

ANUNȚ DE PARTICIPARE

**Privind Achiziționarea dispozitivelor medicale (Dispozitiv pentru Hemodializă) conform
necesității instituției medico-sanitare publice
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: 022-222 445/ 022 – 222- 364
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.gov.md;
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire:
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):
autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Cod CPV 33100000-1

| Nr. Lot | Denumire Lot | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | | | Unitatea de măsură | Cantitatea | Valoarea estimată fără TVA a dispozitivului medical cu 24 luni garanție | Valoarea estimată totală pentru dispozitiv medical cu 24 luni garanție și cu 5 ani de mentenanță post-garanție și consumabile | Beneficiar | |
|--|--|---|---|---------------------|----------------------|---------------------|---|---|--------------|--------------------------------|
| 1 | Dispozitiv mobil de epurare sanguină extracorporeală (Acute Therapy) | Descriere | Dispozitiv mobil pentru epurarea sanguină extracorporeală destinat pacienților cu insuficiență renală/hepatică acută, sau cu intoxicații exogene/endogene | | | bucată | 1 | 583 333,33 | 4 636 948,72 | IMSP Institutul de Cardiologie |
| Parametru | | Specificație | | | | | | | | |
| Display color, tactil cu funcție de blocare în timpul curățării | | da | | | | | | | | |
| Proprietăți | | Terapia de substituție renală continuă (CRRT) | | | | | | | | |
| | | Ultrafiltrare continuă lentă (SCUF) | | | | | | | | |
| | | Hemodializă veno-venoasă continuă (CVVHD) | | | | | | | | |
| | | Hemofiltrare veno-venoasă continuă (CVVH) | | | | | | | | |
| | | Hemodiafiltrare veno-venoasă continuă (CVVHDF) | | | | | | | | |
| | | Schimb terapeutic de plasmă (TPE) | | | | | | | | |
| | | Hemoperfuzia (HP) eliminare CO2 | | | | | | | | |
| Pompe dedicate pentru citrat și calciu, cu precizie mare și alarme diferențiate | | da | | | | | | | | |
| Setări serigă | | Rata de dozare continuă | | minim 0.5-10 ml/h | | | | | | |
| | | Incrementarea | | ≤0.1 ml/h | | | | | | |
| | | Volumul de livrare bolus | | 0-5 ml (±0.5 ml) | | | | | | |
| Rata de flux (Debit) | | Debitul sanguin | | Gama | minim 10-400 ml/min. | | | | | |
| | | | | precizie | | ≤10 ml/min. | | | | |
| | | Debitul soluției/fluidului de substituție | | Gama | | minim 100-8000 ml/h | | | | |
| | | | | precizie | | ≤50 ml/h | | | | |
| Debitul de dializă | | Gama | | minim 100-4800 ml/h | | | | | | |
| | | precizie | | ≤10 ml/h | | | | | | |

| | | | | | | | | |
|--|---|-----------------------------------|---|--|--|--|--|--|
| | Rata de înlăturare a fluidului | Gama | minim 50-1800 ml/h | | | | | |
| | | precizie | ≤10 ml/h | | | | | |
| | Compatibilitatea cu seturi preconectate, cu cod de bare | | da | | | | | |
| | posibilitate conectarea filtru cytosorb sau echivalent | | da | | | | | |
| | Încălzitor fluide | | da | | | | | |
| | Numărul pachetelor de lichid atașabile | pachete atașabile (cântar) | ≥4 pachete | | | | | |
| | | metodă de măsurare | gravimetrică | | | | | |
| | | precizie | nu mai mare de ±0.1% sau ±25g, per eveniment, cu sistem automat de monitorizare și corecție continuă a balanței fluidice" | | | | | |
| | Sistemul trebuie să fie dotat cu funcții automate de monitorizare și ajustare a parametrilor de tratament renal continuu | | da | | | | | |
| | Alarmer vizuale și sonore | | da | | | | | |
| | Măsurile de siguranță avansate | | | | | | | |
| | Detector de scurgeri, sânge | | da | | | | | |
| | Air detector | | da | | | | | |
| | evaluare fotometrică | | da | | | | | |
| | monitorizare presiuni multiple | | da | | | | | |
| | cleme de oprire automată | | da | | | | | |
| | Presiunea sensorului liniei de acces | Gama de operare, minim | -250 pînă la +300 mmHg | | | | | |
| | | Acuratețea | ±15 mmHg | | | | | |
| | Presiunea sensorului liniei de returnare | Gama de operare, minim | -50 pînă la +350 mmHg | | | | | |
| | | Acuratețea | ±15 mmHg | | | | | |
| | Sennsor de presiune filtru | Gama de operare, minim | -50 pînă la +450 mmHg | | | | | |
| | | Acuratețea | ±15 mmHg | | | | | |
| | Acumulator intern | termen de operare pe acumulator | minim 15 min. | | | | | |

