

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 2024”

**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, BD FACS Count TM	BD FACS Count TM Reagents, N50	Teste CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	cutie	30	Iunie 2024 – 100%	348121,8
1	Teste pentru flowcitometrie CD4, BD FACS Count TM	BD FACS Count TM Control, N25	Teste CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	cutie	10	Iunie 2024 – 100%	77048,4
1	Teste pentru flowcitometrie CD4, BD FACS Count TM	BD FACS Flow TM, 20L	Teste CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	butelie	2	Iunie 2024 – 100%	2310,76
1	Teste pentru flowcitometrie CD4, BD FACS Count TM	BD FACS Clean, 5L	Teste CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	butelie	3	Iunie 2024 – 100%	4304,43
1	Teste pentru flowcitometrie CD4, BD FACS Count TM	BD FACS Control blood, N2,5 ml	Teste CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	cutie	3	Iunie 2024 – 100%	8568,51
1	Teste pentru flowcitometrie CD4, BD FACS Count TM	BD FACS Thermopaper N5	Teste CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	rulo	10	Iunie 2024 – 100%	6563,7

2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert HIV-1 Viral Load, N10	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	Cuti e	900	Iunie 2024 – 100%	3382110,00
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert HIV-1 Qual, N10	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	Cuti e	60	Iunie 2024 – 100%	225474
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert Check, N5	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	Cuti e	8	Iunie 2024 – 100%	90795,68
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Vârfuri cu filtru sterile de ARN/ADN	Buc ata	12 768	100% - Iunie 2024	7788,48
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Vârfuri cu filtru sterile de ARN/ADN	Buc ata	10 752	100% - Iunie 2024	6988,80
5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	Buc ata	700	100% - Iunie 2024	728,00
6	Vacutainer	Vacutainer	Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	Buc	4 000	100%	4160,00

	K3 EDTA 3 ml N100	K3 EDTA 3 ml N100		ata		- Iunie 2024	
7	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100	Eprubete vacumate sterile, cu conținut de K3EDTA	Bucata	10 000	100% - Iunie 2024	14800,00
8	Criotuburi sterile, 2 ml	Criotuburi sterile, 2 ml	Criotuburi cu capac filetat, rezistente la -80 °C	Bucata	1 000	100% - Iunie 2024	1750,00
9	Ac cu holder universal	Ac cu holder universal	Ac cu holder universal compatibil cu p.4 și5	Bucata	1000	100% - Iunie 2024	1100,00
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 în același test. Cantitatea de specimen utilizată – maxim 30 µL. 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. Servețele 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	test	157 000	100% Iunie 2024	3659670,00
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-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). Cantitatea de specimen utilizată – maxim 30 µL.	test	80 000	100% Iunie 2024	808800,00

		(test de bază)	<p>Prezentarea trusei: Trusa include</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. 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. <p>Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 98% Testele trebuie să fie precalificate de OMS</p>				
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)	<p>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).</p> <p>Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza și din alternativa 2)</p>	test	2 000	100% Iunie 2024	77620,00
13	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 ”alt producător	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2	<p>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).</p> <p>Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% (test alternativ 2 ”alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1”) Testele trebuie să fie precalificate de OMS</p>	test	1000,00	100% Iunie 2024	43100,00

	fata de cel de baza si cel din alternativa 1")	"alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1")					
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.	test	200,00	100% Iunie 2024	105616,00
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: Pungă din folie care conține dispozitiv de testare și desiccantul Tampon de diluare Dispozitive de prelevare a probelor Lancete retractabile sterile Tampoane cu alcool Instrucțiuni de folosire Testele trebuie să fie precalificate de OMS.	test	1000,00	50% Febru arie 2024 50% Iunie 2024	204800,00
16	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din	Teste rapide pentru determinare a	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar Principiul testului: Testul rapid pentru detectarea anticorpilor anti - HCV este o analiză rapidă imunocromatografică in vitro, concepută pentru detecția calitativă a anticorpilor specifici pentru HCV, în sângele capilar.	test	9280,00	100% Iunie 2024	194880,00

