

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea dispozitivelor medicale pentru dotarea cabinetului ORL
prin procedura de achiziție licitație deschisă

1. Denumirea autorității contractante: **IMSP Spitalul raional Orhei**
2. IDNO: **1003606150028**
3. Adresa: **str. C. Negruzzi 85, mun. Orhei**
4. Numărul de telefon/fax: **023522448/023521254**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **srorhei@ms.md/ astratulat1@gmail.com**
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 , www.mtender.gov.md**
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 publică**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33100000-1	Combina ORL	Bucată	1	Combina ORL - Destinat pentru diagnosticul și tratamentul pacienților ORL în săli de operație, săli de pansament și saloane. • Suprafața mesei acoperită cu sticla dura, de calitate înaltă; Sistemul de aspirație dotat cu pompă vacuum separată cu o productivitate nu mai puțin de 45 l/min, presiunea maxima de lucru nu mai mult de 600-680 mm Hg, reglabil; • Dotat cu vas pentru colectarea lichidului aspirat : vas de bază nu mai mic de 2,5 l - min. 1 buc ; vas de siguranță nu mai mic de 0,5 l- min. 1 buc ; • Dotat cu panou de control (butoane rezistente la prelucrare) • Dotat cu scaun pentru medic cu roțile și ajustare de înălțime • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în	60 000,00

					conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	
2	33100000-1	Sistem videoendoscopic	Bucată	1.00	Sistem videoendoscopic Funcții și caracteristici tehnice: • Rezistent la apă - performanțe remarcabile de rezistență la umiditate ; • Fixarea imaginii; • Aplicabil la toate tipurile de endoscoape ; • Semnal / zgomot >50dB; • Alimentare: AC 100-240V, ; • Sursa de lumină rece pentru endoscoape cu perioada de lucru al lămpii: min 500 h și iluminanța min 5800000 lx, Curent: AC95~240 50HZ~60HZ V; • Accesorii: Sinuscop 0°/4.0Φ/100-185mm – min. 1 buc; Sinuscop 30°/4.0Φ/100- 185mm – min. 1 buc; Laringoscop 90°/8.0-10Φ/100-185mm – min. 2 buc; • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	205 000,00
3	33100000-1	Modul therapeutic	Bucată	1.00	Modul therapeutic Aparatul asigură: - reglarea treptată și controlul puterii radierii roșii; - reglarea treptată și controlul puterii radierii infraroșii permanente; - reglarea treptată și controlul puterii radierii infraroșii pulsative; - stabilirea și urmărirea timpului procedurii; - modulația radierii; - controlul dozei de radierie. Parametri tehnici: • Lungimea de undă a radierii roșii: 300-658 nm; • Lungimea de undă a radierii infraroșii permanent: 500- 810 nm; • Lungimea de undă a radierii infraroșii pulsativ: 500- 890 nm; • Timpul radierii – 1sec. ...99 min; • Aparatul funcționează de la rețea AC cu frecvența 50Hz±10% și tensiunea 220V±10%; • Densitatea optică a ochelarilor de protecție laser nu mai puțin de 3Bel; • Completat cu duze pentru terapie ORL - min.8buc; • Bloc electronic - 1 buc; • Manivela distanțată – 1buc; • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a	10 000,00

					fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	
4	33100000-1	Bloc sterilizare UV pentru endoscoape si instrumente ORL	Bucată	1.00	Bloc sterilizare UV pentru endoscoape si instrumente ORL Funcții și caracteristici: • Sa prevadă dezinfecția si controlul automat al temperaturii, asigurând o sterilizare garantata; • Calitate înaltă, ușor de curățat si rezistent la prelucrare, pastrează eficient caldura; • Instalare flexibila si utilizare simpla. Specificații și parametri tehnici: • Putere nominală min. 15W; • Capacitate 15-27L; • Temperatura de lucru 35°C (constant); • Timp de dezinfectare: max. 15 min; • Alimentare: 220V, 50 Hz. • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	5 000,00
5	33100000-1	Coagulator laser (diode)	Bucată	1.00	Coagulator laser (diode) cu pedală - Destinat pentru o gamă largă de proceduri si intervenții în chirurgia ORL. • Ajustarea puterii iradierii laserului – pînă la 10 Vt cu pasul de 1 Vt; de la 10Vt la 30Vt cu pasul de 2,5 Vt; • Ajustarea puterii iradierii laserului pilot; • Setarea si controlul timpului procedurii; • Modularea iradierii laserului; • Calculul dozei de iradiere; Parametri tehnici: • Lungimea undei iradierii laserului 970-980nm; • Lungimea undei iradierii laserului- pilot 300 - 650nm; • Puterea maxima a laserului la ieșire: de la 10 la 20Vt, +20%; • Puterea laserului- pilot la ieșire (0,3...3)mVt, +20%, cu pasul ajustării max. 0,3mVt; • Alimentare de la rețea de curent alternativ ,frecvența 50Hz, tensiune 220V; • Densitate optică a ochelarilor de protecție nu mai puțin de 3Bel; Accesorii: • Modulul optic-laser - 1 buc • Set duze ORL min 9buc.; • Pedală - 1 buc; • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru	12 000,00

					produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	
6	33100000-1	Fotoliu ORL Electric	Bucată	1.00	Fotoliu ORL Electric Parametri tehnici: • Comutator de picior: 1 buc; • Spătarul se poate regla la min.45 de grade în poziție orizontală; • Perna de picior nu se poate deplasa, este fixă; • Scaunul se poate mișca în sus și în jos; • Scaunul se poate întoarce la min.180 grade; • Culoare se stabilește în comun cu beneficiarul (AC); • Tensiune: AC220V ±10% , 50Hz; • Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat. Documente confirmative: *Manuale de service în una din limbile de circulație internațională (rusa/engleza) și manualul de utilizare cu prezentarea traducerii la momentul livrării în limba de stat - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului; * Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie– confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	45 000,00
7.	33100000-1	Monitor TV cu suport de perete	Bucată	1.00	Monitor TV cu suport de perete Parametri tehnici: • Diagonala min. 32”(81 Cm); Citire USB; • Unghi vizualizare min.178 grade; • Suport de perete cu posibilitatea înclinării și întoarcerii TV Cerințe de certificare: *Certificat de la producător ce atestă calitatea și conformitatea produsului – valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Declarație de la Ofertant - confirmată prin semnătura și ștampila, în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din momentul livrării și/sau instalării/dării în exploatare a bunului, dacă dispozitivul necesită a fi instalat.	5 000,00
Valoarea estimativă totală						342 000,00

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta : Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: *Nu se admite*

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitată: *Livrarea va fi efectuată de către furnizor, În termen de 15 zile calendaristice de la semnarea contractului, și instalarea/darea în exploatare în termen de 3 zile din momentul livrării.*

Condiții Incoterms 2013, DDP

12. Termenul de valabilitate a contractului: *31.12.2018*

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 acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): *Nu*

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Oferta	– original - conform formularului F 3.1, F 4.1 și F 4.2 din Documentatia Standard confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
2.	Extras din Registrul persoanelor juridice/ Certificat de înregistrare a întreprinderii	– copie – emis de Camera Înregistrării de Stat (Ministerul Dezvoltării Informaționale), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
3.	Certificat de atribuire a contului bancar	– copie – eliberat de banca deținătoare de cont, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
4.	Certificat de efectuare sistematică a plăților impozitelor, contribuțiilor	– copie – eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
5.	Ultimul raportul financiar, vizat și înregistrat de organele competente.	– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
6.	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor	– copie - confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
7.	Declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere (F3.4).	- original - confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei participantului;	DA
8.	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate	– copie - confirmată prin ștampila și semnătura Participantului	DA
9.	DUAE	– original - confirmat prin ștampila și semnătura Participantului	DA
10.	Declarații de la Ofertant	1. Cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate,	DA

		<p>organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului</p> <p>2. 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 - confirmat prin semnătura</p> <p>3. 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</p> <p>4. În care să certifice că toate echipamentele sunt neutilizate/noi și corespund cu Specificațiile și cerințele tehnice ale echipamentului licitat</p> <p>5. În care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de 3 ani;</p> <p>6. În care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 24 luni din data instalării.</p> <p>Toate declarațiile se prezintă în original, confirmate prin semnătura și ștampila Participantului;</p>	
11.	La livrare*	Act ce atestă înregistrarea dispozitivului medical în Registrul de stat al dispozitivelor medicale,(în conformitate cu art. 7, 8 din Legea 102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale - la momentul livrării - copie- confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	DA

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz: *Nu se aplică*

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): *Licitația electronică*

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): *Nu se aplică*

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: *Cel mai mic preț și corespunderea cu cerințele de la p. 8 și p.15*

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

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- **până la:** *[ora exactă]* Conform informației din SIA RSAP “MTender” (www.mtender.gov.md)
- **pe:** *[data]* Conform informației din SIA RSAP “MTender” (www.mtender.gov.md)

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

- *Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP(www.mtender.gov.md)*

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: *30 zile*

24. Locul deschiderii ofertelor: *SIA RSAP “MTender” (www.mtender.gov.md)*

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: *Limba de stat*

27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: *Nu*

28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): *Nu*

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: *Nu*

31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: *Nu a fost publicat anunț de intenție*

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: *Conform informației din SIA RSAP "MTender"*

33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	Da
sistemul de comenzi electronice	
facturarea electronică	Da
plățile electronice	Da

34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): *Nu*

35. Alte informații relevante:

Persoana responsabilă: A. Fronea, specialit AP, tel: 078830509

Conducătorul grupului de lucru:



/Datii Vladimir