| | | | | | | | | |
|---|---------------------------------|--|--|---|------------|--------------|-------------|--|
| | | Sistem de alimentare | 220V, 50 Hz | | | | | |
| | | amprentă pe sol (lxl) | ≤ 800mm, | | | | | |
| | | Consumabile | seturi ședințe CRRT (Tot necesarul recomandat de producător pentru o procedură) pentru minim 10 pacienți per dispozitiv | | | | | |
| | | Toate componentele sistemului să fie noi (neutilizate), anul producerii minim 2025 | da | | | | | |
| 2 | Dispozitivul pentru hemodializă | Descriere: Dispozitivul pentru hemodializă realizează eliminarea extracorporală a deșeurilor, cum ar fi creatinina și uree și apă liberă din sânge atunci când rinichii sunt într-o stare de insuficiență renală. | bucată | 1 | 400 000,00 | 1 847 423,65 | IMSP IMU | |
| | | Display color LCD / TFT, touch screen | | | | | | |
| | | Pompe peristaltice pe partea frontală minim 2 | | | | | | |
| | | Platformă / loc specializat pentru plasare recipient cu concentrat | | | | | | |
| | | Mecanism de fixare / suport pentru cartuș cu NaHCO3 | | | | | | |
| | | Detector de bule de aer, ultrasonic | | | | | | |
| | | Detector scurgeri de sânge | | | | | | |
| | | Dispozitiv echipat cu 4 roțile, minim 2 cu frână | | | | | | |
| | | Regim de lucru: | Hemodializă (HD) da | | | | | |
| | | | Ultrafiltrare (UF) da | | | | | |
| | | | Hemodiafiltrare (HDF) da | | | | | |
| | | Monitorizarea tensiunii arteriale (BPM / ABPM): | Gama de măsurare a tensiunii Sistolică cel puțin 45 – 250 mmHg | | | | | |
| | | | MAP cel puțin 26 – 195 mmHg | | | | | |
| | | | Diastolică cel puțin 26 – 200 mmHg | | | | | |
| | | Pompă cu seringă incorporată în dispozitivul de bază: | Rata de dozare continuă minim 0.5-10 ml/h | | | | | |
| | | | Incrementarea ≤0.1 ml/h | | | | | |
| | | | Acuratețea ±10% | | | | | |
| | | | Seringi acceptate cel puțin de 20 și 30 ml | | | | | |
| | | Sistemul dializat: | Gama de temperatură cel puțin 34 – 39 °C | | | | | |
| | | | Măsurarea presiunii transmembranare da | | | | | |
| | | Circuit extracorporal: | Debitul sanguin Gama cel puțin diapazonul 50-450 ml/min. | | | | | |
| | | | Debitul de dializă Gama cel puțin diapazonul 300 – 700 mL/min | | | | | |
| | | Presiunea liniei de acces (arterial): | Gama de operare -250 pînă la +280 mmHg | | | | | |
| | | | Acuratețea ±10% / ±10 mmHg | | | | | |
| | | Presiunea liniei de returnare (venos): | Gama de operare cel puțin diapazonul 20 pînă la +350 mmHg | | | | | |
| | | | Acuratețea ±10% / ±10 mmHg | | | | | |
| | | | Clătire cu apă da | | | | | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|--|---|--|------------------------|--|------------------------------------|--|---|--|--------------------------------|--------------|--------------|------------------|--------------------------|-----------------|--|---|------------------------------------|--|-----------------------------------|--|-----------------------|--|--|--|---|--|------------------------------------|--|---------------------|---------------------------------------|--|--|--|------------|--|--|---|--|--------------------|--|--|--|----------------------------------|--|--|---|--|--|--|--|--|---|--|--|--|--|--|--|
| | | <table border="1"> <tr> <td rowspan="3">Program de curățare / clătire / dezinfectie:</td> <td>Desinfecție chimică da</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Clătire / dezinfectie fierbinte da</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Dezinfectie și/sau clătire cu acid (decalcificare) da</td> <td></td> </tr> <tr> <td rowspan="3">Alarmer vizuale și/sau sonore:</td> <td>Nivel mic da</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Nivel moderat da</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Nivel critic da</td> <td></td> </tr> <tr> <td rowspan="2">Condiții de alimentare cu apă purificată:</td> <td>Temperatură minim de la 17 la 30°C</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Presiune minim de la 1.5 la 6 Bar</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Condiții de instalare</td> <td colspan="2">Operatorul este obligat să se asigure că dispozitivul este posibil de conectat la sistemul de prefiltrare aflat în dotare.