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice și *Certificat CE/ declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice participantului. | DA |
| 14 | Declarație cu privire la termenul de valabilitate restant  | cu privire la termenul de valabilitate, cel puțin 80% din termenul de valabilitate inițial, de la momentul livrării- 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 |
| 15 | 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 |
| 16 | Notă   | Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mfender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de pret.  | DA |
| 17 | Notă   | În oferta se va indica obligatoriu codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.   | DA |

Conducătorul grupului de lucru:

Gheorghe GORCEAG