	sângele capilar	anticorpilor anti HCV din sângele capilar	Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 20 - 50 per cutie. 2. Lanseta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 20 - 50 per cutie. 3. Șervețele cu alcool pentru fiecare test, a câte 20 - 50 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului celor 20 - 50 de teste. 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 20 - 50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare. Sensibilitatea > 99 % Specificitatea > 99 % Fiecare test trebuie să fie ambalat separat și închis ermetic. Testele trebuie să fie precalificate de OMS.				
17	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	Teste rapide pentru determinare a anticorpilor anti HBV	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV Testul Rapid de Diagnostic HBsAg este un test rapid, conceput pentru detecția calitativă a antigenului hepatitic B, în serul uman, plasmă sau sânge integral venos. Instrucțiunea de utilizare în limba română. Prezentarea trusei: Trusa include tot necesarul pentru testarea sângelui capilar (lanceta sterilă, pipeta pentru transferarea sângelui, buffer (optional, depinde de producător), testul propriu zis și instrucțiunea de utilizare). Componenta setului de la 20-50 teste per cutie. Sensibilitatea ≥ 90.0% Specificitatea ≥ 99.0% Durata testării – 10 - 60 minute Certificat ISO 13485 de la producător. Testele trebuie să fie precalificate de OMS.	test	7700,00	100% Iunie 2024	286825,00
18	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	test	300,00	100% Iunie 2024	191019,00

			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 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				
19	Depistarea Antigenului criptococcal	Depistarea Antigenului criptococcal	Teste rapid imunocromatografic pentru determinarea calitativă și semicantitativă a Ag criptococcal Teste pentru detectarea calitativă și semi-cantitativă a antigenului criptococ. Testul se bazează pe detectarea din sânge a antigenului criptococcal cu perioada de incubare 10 min.	test	1000,00	100% Iunie 2024	141860,00
20	Depistarea Antigenului LAM	Depistarea Antigenului LAM	Test rapid de depistare a antigenului lipoara-binomannan în urină Test point-of-care, pentru a depista TBC activă la pacienții cu infecția HIV, oferind rezultate în doar 25 minute. Materialul de investigat este urină	test	500	100% Iunie 2024	107545,00
21	Test rapid de determinare a Proteinei C Reactive	Test rapid de determinare a Proteinei C Reactive	Test rapid pentru detectarea PCR Test rapid pentru detectarea proteinei C reactive. Testul este imunocromatografic rapid pentru detectarea semi-cantitativă a proteinei C-Reactive în probele de sânge integral.	test	200,00	100% Iunie 2024	8400,00
22	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 accesoriile necesare pentru procedura de autotestare Testele trebuie să fie precalificate de OMS în categoria de HIV Self testing	test	15000,00	100% Aprilie 2024	1073550,00
23	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul	Teste pentru determinare a	Teste RPR care sunt bazate pe reacție de aglutinare pe acriduri de carbon. Test netreponemal destinat screening-ul sifilisului. Set pentru 100 teste Componenta setului:	test	34500,00	100% Iunie 2024	382950,00

	cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)	anticorpilor la antigenul cardiolipini c testul RPR – test netreponem ic (nespecific)	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 $\geq 86.0\%$ Specificitatea $\geq 98.0\%$				
24	Teste TPHA – pentru detectia anticorpilor anti- Treponema palidum în serul sanguin uman prin microhemagl utinare,	Teste TPHA – pentru detectia anticorpilor anti- Treponema palidum în serul sanguin uman prin microhema glutinare,	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	15000 ,00	100% Iunie 2024	58500,00
25	Set imunoenzima tic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema palidum.	Set imunoenzi matic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema palidum.	Stripuri sensibilizate cu anticorpi specifici IgM anti Treponema palidum. Stripuri detașabile cu posibilitatea folosirii godeurilor unice. Probe pozitive de control, inactivate. Probe negative de control, inactivate. Conjugat flacon. Anticorpi specifici IgM marcată. Soluție (flacon) – pentru diluția prealabilă. Soluție (flacon) – pentru diluția serului. Soluție (flacon) – pentru diluția conjugatului. Soluție bufer fosfat - salină concentrată Soluție bufer substrat. Tetrametilbenzidin (flacon). Stop – reagent (flacon). Peliculă pentru acoperirea planșetei. Sensibilitatea $\geq 99.0\%$	test	960,0 0	100% Iunie 2024	14275,20