</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">Sistem de alimentare cu energie electrică:</td> <td>Cablu de alimentare (Conector Schuko) 220V, 50 Hz</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Baterie / acumulator incorporat da</td> <td></td> </tr> <tr> <td rowspan="2">Clasa de protecție:</td> <td>Electrosecuritate Clasa I / II, Tip B</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Împotriva scurgerilor de lichide IPX1 / IP21</td> <td></td> </tr> <tr> <td rowspan="5">Accesorii:</td> <td>Tot necesarul recomandat de producător pentru o procedură de dializă (Kit de dializă standard (Dializator, cartuș bicarbonat, catetere, etc.)) minim 10 proceduri per dispozitiv</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Support cu minim 4 cârlige pentru pungi cu fluide</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Support dializator</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Support / Coș pentru manjetă NIBP 1 buc.</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Furtun NIBP cu conectoare 1 buc.</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>Manjetă NIBP cu conector (latex free) mărime - medie (1 buc.)</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td>Manjetă NIBP cu conector (latex free) mărime - mare (1 buc.)</td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="2">Termen de garanție 24 luni + mentenanță</td> </tr> </table> | Program de curățare / clătire / dezinfectie: | Desinfecție chimică da | | Clătire / dezinfectie fierbinte da | | Dezinfectie și/sau clătire cu acid (decalcificare) da | | Alarmer vizuale și/sau sonore: | Nivel mic da | | Nivel moderat da | | Nivel critic da | | Condiții de alimentare cu apă purificată: | Temperatură minim de la 17 la 30°C | | Presiune minim de la 1.5 la 6 Bar | | Condiții de instalare | Operatorul este obligat să se asigure că dispozitivul este posibil de conectat la sistemul de prefiltrare aflat în dotare. | | Sistem de alimentare cu energie electrică: | Cablu de alimentare (Conector Schuko) 220V, 50 Hz | | Baterie / acumulator incorporat da | | Clasa de protecție: | Electrosecuritate Clasa I / II, Tip B | | Împotriva scurgerilor de lichide IPX1 / IP21 | | Accesorii: | Tot necesarul recomandat de producător pentru o procedură de dializă (Kit de dializă standard (Dializator, cartuș bicarbonat, catetere, etc.)) minim 10 proceduri per dispozitiv | | Support cu minim 4 cârlige pentru pungi cu fluide | | Support dializator | | Support / Coș pentru manjetă NIBP 1 buc. | | Furtun NIBP cu conectoare 1 buc. | | | Manjetă NIBP cu conector (latex free) mărime - medie (1 buc.) | | | Manjetă NIBP cu conector (latex free) mărime - mare (1 buc.) | | | Termen de garanție 24 luni + mentenanță | | | | | | |
| Program de curățare / clătire / dezinfectie: | Desinfecție chimică da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Clătire / dezinfectie fierbinte da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Dezinfectie și/sau clătire cu acid (decalcificare) da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Alarmer vizuale și/sau sonore: | Nivel mic da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Nivel moderat da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Nivel critic da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Condiții de alimentare cu apă purificată: | Temperatură minim de la 17 la 30°C | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Presiune minim de la 1.5 la 6 Bar | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Condiții de instalare | Operatorul este obligat să se asigure că dispozitivul este posibil de conectat la sistemul de prefiltrare aflat în dotare. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Sistem de alimentare cu energie electrică: | Cablu de alimentare (Conector Schuko) 220V, 50 Hz | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Baterie / acumulator incorporat da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Clasa de protecție: | Electrosecuritate Clasa I / II, Tip B | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Împotriva scurgerilor de lichide IPX1 / IP21 | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Accesorii: | Tot necesarul recomandat de producător pentru o procedură de dializă (Kit de dializă standard (Dializator, cartuș bicarbonat, catetere, etc.)) minim 10 proceduri per dispozitiv | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Support cu minim 4 cârlige pentru pungi cu fluide | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Support dializator | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Support / Coș pentru manjetă NIBP 1 buc. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Furtun NIBP cu conectoare 1 buc. | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Manjetă NIBP cu conector (latex free) mărime - medie (1 buc.) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Manjetă NIBP cu conector (latex free) mărime - mare (1 buc.) | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Termen de garanție 24 luni + mentenanță | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | Dispozitivul pentru hemodializă | <p>Descriere: Dispozitivul pentru hemodializă realizează eliminarea extracorporală a deșeurilor, cum ar fi creatinina și uree și apă liberă din sânge atunci când rinichii sunt într-o stare de insuficiență renală.</p> <p>Display color LCD / TFT, touch screen</p> <p>Pompe peristaltice pe partea frontală minim 2</p> <p>Platformă / loc specializat pentru plasare recipient cu concentrat</p> <p>Mecanism de fixare / suport pentru cartuș cu NaHCO3</p> <p>Detector de bule de aer, ultrasonic</p> <p>Detector scurgeri de sânge</p> <p>Dispozitiv echipat cu 4 roțile, minim 2 cu frână</p> <table border="1"> <tr> <td rowspan="3">Regim de lucru:</td> <td>Hemodializă (HD) da</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Ultrafiltrare (UF) da</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Hemodiafiltrare (HDF) da</td> <td></td> </tr> </table> | Regim de lucru: | Hemodializă (HD) da | | Ultrafiltrare (UF) da | | Hemodiafiltrare (HDF) da | | Buc | 4 | 1 200 000,00 | 29 017 713,17 | IMSP SR Comra t | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Regim de lucru: | Hemodializă (HD) da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Ultrafiltrare (UF) da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Hemodiafiltrare (HDF) da | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | | | | |
| | | Monitorizarea tensiunii arteriale (BPM / ABPM): | Gama de măsurare a tensiunii Sistolică cel puțin 45 – 260 mmHg | | | | | | |
| | | | MAP cel puțin 26 – 220 mmHg | | | | | | |
| | | | Diastolică cel puțin 20 – 200 mmHg | | | | | | |
| | | Pompă cu seringă incorporată în dispozitivul de bază: | Rata de dozare continuă minim 0.5-10 ml/h | | | | | | |
| | | | Incrementarea ≤0.1 ml/h | | | | | | |
| | | | Acuratețea ±10% | | | | | | |
| | | | Seringi acceptate cel puțin de 20 și 30 ml | | | | | | |
| | | Sistemul dializat: | Gama de temperatură cel puțin 34 – 39 °C | | | | | | |
| | | | Măsurarea presiunii transmbranare da | | | | | | |
| | | Circuit extracorporal: | Debitul sanguin Gama cel puțin diapazonul 50-450 ml/min. | | | | | | |
| | | | Debitul de dializă Gama cel puțin diapazonul 300 – 700 mL/min | | | | | | |
| | | Presiunea liniei de acces (arterial): | Gama de operare -250 pînă la +300 mmHg | | | | | | |
| | | | Acuratețea ±10% / ±10 mmHg | | | | | | |
| | | Presiunea liniei de returnare (venos): | Gama de operare cel puțin diapazonul 20 pînă la +350 mmHg | | | | | | |
| | | | Acuratețea ±10% / ±10 mmHg | | | | | | |
| | | Program de curățare / clătire / dezinfecție: | Clătire cu apă da | | | | | | |
| | | | Desinfecție chimică da | | | | | | |
| | | | Clătire / dezinfecție fierbinte da | | | | | | |
| | | | Dezinfecție și/sau clătire cu acid (decalcificare) da | | | | | | |
| | | Funcții suplimentare | Funcție incorporat pentru determinarea clearance-ului și a Kt/V în modul online în timpul procedurii de dializă, fără utilizarea de dispozitive, reactivi și consumabile suplimentare. | | | | | | |
| | | | Funcția care reglează automat debitul de dializă în funcție de fluxul sanguin | | | | | | |
| | | Alarmer vizuale și/sau sonore: | Nivel mic da | | | | | | |
| | | | Nivel moderat da | | | | | | |
| | | | Nivel critic da | | | | | | |
| | | Condiții de alimentare cu apă purificată: | Temperatură minim de la 17 la 30°C | | | | | | |
| | | | Presiune minim de la 1.5 la 6 Bar | | | | | | |
| | | Condiții de instalare | Operatorul este obligat să se asigure că dispozitivul este posibil de conectat la sistemul de prefiltrare aflat în dotare. | | | | | | |
| | | Sistem de alimentare cu energie electrică: | Cablu de alimentare (Schuko -> C13) 220V, 50 Hz | | | | | | |
| | | | Baterie / acumulator incorporat da | | | | | | |
| | | Clasa de protecție: | Electrosecuritate Clasa I / II, Tip B | | | | | | |
| | | | Împotriva scurgerilor de lichide IPX1 / IP21 | | | | | | |

| | | | | | | | | |
|--|--|---|--|--|--|--------------|---------------|--|
| | | Accesorii: | Tot necesarul recomandat de producător pentru o procedură de dializă (Kit de dializă standard (Dializator, cartuş bicarbonat, catetere, etc.)) minim 10 proceduri per dispozitiv | | | | | |
| | | | Suport cu minim 4 cârlige pentru pungi cu fluide | | | | | |
| | | | Suport dializator | | | | | |
| | | | Suport / Coş pentru manjetă NIBP 1 buc. | | | | | |
| | | | Furtun NIBP cu conectoare 1 buc. | | | | | |
| | | | Manjetă NIBP cu conector (latex free) mărime - medie (1 buc.) | | | | | |
| | | | Manjetă NIBP cu conector (latex free) mărime - mare (1 buc.) | | | | | |
| | | Termen de garanție 24 luni + mentenanță | | | | | | |
| | | Total | | | | 2 183 333,33 | 35 502 085,53 | |

Notă: În cazul în care numărul operatorilor economici care au îndeplinit criteriile de calificare și selecție și care au prezentat oferte admisibile, conforme este mai mic de doi per lot, autoritatea contractantă are dreptul să anuleze lotul.

Ofertele nu vor fi acceptate, în cazul în care vor depăși valoarea estimativă a dispozitivul medical cu 30% și mai mult.

Oferta de preț trebuie să includă toate vizitele și consumabilele necesare pentru mentenanța post-garanție indicată conform documentelor doveditoare ale producătorului (manualul, planul de mentenanță), inclusiv ajustările software, verificări/teste de funcționare și alte măsuri prevăzute de producător pentru buna funcționare a dispozitivului medical.

Oricare costuri suplimentare care ar permite buna funcționare a dispozitivului medical în perioada post-garanție, neincluse în formularul costurilor recurente, vor fi acoperite de către operatorul economic.

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

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

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite

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, etc. Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa, reieșind din criteriul de atribuire stabilit la pct. 22 din anunțul de participare.

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

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

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

11. Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare a dispozitivului medical: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS;

Perioada garanției comerciale de 24 luni oferită de producător / importator / vânzător pentru dispozitivul medical începe de la data punerii în funcțiune (după instalare și testare conform Certificatului de garanție);

Perioada post-garanție de 5 ani începe după expirarea garanției comerciale.

12. **Termenul de valabilitate a contractului: 7 luni din data emiterii deciziei irevocabile ale grupului de lucru.**

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

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

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

16. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

| Nr. d/o | Criteriile de calificare și de selecție | 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; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i> | DA |
| 2 | Specificația tehnică | - original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru 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 | DA |

| | | | |
|---|--|--|----|
| | | <p>de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).</p> <p>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 ofertei, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>Accesorii</p> <p>Nota: Modelele accesoriilor (coduri) sunt obligatorii a fi prezentate și oferite de operatorul economic. Totodată operatorul economic are posibilitate de a ajusta/completa aceste coduri/modele ca urmare a clarificarilor fără ca această ajustare să fie considerată modificare a ofertei inițiale."</p> | |
| 3 | Specificația de preț | <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. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>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.</p> | DA |
| 4 | Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical | <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.</p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) descifrarea costurilor pentru perioada indicată conform loturilor care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</p> | DA |
| 5 | DUAЕ | <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; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i></p> | DA |
| 6 | Garanția pentru ofertă | <p>- 2% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>- În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2 % din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- 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 garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei. Și se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor</p> | DA |
| 7 | Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile) | <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; <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</i></p> | 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: Operatorul economic în platforma SIA “RSAP” Mtender va indica suma ofertei totale (conform Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale).

| | | | |
|--|---|---|----|
| <p>Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma totală fără TVA per lot) trebuie să coincidă cu informațiile din Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale , în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.</p> | | | |
| <p><u>Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE</u></p> | | | |
| <p><u>Cerinte de calificare obligatorii</u></p> | | | |
| 8 | 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 |
| 9 | 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 |
| 10 | Lipsa restanțelor față de bugetul public național | Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” | DA |
| 11 | 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 |
| 12 | 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; Manualul de utilizare. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/ modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire. | DA |
| 13 | Declarație de la Ofertant | cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; | DA |
| 14 | Scrisoare de la producător și declarație pe proprie răspundere a ofertantului privind disponibilitatea pieselor de schimb | Ofertantul câștigător are obligația de a asigura disponibilitatea pieselor de schimb originale (sau echivalente certificate de producător) pentru echipamentul medical achiziționat pe o perioadă de minim 7 ani de la data punerii în funcțiune a ultimei unități livrate în cadrul contractului. Perioada de 7 ani se calculează astfel: <ul style="list-style-type: none"> • Începe de la data punerii în funcțiune a ultimei unități livrate în cadrul prezentului contract. • Continuă chiar și în cazul în care producătorul încetează fabricarea modelului respectiv (discontinuitate de producție). • Include atât piese de schimb critice (ex. tub RX pentru CT, bobine RF pentru RMN, module electronice, senzori, pompe, valve etc.), cât și piese de uzură obișnuită (filtre, baterii, cabluri, senzori de uzură). | DA |

| | | | |
|----|---|---|----|
| | | <p>Ofertantul câștigător se obligă să:</p> <p>a) Notifice în scris CAPCS și instituția beneficiar cu cel puțin 12 luni înainte de încetarea producției sau a disponibilității pieselor de schimb pentru modelul respectiv;</p> <p>b) Asigure livrare garantată a piesei în maxim până la 30 zile de la înregistrarea contractului de achiziție a piesei.</p> <p>c) Oferteze prețuri fixe pentru piesele de schimb pe toată perioada de 8 ani (fără careva adaosuri comerciale), prețuri ce nu vor depăși costurile standard din cataloagele producătorului sau oferte de la furnizori, cu excepția cheltuielilor de transport și instalare.</p> <p><u>Dovada îndeplinirii cerinței:</u></p> <p>- Ofertantul va anexa în propunerea tehnică <u>scrisoare de la producător</u> prin care se confirmă:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Disponibilitatea pieselor de schimb pentru minim 7 ani de la livrare. • Lista pieselor critice cu coduri și prețuri de catalog. • Angajament de notificare cu 12 luni înainte de discontinuitate (situație în care producătorul încetează fabricarea modelului respectiv). <p>- Scrisoarea va fi însoțită de <u>declarație pe proprie răspundere a ofertantului</u> că va respecta clauzele de mai sus pe toată durata contractului.</p> | |
| 15 | Plan de mentenanță și documentație | Operatorii economici trebuie să furnizeze un <u>plan detaliat de mentenanță de la producător</u> , pe perioada de garanție și post garanție, specificând programele de mentenanță preventivă, procedurile de calibrare, inspecții și conformitatea cu ghidurile producătorului și cerințele fiecărui lot în parte | DA |
| 16 | Declarație de la Ofertant | În care să certifice termenul de garanție pentru echipament minim 24 de luni - (dacă în specificația tehnică la lot nu se prevede un alt termen) originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; | DA |
| 17 | Declarație de la Ofertant | - cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; | DA |
| 18 | Declarație de la ofertant | În care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2025, originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; | DA |
| 19 | Declarație de la Ofertant | cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; | DA |
| 20 | Dovada înregistrării în Lista producătorilor, | Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice și Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice și Electronice (EEE) - Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; | DA |
| 21 | Dovada înregistrării dispozitivului ofertat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale | Înregistrarea bunurilor în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. | DA |
| 22 | Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale | Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit | DA |
| 23 | Declarație de la ofertant- | cu privire la livrarea componentele sistemului trebuie să fie noi (nefolosite)- Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de | DA |

| | | | |
|--|--|---|----|
| | | către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; | |
| 24 | Declarație de la Ofertant | cu privire la garantarea de către operatorul economic că nu va modifica prețul mentenanței post-garanție, pe un termen de 5 ani - originală , confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; | DA |
| 25 | Cerințe pentru mijloace de măsurare și a măsurărilor supuse controlului metrologic | Se vor prezent următoarele documnte conform HG 1042/2016 <ul style="list-style-type: none"> - Certificat aprobare de Model a mijlocului de măsurare -valabil; - Buletin de verificare metrologică inițială -valabil; | DA |
| 26 | Cerințe pentru mijloace de cântărit | Se vor prezent următoarele documente conform HG nr. 267/2014 Declarație de conformitate eliberată de către producător- valabilă; La livare mijloace de cântărit obligatoriu să corespundă următoarelor cerințe: marcat în mod vizibil, lizibil și indelebil cu următoarele inscripționări: <ul style="list-style-type: none"> - marcajul CE și marcajul metrologic suplimentar; - numărul certificatului de examinare CE de tip, unde este cazul; - sigla sau denumirea producătorului, denumira comercială înregistrată sau marca înregistrată a acestuia; - clasa de exactitate, inclusă într-un oval sau între două linii paralele orizontale unite prin două jumătăți de cerc; - limita maximă de cântărire sub forma Max...; - limita minimă de cântărire sub forma Min...; - diviziunea de verificare sub forma e =...; - număr de tip, de lot sau de serie; și după caz; - pentru aparatele de cântărit neautomate construite din elemente separate care se assemblează, marca de identificare pe fiecare eliment; - diviziunea de verificare, dacă d este diferit de e, sub forma d =...; - efectul maxim aditiv de tară, sub forma T = +...; - efectul maxim substractiv de tară, dacă este diferit de Max, sub forma T = -...; - diviziunea tarelor, dacă este diferită de d, sub forma d(T) =...; - sarcina limită , în cazul în care este diferită de Max, sub forma Lim =...; - limitele speciale de temperatură, sub forma... °C/...°C; - raportul dintre receptorul de greutate și sarcină. De asemenea, potrivit art. 31 alin (1) din Legea 235/2011 privind activitățile de acreditare și de evaluare a conformității, se recunosc certificatele de conformitate sau rapoartele de încercări emise de organismele de evaluare a conformității notificate, acreditate de organismele naționale de acreditare semnatare ale Acordului de recunoaștere multilaterală cu Cooperarea Europeană pentru Acreditare, eliberate pentru produsele importate din statele membre ale Uniunii Europene, traduse în limba română și confirmate prin semnătura importatorului. | DA |
| Documente obligatorii care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice: | | | |
| 27 | 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 |
| 28 | <u>Garanția de bună execuție</u> | 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)“ | DA |

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

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

sau

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

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

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chișinău-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul băncii: TREZMD2X.

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

sau

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

Garanția de bună execuție va fi valabilă 8 luni din data înregistrării de către CAPCS

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.

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.

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire licitația electronică, conform platformei de achiziții publice (pasul minim 0.01%, 3 runde).

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului:

1. Vor fi contractate dispozitivele medicale (echipamentele medicale) propriu zise.

CAPCS precizează și furnizează parametrii de bază pentru calculele din formularul costurilor recurente:

-durata calculelor – 7 ani;

-cantitatea planificată de vizite pe an este stabilită conform Documentelor tehnice de referință (manualul de utilizare/planul de mentenanță etc.;

- prețul kwh este de 2,808 lei pentru persoane juridice;

Formularul costurilor recurente ale dispozitivelor medicale reprezintă un răspuns a ofertantului, în care furnizează, într-o manieră standard, datele necesare pentru a calcula costurile ciclului de viață ale dispozitivului medical.

Totodată, numărul de vizite este cantitatea maximă și poate fi ajustată în funcție de necesitățile reale ale beneficiarului final.

22. Evaluarea va fi efectuată conform criteriului de evaluare și datelor din Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical.

23. Ofertele se prezintă: în lei.

24. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului și modalitatea de atribuire a contractului: **cel mai mic cost** cu corespunderea tuturor cerințelor, per lot.

NOTĂ: în cazul în care au fost depuse două sau mai multe oferte echivalente sub aspectul prețului și care corespund tuturor cerințelor, autoritatea contractantă va da prioritate în selectarea ofertei câștigătoare conform ordinii clasate în SIA „RSAP” (MTender). Ofertele celorlalți operatori economici, altele decât oferta câștigătoare clasată pe primul loc în clasament în SIA „RSAP” (MTender), vor fi respinse ca neconforme cerințelor din documentația de atribuire, în conformitate cu art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice

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

26. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- conform SIA RSAP MTender

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

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

28. Termenul de valabilitate a ofertelor: 160 de zile

29. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

30. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*

31. 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.

32. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba română.

33. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu

34. 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

35. 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):

36. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:

37. Data publicării anunțului de intenție: 30.01.2026

38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 30.01.2026

39. 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 |

40. 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 _____

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru:

semnat electronic

Gheorghe GORCEAG