			Specificitatea $\geq 99.0\%$				
26	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema palidum.	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema palidum.	<p>Stripuri sensibilizate cu anticorpi specifici IgM anti Treponema palidum.</p> <p>Stripuri detaşabile cu posibilitatea folosirii godeurilor unice.</p> <p>Probe pozitive de control, inactivate.</p> <p>Probe negative de control, inactivate.</p> <p>Conjugat flacon. Anticorpi specifici IgM marcată.</p> <p>Soluție (flacon) – pentru diluția prealabilă.</p> <p>Soluție (flacon) – pentru diluția serului.</p> <p>Soluție (flacon) – pentru diluția conjugatului.</p> <p>Soluție bufer fosfat - salină concentrată</p> <p>Soluție bufer substrat.</p> <p>Tetrametilbenzidin (flacon).</p> <p>Stop – reagent (flacon).</p> <p>Peliculă pentru acoperirea planșetei.</p> <p>Sensibilitatea $\geq 99.0\%$</p> <p>Specificitatea $\geq 99.0\%$</p>	test	1920,00	100% Iunie 2024	42931,20
27	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	<p>Test westernblot pentru detectarea proteinelor specifice pentru IgM pentru confirmarea Sifilisului.</p> <p>Trusa trebuie să conțină:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Stripuri de teste pentru 16/20/24 teste 2. Enzima conjugata; 3. Buffer; 4. Substrate; 5. Tava de incubatie; 6. control pozitiv; 7. Instrucțiunea de utilizare <p>Setul trebuie să conțină tot necesarul pentru a efectua 16/20/24 teste.</p> <p>Sensibilitatea $\geq 99.0\%$</p> <p>Specificitatea $\geq 98.0\%$</p>	test	200,00	100% Iunie 2024	40600,00
28	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin	<p>Test westernblot pentru detectarea proteinelor specifice pentru IgG pentru confirmarea Sifilisului.</p> <p>Trusa trebuie să conțină:</p> <ol style="list-style-type: none"> 8. Stripuri de teste pentru 16/20/24 teste 9. Enzima conjugata; 10. Buffer; 	test	200,00	100% Iunie 2024	40600,00

	Western blot Ig G	11. Substrate; 12. Tava de incubatie; 13. control pozitiv; 14. Instrucțiunea de utilizare Setul trebuie să conțină tot necesarul pentru a efectua 16/20/24 teste. Sensibilitatea $\geq 99.0\%$ Specificitatea $\geq 99.0\%$ un godeu. Să fie posibil de a testa câte oprobă.				
	Valoarea estimată totală					11666153,96

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;

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: **DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, pe parcursul anului 2024 în tranșe conform fiecărui lot în parte.**

12 Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2024**

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:	Obliga tivate a
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	Specificația tehnică	<p>- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana 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</p> <p>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.</p> <p>ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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). 	DA

		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	
3	Specificația 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 decît 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 prezenat ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă 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 Finantelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

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.

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

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	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - 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
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	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, cu privire la prezentarea mostrelor (2 bucăți) în termen de 10 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Mostrele vor fi prezentate în termen de 10 zile de la solicitare, 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 în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea	DA

		operatorului economic. Notă: Neprezentarea mostrelor va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.	
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 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	Pentru dispozitivele medicale ofertate, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale:	Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale conform modelului aprobat de AMDM Anexa nr. 1 La Procedurile administrative pentru notificarea dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE Către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (https://amdm.gov.md/ro/page/notificarea-dm-cu-ce) – într-un singur fișier, independent de celelalte fișiere atașate (doar pentru codurile ofertate în formularul specificațiilor 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, însoțită de următoarele documente: a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor. Notă: Vor fi transmise în adresa AMDM doar notificările ofertelor calificate. Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA

		Pentru dispozitivele medicale înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare.	
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
17	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
18	Garanția de bună execuție	<p>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;</p> <p>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)”</p> <p>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2025</p>	DA

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT 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.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TT 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 Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, în original atașată la contract.

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2025

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.

18. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz **nu sunt**
19. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire **nu sunt**
20. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **nu sunt**
21. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: per lot la cel mai scăzut preț fără TVA cu corespunderea tuturor cerințelor.
22. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor: **conform SIA RSAP MTender**
24. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
25. Termenul de valabilitate a ofertelor: **160 zile**
26. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
Ofertele întârziate vor fi respinse.
27. 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".
28. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **de stat**
29. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: **nu se aplică**
30. 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
31. 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): **se va publica după ce va fi publicat anunțul în SIA RSAP (MTender)**
32. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:
33. Data publicării anunțului de intenție **18.09.2023**
34. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **19.09.2023**

35. 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	nu
facturarea electronică	da
plățile electronice	da

36. 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): da

37. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG