

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Privind **Achiziționarea investigațiilor cu analizoare în comodat conform necesităților IMSP Spitalul**

Clinic Republican "Timofei Moșneaga" pentru anul 2027

prin procedura de achiziție: **Licitatie 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	Denumire poziție	Specificația tehnică	Unitatea de măsură	Cantitatea	Valoarea estimată
1	Investigații Biochimice cu analizator în comodat			Investigații	482620	4 696 306,67
1.1	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Analizator biochimic automat ≥1800 teste	Descriere: Analizator automat pentru efectuarea analizelor biochimice și ion-selective, nou; Analizator de ultim model/generație cu ultimele versiuni software instalate; Tip sistem: Închis, complet automat, acces direct (random access) Productivitate: minim 1800 teste fotometrice/oră; Metodă detecție: Fotometrie, turbidimetrie, potențimetrie; Fotometru: Spectrofotometru cu minim 12 lungimi de undă în intervalul 340-800 nm Tip probă: Ser, plasmă, urină, LCR, supernatant(hemolizat); Tip eprubete acceptate: H 75-100 mm, D 12 - 16 mm; Teste efectuate: Antistreptolysin, C3 complement, C4 complement, C-reactive protein, Factor reumatoid, ureea, creatinina, protein total, albumin, acid uric, colesterol, trigliceride, HDL-colesterol, LDL-colesterol, ALT, AST, amilaza, amilaza pancreatică, GGT, fosfataza alcalină, lipaza, glucoza, calciu, magneziu, fosfor, fier seric, bilirubin total și direct, creatinfosfokinaza, CK-MB, LDH, feritina, colinesteraza, amoniac, capacitate de legare ale fierului, transferină, ceruloplasmină, cupru, microalbuminurie, hemoglobină glicată, potasiu, sodiu, clor, apolipoproteine B, acizi biliari, IgA, IgG, IgM Număr reactivi pe bord: minim 70; Număr probe pe bord: minim 300; Dotat cu modul integrat de răcire/păstrare reactivi la bord; Reactivi: Lichizi, gata pentru utilizare, stabilitate pe bord minim 5 zile, stabilitate după calibrare minim 15 zile; Volum probă necesar: ≤ 35 µL; Dotat cu sistem analiză a calității probelor și reactivilor (ex. bule, cheaguri, nivel) Detecție interferență probă: icter, hemoliză, lipemie; Capabil să efectueze pre diluție automată a probei conform regulilor stabilite; Încărcare probe: automată, din rack-uri, continuă. Posibilitate de încărcare mai multe rack-uri simultan, minim 30 probe. Posibilitate efectuare probe STAT; Conectivitate sistem informatic: unidirecțională și bidirecțională; Interfața cu utilizatorul: Calculator integrat sau extern cu ecran tactil, tastatură; Identificare probe și reactivi prin coduri de bare; Date afișate pe ecran: rezultate, grafice, date service; Stocare și revizualizare rezultate și date QC; Posibilitate imprimare rezultate și date QC; Afișare date QC prin intermediul graficelor Levey - Jennings; Accesorii livrate:	Bucată	2	

			UPS care asigură minim 10 minute de funcționare a analizatorului – 1 buc.; Imprimantă – 1 buc.; Cititor coduri de bare – 1 buc.; Sistem de ionizare apă, pentru producerea apei de calitate necesară analizatorului – 1 buc. Note: Analizatorul și toți reactivii propuși trebuie să fie certificați IVDD 98/79/CE sau IVDR 2017/746. Oferta de preț trebuie să includă toți reactivii și consumabilele necesare pentru testele indicate, inclusiv soluțiile QC (control de calitate), calibrare și cantitatea de reactivi utilizați pentru QC și calibrare adițional la cantitatea de teste solicitate. Cantitatea soluțiilor propuse va asigura efectuarea procedurilor de control al calității și calibrare, ori de câte ori este necesar. Operatorul economic va asigura instalarea analizatorului și conectarea acestuia la rețelele spitalului. Operatorul economic va asigura conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS). Operatorul economic va asigura instruirea personalului după instalare și la solicitare. Operatorul economic va asigura mentenanța preventivă și corectivă gratuită pe toată durata acordului-cadru atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, calculator, etc.). Operatorul economic va asigura seturile de mentenanță și piesele de schimb, gratuite, pe toată durata acordului-cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, etc.). Operatorul economic va pune la dispoziția beneficiarului toate consumabilele necesare, gratuite, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială, pe toată durata acordului cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, etc.). Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică. Operatorul economic va asigura preț pentru reactivi nemodificat pentru toată perioada acordului-cadru. Perioada de valabilitate pentru reactivii livrați: La momentul livrării: Minim 6 luni, dar nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate. Să se indice timpul de stabilitate a reactivilor după deschidere. Termenele mai mari vor fi considerate un avantaj.			
1.2	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Acid uric	Acid uric pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	12000	
1.3	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Acizi biliari	Acizi biliari pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2000	

1.4	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Albumina	Albumina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	17000	
1.5	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	ALT	ALT pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	30000	
1.6	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Amilaza	Amilaza pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	17000	
1.7	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Amilaza pancreatica	Amilaza pancreatica pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	5000	
1.8	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Amoniac	Amoniac pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	3000	
1.9	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Apolipoproteine B	Apolipoproteine B pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	200	
1.10	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	AST	AST pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	30000	
1.11	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Bilirubina Directa	Bilirubina Directa pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	26000	
1.12	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Bilirubina Totala	Bilirubina Totala pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	26000	
1.13	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Calciu	Calciu pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	15500	
1.14	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Ceruloplazmin	Ceruloplazmin pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	300	
1.15	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Cholinesteraza	Cholinesteraza pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	3000	
1.16	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	CK-MB	CK-MB pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	1000	
1.17	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Clor	Clor pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	5100	
1.18	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Colesterol	Colesterol pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	17000	

1.19	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Creatinina	Creatinina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	34000	
1.20	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Creatinkinaza	Creatinkinaza pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2000	
1.21	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Cupru în ser	Cupru în ser pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	350	
1.22	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Feritina	Feritina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	6000	
1.23	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Fier	Fier pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	6000	
1.24	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Fosfataza alcalina	Fosfataza alcalina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	16500	
1.25	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Fosfor	Fosfor pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	1300	
1.26	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	GGT	GGT pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	18000	
1.27	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Glucoza	Glucoza pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	30000	
1.28	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	HDL Colesterol	HDL Colesterol pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	12000	
1.29	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Hemoglobina glicata	Hemoglobina glicata pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	7000	
1.30	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Lactatdehidrogenaza	Lactatdehidrogenaza pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	3000	
1.31	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	LDL Colesterol	LDL Colesterol pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	13000	
1.32	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Lipaza	Lipaza pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	10000	
1.33	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Magneziu	Magneziu pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	7000	

1.34	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Microalbuminurie	Microalbuminurie pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	3000	
1.35	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Potasiu	Potasiu pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	23000	
1.36	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Proteina totala	Proteina totala pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	14000	
1.37	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Sodiu	Sodiu pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	22000	
1.38	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Transferina	Transferina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	370	
1.39	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Trigliceride	Trigliceride pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	14000	
1.40	Investigații Biochimice cu analizator în comodat	Uree	Uree pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	30000	
2	Investigații Imunoenzimatic (ELISA) cu analizator în comodat			Investigații	11819	609 070,53
2.1	Investigații Imunoenzimatic (ELISA) cu analizator în comodat	Analizator ELISA automat	Descriere: Analizator automat pentru efectuarea analizelor de laborator prin metoda ELISA, nou; Analizator de ultim model/generație cu ultimele versiuni software instalate; Tip sistem: Închis, complet automat, acces direct (random access); Productivitate: minim 30 teste/h; Tip probă: ser, plasmă, mase fecale; Reactivi: Strip-uri monotest, cu calibratori și control pozitiv și negativ integrat; Metoda detecție: ELISA; Determinarea cantitativa a anticorpilor; Încărcare probe: continuă, din rack-uri, probe STAT disponibile; Număr reactivi pe bord: minim 80 strip-uri; Număr probe pe bord: minim 48; Teste efectuate: Anti Jo-1 IgG, Anticorpi Anti Cardiopini IgG, Anticorpi Anti Cardiopini IgM, Anticorpi Anti Centromeri B IgG, Anticorpi Anti ds-DNA IgG, Anticorpi Anti Fosfolipide IgG, Anticorpi Anti Fosfolipide IgM, Anticorpi anti LC-1 IgG, Anticorpi Anti LKM, Anticorpi Anti Mitochondriali (AMA2) IgG, Anticorpi Anti MPO (ANCA), Anticorpi Anti Nucleari, Anticorpi Anti PR3 (ANCA), Anticorpi Anti Scl-70, Anticorpi anti SLA/LP IgG, Anticorpi Anti Sm/RNP IgG, Anticorpi Anti SS-A(Ro52+Ro60), Anticorpi Anti SS-B, Anticorpi Anti-Sm (Smith) IgG, Anti-Rib-P IgG, Anti-MCV, Anti-beta-2-glicoprotein I IgG, Anti-beta-2-glicoprotein I IgM,; Conectivitate LIS: unidirecțional și bidirecțional; Interfața cu utilizatorul: Calculator integrat cu ecran tactil;	Bucată	1	

			Date afișate pe ecran: rezultate, grafice, date service; Identificare probe și reactivi prin coduri de bare; Stocare și revizualizare rezultate și date QC; Posibilitate imprimare rezultate și date QC; Afișare date QC prin intermediul graficelor Levey - Jennings; Alimentare electrică: 210 – 240 V, 50 Hz; Accesorii livrate: UPS care asigură minim 10 minute de funcționare a analizatorului – 1 buc.; Imprimantă – 1 buc.; Cititor coduri de bare – 1 buc.; Manual de utilizare în limba română – 1 buc.; Dozatoare variabile: 100 – 1000 mkl – 3 buc. 20 – 200 mkl – 3 buc. 10 – 100 mkl – 2 buc. 2 – 20 mkl – 2 buc. 0,5 – 10 mkl – 2 buc. 0,1 – 2,5 mkl – 1 buc. 30 – 300 mkl cu 8 canale – 2 buc. Note: Să se prezinte un certificat de la producător care confirmă că furnizorul dispune de ingineri instruiți pentru deservirea tehnică a analizatorului, aflați permanent pe teritoriul Republicii Moldova; Analizatorul și toți reactivii propuși trebuie să fie certificați IVDD 98/79/CE sau IVDR 2017/746. Oferta de preț trebuie să includă toți reactivii și consumabilele necesare pentru cantitatea de teste indicate considerând termenele de valabilitate a seturilor și consumul lunar indicat. Operatorul economic va asigura instalarea analizatorului și conectarea acestuia la rețelele spitalului. Operatorul economic va asigura conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS). Operatorul economic va asigura instruirea personalului după instalare și la solicitare. Operatorul economic va asigura mentenanța preventivă și corectivă gratuită pe toată durata acordului-cadru atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, calculator, etc.). Operatorul economic va asigura seturile de mentenanță și piesele de schimb, gratuite, pe toată durata acordului-cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, etc.). Operatorul economic va pune la dispoziția beneficiarului toate consumabilele necesare, gratuite, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială, pe toată durata acordului cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, etc.). Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea			
--	--	--	--	--	--	--

			telefonică. Operatorul economic va asigura preț pentru reactivi nemodificat pentru toată perioada acordului-cadru. Perioada de valabilitate pentru reactivii livrați: La momentul livrării: Minim 12 luni, dar nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate.			
2.2	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anti Jo-1 IgG	Anti Jo-1 IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	138	
2.3	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Cardiolipini IgG	Anticorpi Anti Cardiolipini IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	317	
2.4	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Cardiolipini IgM	Anticorpi Anti Cardiolipini IgM pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	279	
2.5	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Centromeri B IgG	Anticorpi Anti Centromeri B IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	441	
2.6	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti ds-DNA IgG	Anticorpi Anti ds-DNA IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	1696	
2.7	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Fosfolipide IgG	Anticorpi Anti Fosfolipide IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	327	
2.8	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Fosfolipide IgM	Anticorpi Anti Fosfolipide IgM pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	284	
2.9	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi anti LC-1 IgG	Anticorpi anti LC-1 IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	191	
2.10	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti LKM	Anticorpi Anti LKM pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	523	
2.11	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Mitocondriali (AMA2) IgG	Anticorpi Anti Mitocondriali (AMA2) IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	684	
2.12	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti MPO (ANCA)	Anticorpi Anti MPO (ANCA) pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	636	
2.13	Investigații Imunoenzimatice (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Nucleari	Anticorpi Anti Nucleari pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2829	

2.14	Investigații Imunoenzimatică (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti PR3 (ANCA)	Anticorpi Anti PR3 (ANCA) pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	625	
2.15	Investigații Imunoenzimatică (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Scl- 70	Anticorpi Anti Scl-70 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	446	
2.16	Investigații Imunoenzimatică (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi anti SLA/LP IgG	Anticorpi anti SLA/LP IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	169	
2.17	Investigații Imunoenzimatică (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti Sm/RNP IgG	Anticorpi Anti Sm/RNP IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	465	
2.18	Investigații Imunoenzimatică (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti SS-A	Anticorpi Anti SS-A pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	848	
2.19	Investigații Imunoenzimatică (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti SS-B	Anticorpi Anti SS-B pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	841	
2.20	Investigații Imunoenzimatică (ELISA) cu analizator în comodat	Anticorpi Anti-Sm (Smith) IgG	Anticorpi Anti-Sm (Smith) IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	80	
3	Investigații privind determinarea grupei sanguine cu analizator în comodat			Investigații	18220	1 078 888,89
3.1	Investigații privind determinarea grupei sanguine cu analizator în comodat	Analizator automat grupe sanguine (ABO+Rh)	Descriere: Sistem complet automat pentru determinarea grupelor sanguine ABO și factorului Rh, nou; Sistem de ultim model/generație cu ultimele versiuni software instalate; Tip sistem: Închis, complet automat, montat pe masă; Tip probă: ser, plasmă, eritrocite pe EDTA/segmente; Reactivi: gata pentru utilizare; Metoda detecție: aglutinare, fază solidă sau gel-filtrare, conformă cu Ordinul Nr. 666 din 23 iulie 2025 al Ministerului Sănătății al RM; Notă: Reactivii și consumabilele utilizate trebuie să permită efectuarea manuală a testelor în caz de ieșire din funcțiune a sistemului. Dacă pentru efectuarea manuală a testelor sunt necesare instrumente sau dispozitive speciale, indisponibile în laborator, acestea vor fi livrate împreună cu dispozitivul. Încărcare probe: din rack-uri; Teste efectuate: grupa sanguină, factor Rh; Capacitate probe pe bord: minim 20; Timp eliberare rezultat: maxim 25 minute; Posibilitate încărcare probe și reactivi în timpul efectuării testelor; Posibilitate efectuare probe STAT; Conectivitate LIS: bidirecțional;	Bucată	1	

			Interfața cu utilizatorul: calculator integrat sau extern livrat cu dispozitivul; Date afișate pe ecran: rezultate, grafice, date service; Stocare și revizualizare rezultate și date QC; Posibilitate imprimare rezultate și date QC; Alimentare electrică: 220V, 50 Hz; Accesorii livrate: Manual de utilizare în limba română – 1 buc.; UPS care asigură minim 10 minute de funcționare a sistemului – 1 buc.; Imprimantă – 1 buc.; Cititor coduri de bare – 1 buc.; Dozatoare variabile: 100 – 1000 mkl – 1 buc. 20 – 200 mkl – 1 buc. 10 – 100 mkl – 1 buc. Perioada de valabilitate pentru reactivi: Reactivi: minim 6 luni de la livrare; QC: minim 30 zile de la livrare; Note: Sistemul și toți reactivii propuși trebuie să fie certificați IVDD 98/79/CE sau IVDR 2017/746. Oferta de preț trebuie să includă toți reactivii și consumabilele necesare pentru testele indicate, inclusiv soluțiile QC (control de calitate) și cantitatea de reactivi utilizați pentru QC adițional la cantitatea de teste solicitate. Cantitatea soluțiilor propuse va asigura efectuarea procedurilor de control al calității, ori de câte ori este necesar, considerând că analizatorul va fi utilizat 24/7. Operatorul economic va asigura instalarea analizatorului și conectarea acestuia la rețelele spitalului. Operatorul economic va asigura conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS). Operatorul economic va asigura instruirea personalului după instalare și la solicitare. Operatorul economic va asigura mentenanța preventivă și corectivă gratuită pe toată durata acordului-cadru atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, calculator, etc.). Operatorul economic va asigura seturile de mentenanță și piesele de schimb, gratuite, pe toată durata acordului-cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, calculator, etc.). Operatorul economic va pune la dispoziția beneficiarului toate consumabilele necesare, gratuite, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială, pe toată durata acordului cadru. Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică. Operatorul economic va asigura preț pentru reactivi nemodificat pentru toată perioada acordului-cadru.			
--	--	--	---	--	--	--

3.2	Investigații privind determinarea grupei sanguine cu analizator în comodat	Determinarea grupului sanguin după sistemul ABO	Determinarea grupului sanguin după sistemul ABO cu dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	9110	
3.3	Investigații privind determinarea grupei sanguine cu analizator în comodat	Determinarea grupului sanguin după sistemul Rhesus	Determinarea grupului sanguin după sistemul Rhesus cu dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	9110	
4	Investigații Imunologice cu analizator în comodat			Investigații	95856	6.007.260,42
4.1	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Analizator imunologic automat ≥ 300 teste	Descriere: Analizator automat pentru efectuarea analizelor imunologice, nou; Analizator de ultim model/generație cu ultimele versiuni software instalate; Tip sistem: Închis, complet automat, acces direct (random access); Productivitate: minim 300 teste/h; Tip probă: ser, plasmă, sânge integru, urină; Reactivi: lichizi, gata pentru utilizare, în cartuș; Metoda detecție: chimioluminescență; Încărcare probe: continuă, automată, din rack-uri, probe STAT disponibile. Posibilitate de încărcare mai multe rack-uri simultan, minim 30 probe. Capabil să efectueze pre diluție automată a probei conform regulilor stabilite; Dotat cu sistem analiză a calității probelor și reactivilor (ex. bule, cheaguri, nivel) Tip eprubete acceptate: H 75-100 mm, D 12 - 16 mm; Număr reactivi pe bord: minim 47; Dotat cu modul integrat de răcire/păstrare reactivi pe bord; Dotat cu sistem de evidență a reactivilor pe bord; Poziționare automată a reactivilor; Teste efectuate: 25-Hidroxitamina D, ACTH, Alfa fetoproteina, Anti HBcor IgM, Anti HBcor sum, Anti HBe, Anti HBs, Anti HCV, Anti TPO, Anticorpi Anti CCP IgG, C peptide, CA 125, CA 19-9, CA 72-4, Calcitonina, CEA, Cortizol, Cyclosporina, Everolimus, Free T3, Free T4, HBe Ag, HBs Ag, hGH, IgE, IGF-1, Insulina, Prolactina, PSA Total, PTH, Tacrolimus, Total T3, Total T4, Total Testosteron, TSH, Vitamina B12, Folate. Conectivitate LIS: bidirecțional; Interfața cu utilizatorul: Calculator integrat sau extern livrat cu dispozitivul, cu ecran tactil; Date afișate pe ecran: rezultate, grafice, date service; Dotat cu sistem de ajutor online pentru gestionarea erorilor; Posibilitate instalare metodici noi prin descărcare automată; Identificare probe și reactivi prin coduri de bare; Stocare și revizualizare rezultate și date QC, minim 50000 rezultate; Posibilitate imprimare rezultate și date QC; Afișare date QC prin intermediul graficelor Levey - Jennings; Alimentare electrică: 210 – 240V, 50 Hz;	Bucată	1	

			Accesorii livrate: UPS care asigură minim 10 minute de funcționare a analizatorului – 1 buc.; Imprimantă – 1 buc.; Cititor coduri de bare – 1 buc.; Sistem de ionizare apă, pentru producerea apei de calitate necesară analizatorului – 1 buc.; Manual de utilizare în limba română – 1 buc.; Dozatoare variabile: 100 – 1000 mkl – 3 buc. 20 – 200 mkl – 3 buc. 10 – 100 mkl – 2 buc. 2 – 20 mkl – 2 buc. 0,5 – 10 mkl – 2 buc. Note: Să se prezinte un certificat de la producător care confirmă că furnizorul dispune de ingineri instruiți pentru deservirea tehnică a analizatorului, aflați permanent pe teritoriul Republicii Moldova; Analizatorul și toți reactivii propuși trebuie să fie certificați IVDD 98/79/CE sau IVDR 2017/746. Oferta de preț trebuie să includă toți reactivii și consumabilele necesare pentru cantitatea de teste indicate considerând termenele de valabilitate a seturilor și consumul lunar indicat, inclusiv soluțiile QC (control de calitate), calibrare și cantitatea de reactivi utilizați pentru QC și calibrare adițional la cantitatea de teste solicitate. Cantitatea soluțiilor propuse va asigura efectuarea procedurilor de control al calității și calibrare, ori de câte ori este necesar. Operatorul economic va asigura instalarea analizatorului și conectarea acestuia la rețelele spitalului. Operatorul economic va asigura conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS). Operatorul economic va asigura instruirea personalului după instalare și la solicitare. Operatorul economic va asigura mentenanța preventivă și corectivă gratuită pe toată durata acordului-cadru atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, calculator, etc.). Operatorul economic va asigura seturile de mentenanță și piesele de schimb, gratuite, pe toată durata acordului-cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, etc.). Operatorul economic va pune la dispoziția beneficiarului toate consumabilele necesare, gratuite, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială, pe toată durata acordului cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, etc.). Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică. Operatorul economic va asigura preț pentru reactivi nemodificat pentru toată			
--	--	--	---	--	--	--

			perioada acordului-cadru. Perioada de valabilitate pentru reactivi: La momentul livrării: Minim 12 luni, dar nu mai puțin de 80% din termenul total de valabilitate. Să se indice timpul de stabilitate a reactivilor după deschidere. Termenele mai mari vor fi considerate un avantaj.			
4.2	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	25-Hidroxivitamina D	25-Hidroxivitamina D pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	6286	
4.3	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	ACTH	ACTH pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	226	
4.4	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Alfa feto proteina	Alfa feto proteina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	7658	
4.5	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Anti HBcor IgM	Anti HBcor IgM pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	252	
4.6	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Anti HBcor sum	Anti HBcor sum pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	5396	
4.7	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Anti HBe	Anti HBe pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	387	
4.8	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Anti HBs	Anti HBs pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2984	
4.9	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Anti HCV	Anti HCV pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	8515	
4.10	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Anti TPO	Anti TPO pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2655	
4.11	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Anticorpi Anti CCP IgG	Anticorpi Anti CCP IgG pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	1767	
4.12	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	C peptide	C peptide pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2220	
4.13	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	CA 125	CA 125 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	4197	
4.14	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	CA 19-9	CA 19-9 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	7881	

4.15	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	CA 72-4	CA 72-4 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2799	
4.16	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Calcitonina	Calcitonina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	213	
4.17	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	CEA	CEA pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	7847	
4.18	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Cortizol	Cortizol pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	554	
4.19	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Cyclosporina	Cyclosporina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	106	
4.20	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Everolimus	Everolimus pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	79	
4.21	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Free T3	Free T3 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	1526	
4.22	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Free T4	Free T4 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	3008	
4.23	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	HBe Ag	HBe Ag pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	397	
4.24	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	HBs Ag	HBs Ag pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	8529	
4.25	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	hGH	hGH pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	44	
4.26	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	IgE	IgE pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2508	
4.27	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	IGF-1	IGF-1 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	102	
4.28	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Insulina	Insulina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	114	
4.29	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Prolactina	Prolactina pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	447	

4.30	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	PSA Total	PSA Total pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	6288	
4.31	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	PTH	PTH pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	927	
4.32	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Tacrolimus	Tacrolimus pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	1012	
4.33	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Total T3	Total T3 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	264	
4.34	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Total T4	Total T4 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	270	
4.35	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Total Testosteron	Total Testosteron pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	401	
4.36	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	TSH	TSH pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	6774	
4.37	Investigații Imunologice cu analizator în comodat	Vitamina B12	Vitamina B12 pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	1223	
5	Investigații hematologice cu analizator în comodat			Investigații	41617	1.153.204,86
5.1	Investigații hematologice cu analizator în comodat	Analizator hematologic ≥100 teste	Descriere: Analizator automat pentru efectuarea analizelor hematologice, nou; Analizator de ultim model/generație cu ultimele versiuni software instalate; Tip sistem: Închis; Montare: Pe masă; Productivitate: minim 100 probe/oră CBC + DIFF; Tip probă: sânge integru; Reactivi: lichizi, gata pentru utilizare; Volum probă necesar: ≤100 µL; Metoda diferențiere leucocite: citometrie fluorescentă în flux, 5-diff, performanță înaltă; Intervalul minim de liniaritate: WBC: 0 – 440 x 10³/µL, RBC: 0 – 8.6 x 10⁶/µL PLT: 0 – 5000 x 10³/µL Parametri determinați și calculați: WBC, RBC, Hgb, Hct, MCV, MCH, MCHC, PLT, LYMPH#, MONO#, NEUT#, BASO#, EOS#, IG#, NRBC# LYMPH%, MONO%, NEUT%, BASO%, EOS%, IG%, NRBC%, RDW-SD, RDW-CV, P-LCR, PDW, MPV, PCT; Conectivitate LIS: bidirecțional;	Bucată	1	

			Interfața cu utilizatorul: Calculator integrat sau extern livrat cu dispozitivul; Date afișate pe ecran: rezultate, histograme, grafice, date service; Identificare probe și reactivi prin coduri de bare; Stocare și revizualizare rezultate și date QC; Posibilitate imprimare rezultate și date QC; Afișare date QC prin intermediul graficelor Levey - Jennings; Accesorii livrate: UPS care asigură minim 10 minute de funcționare a analizatorului – 1 buc.; Imprimantă – 1 buc.; Cititor coduri de bare – 1 buc.; Manual de utilizare în limba română – 1 buc.; Certificare: Certificat de conformitate european, IVD; Certificat de la producător care confirmă că furnizorul dispune de ingineri instruiți pentru deservirea tehnică a analizatorului; Alimentare electrică: 220V, 50 Hz; Instalare și instruire de către furnizor; Perioada de valabilitate pentru reactivi: Reactivi: minim 6 luni de la livrare; QC: minim 30 zile de la livrare; Soluție calibrare: minim 7 zile de la livrare. Note: Analizatorul și toți reactivii propuși trebuie să fie certificați IVDD 98/79/CE sau IVDR 2017/746. Oferta de preț trebuie să includă toți reactivii și consumabilele necesare pentru testele indicate, inclusiv soluțiile QC (control de calitate), calibrare și cantitatea de reactivi utilizați pentru QC și calibrare adițional la cantitatea de teste solicitate. Cantitatea soluțiilor propuse va asigura efectuarea procedurilor de control al calității și calibrare, ori de câte ori este necesar. Operatorul economic va asigura conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS). Operatorul economic va asigura instruirea personalului după instalare și la solicitare. Operatorul economic va asigura mentenanța preventivă și corectivă gratuită pe toată durata acordului-cadru atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, calculator, etc.). Operatorul economic va asigura seturile de mentenanță și piesele de schimb, gratuite, pe toată durata acordului-cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, etc.). Operatorul economic va pune la dispoziția beneficiarului toate consumabilele necesare, gratuite, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială, pe toată durata acordului cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, sistem filtrare apă, etc.). Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică.			
--	--	--	--	--	--	--

			Operatorul economic va asigura preț pentru reactivi nemodificat pentru toată perioada acordului-cadru.			
5.2	Investigații hematologice cu analizator în comodat	Hemoleucogramă completă	Hemoleucogramă completă cu numărătoarea trombocitelor și formula leucocitară pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	41617	
6	Investigații imunologice cantitative prin imunocromatografie cu analizator în comodat			Investigații	23252	1.634.807,44
6.1	Investigații imunologice cantitative prin imunocromatografie cu analizator în comodat	Analizator imunologic semi-automat, imunocromatografie cantitativă	Descriere: Analizator portabil pentru efectuarea testelor imunologice rapide, nou; Analizator de ultim model/generație cu ultimele versiuni software instalate; Tip sistem: POCT, maintenance free; Tip probă: ser, plasmă, sânge integru; Reactivi: cartuș pentru teste rapide; Metoda detecție: imunocromatografie cantitativă; Încărcare probe: manuală, în cartuș. Teste efectuate: cTnI, NT-proBNP, CK-MB/cTnI/Myo, PCT Conectivitate LIS: unidirecțional; Interfața cu utilizatorul: ecran tactil integrat; Date afișate pe ecran: rezultate, grafice, date service; Imprimantă: integrată; Stocare și revizualizare rezultate și date QC; Posibilitate imprimare rezultate și date QC; Afișare date QC prin intermediul graficelor Levey - Jennings; Calibrare automată prin carduri SD sau coduri de bare/QR; Alimentare electrică: 220V, 50 Hz; Accesorii livrate: Manual de utilizare în limba română – 1 buc.; Perioada de valabilitate pentru reactivi: Reactivi: minim 1 an de la livrare; QC: minim 1 an de la livrare; Note: Analizatorul și toți reactivii propuși trebuie să fie certificați IVDD 98/79/CE sau IVDR 2017/746. Oferta de preț trebuie să includă toți reactivii și consumabilele necesare pentru testele indicate, inclusiv soluțiile QC (control de calitate), calibrare și cantitatea de reactivi utilizați pentru QC și calibrare adițional la cantitatea de teste solicitate. Cantitatea soluțiilor propuse va asigura efectuarea procedurilor de control al calității, ori de câte ori este necesar, considerând că analizatorul va fi utilizat 24/7. Operatorul economic va asigura instalarea analizatorului și conectarea acestuia la rețelele spitalului.	Bucată	1	

			Operatorul economic va asigura conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS). Operatorul economic va asigura instruirea personalului după instalare și la solicitare. Operatorul economic va asigura mentenanța preventivă și corectivă gratuită pe toată durata acordului-cadru atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate. Operatorul economic va asigura seturile de mentenanță și piesele de schimb, gratuite, pe toată durata acordului-cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate. Operatorul economic va pune la dispoziția beneficiarului toate consumabilele necesare, gratuite, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială, pe toată durata acordului cadru. Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică. Operatorul economic va asigura preț pentru reactivi nemodificat pentru toată perioada acordului-cadru.			
6.2	Investigații imunologice cantitative prin imunocromatografie cu analizator în comodat	cTnI	cTnI pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	2093	
6.3	Investigații imunologice cantitative prin imunocromatografie cu analizator în comodat	NT-proBNP	NT-proBNP pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	1008	
6.4	Investigații imunologice cantitative prin imunocromatografie cu analizator în comodat	CK-MB/cTnI/Myo	CK-MB/cTnI/Myo pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	4403	
6.5	Investigații imunologice cantitative prin imunocromatografie cu analizator în comodat	cTnI	cTnI pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	4403	
6.6	Investigații imunologice cantitative prin imunocromatografie cu analizator în comodat	Myo	Myo pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	4403	
6.7	Investigații imunologice cantitative prin imunocromatografie cu analizator în comodat	PCT	PCT pentru dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	6942	
7	Investigații privind viteza de sedimentare a hematiilor (VSH) cu analizator în comodat			Investigații	53000	240.671,53

7.1	Investigații privind viteza de sedimentare a hematiilor (VSH) cu analizator în comodat	Analizator VSH automat	Descriere: Analizator automat de sânge pentru determinarea vitezei de sedimentare a hematiilor, nou, nerecondiționat; Tip sistem: închis; Mod de lucru: automat; Viteză de lucru: ≥ 60 teste/oră; Capacitate probe pe bord: ≥ 30; Compatibil cu eprubete standard 13x75mm; Metoda de determinare: Directă, în eprubete primare cu K3-EDTA, fără consumarea materialului biologic din eprubetă; Fără reziduri biologice; Agitator încorporat; Unități de măsură: mm/h, după Pancenko/Westergren; Interfața cu utilizatorul: Ecran tactil, color, ≥ 8 inci; Conectivitate LIS; Identificare pacienți prin coduri de bare; Stocare și revizualizare rezultate și date QC; Posibilitate imprimare rezultate și date QC; Afișare date QC prin intermediul graficelor Levey-Jennings; Termen de valabilitate pentru QC: minim 12 luni Accesorii livrate: Manual de utilizare în limba română – 1 buc.; UPS care asigură minim 10 minute de funcționare a sistemului – 1 buc.; Imprimantă – 1 buc.; Cititor coduri de bare – 1 buc.; Note: Sistemul trebuie să fie certificat IVDD 98/79/CE sau IVDR 2017/746. Oferta de preț trebuie să includă toate consumabilele necesare pentru testele indicate, inclusiv soluțiile QC (control de calitate) și cantitatea de consumabile pentru QC adițional la cantitatea de teste solicitate. Cantitatea soluțiilor propuse va asigura efectuarea procedurilor de control al calității, ori de câte ori este necesar, considerând că analizatorul va fi utilizat 24/7. Operatorul economic va asigura instalarea analizatorului și conectarea acestuia la rețelele spitalului. Operatorul economic va asigura conectarea analizatorului la sistemul informatic (H3 SIA AMS). Operatorul economic va asigura instruirea personalului după instalare și la solicitare. Operatorul economic va asigura mentenanța preventivă și corectivă gratuită pe toată durata acordului-cadru atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, calculator, etc.). Operatorul economic va asigura seturile de mentenanță și piesele de schimb, gratuite, pe toată durata acordului-cadru, atât pentru analizator cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (UPS, calculator, etc.). Operatorul economic va pune la dispoziția beneficiarului toate consumabilele	Bucată	2	
-----	--	------------------------	---	--------	---	--

			necesare, gratuite, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială, pe toată durata acordului cadru. Timpul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică. Operatorul economic va asigura preț pentru reactivi nemodificat pentru toată perioada acordului-cadru.			
7.2	Investigații privind viteza de sedimentare a hematiilor (VSH) cu analizator în comodat	VSH - viteza de sedimentare a hematiilor	VSH - viteza de sedimentare a hematiilor pentru un dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	13000	
7.3	Investigații privind viteza de sedimentare a hematiilor (VSH) cu analizator în comodat	VSH - viteza de sedimentare a hematiilor	VSH - viteza de sedimentare a hematiilor pentru al doilea dispozitivul medical oferit în lot	Investigații	40000	

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 toți reactivii și consumabilele necesare pentru realizarea investigațiilor/testelor indicate, inclusiv soluțiile de control al calității (QC) și de calibrare, pentru investigațiile obligatorii solicitate și incluse în calculul costului.

Cerințe specifice a componentelor obligatorii a setului necesar pentru investigații, compatibile cu analizatoarele oferite în comodat.
Oricare costuri suplimentare lunare care ar permite efectuarea procedurilor cu utilizarea reagenților propuși, vor fi acoperite de către operatorul economic pe perioada consumării acestora.

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 mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile.

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.

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

11. Termenul de livrare/prestare/executare/instalare, instruire și dare în exploatare: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020:

- I. Analizatorul: până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS;**
Analizatorul medical oferat în comodat va rămâne la beneficiar până la epuizarea stocului de reactivi livrați, dar nu mai mult de 180 zile de la **expirarea termenului de valabilitate a contractului pentru investigații.**
- II. Investigațiile (consumabilele, reagenții necesari) :**

Livrarea bunurilor se va efectua în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar:

- 1) La data livrării analizatorului, Furnizorul **va livra 10%** din cantitatea totală de bunuri.
Cantitatea rămasă, reprezentând 50% din volumul total, va fi livrată în **două tranșe egale a câte 25%** fiecare.
Livrarea tranșelor se va efectua cu respectarea unui termen minim de 60 de zile după livrarea primei tranșe.
- 2) În baza **bonurilor de comandă se vor livra 40%**, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP.
Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.

Note:

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicate în contract, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în contract), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește **60%** din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea "conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ **procentul** conform tranșei de livrare și **40%** conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la semnarea contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2027;
6. Furnizorul va lua în considerare divizarea per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per test), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
**Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro*
7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.

8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana responsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2027

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 (DUAЕ, 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 (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	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: In 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: In oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertei, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei	DA
2	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
3	Formularul costurilor recurente ale dispozitivului medical	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. Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender)	DA

		descifrarea costurilor pentru perioada indicată conform loturilor care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	
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; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2 % 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 % din valoarea ofertei a dispozitivului medical fără TVA și valoarea specifică numărului de investigații specific pentru anul 2027. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta și în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>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</i>	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).

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.

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

Cerințe de calificare obligatorii

6	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
7	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; <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>	DA
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	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	DA

	în care ofertantul este stabilit	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;	
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.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	DA
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	Declarație de la Ofertant	în care să certifice termenul de garanție pentru echipament nu mai mic de 48 luni - 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
15	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
16	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2024, 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 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	DA

		împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	
18	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
19	Dovada înregistrării dispozitivului oferat (echipamentului medical), în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
20	Declarație de la ofertant-	cu privire la livrarea dispozitivelor medicale noi nefolosite (să nu fie refabricate)- <i>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;</i>	DA
21	Declarație de la Ofertant	cu privire la garantarea de către operatorul economic că nu va modifica prețul reagenților, inclusiv toate componentele necesare, indicate în formularul costurilor, pe un termen de cel puțin 48 luni și pentru toată cantitatea minimă solicitată, în perioada de garanție a dispozitivului medical - 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
22	Declarație de la ofertant pentru reagenți	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	DA
Documente obligatorii care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
23	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
24	<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)" <u>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31.01.2028</u>	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 până la 31.01.2028

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 0.001%, 3 runde).

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: Vor fi contractate doar dispozitivele medicale (echipamentele medicale) propriu zise și investigațiile necesare pentru anul 2027 conform cantităților specificate în loturi.

CAPCS precizează și furnizează parametrii de bază pentru calculele (durata calculelor – 4 ani, Cantitatea planificată de examinări pentru toți 4 ani este stabilită pentru fiecare analizator în parte, 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 ofertelor lor, conform tabelii de mai jos.

Numărul de examinări este cantitatea minimă totală și poate fi ajustată în funcție de necesitățile reale ale beneficiarului final pentru fiecare an în parte.

Note:

- Cantitățile prevăzute pentru fiecare tip de investigație au caracter estimativ și orientativ.
- O dată cu contractul de achiziții publice de bunuri și servicii, vor fi semnat 2 angajamente contractuale obligatorii privind menținerea prețurilor consumabilelor declarate în oferta depusă și privind asigurarea garanției, mentenanței preventive și corective, disponibilității pieselor de schimb și menținerea/stabilirea prețurilor aferente întreținerii pe durata de viață a dispozitivului medical, declarate în oferta depusă în cadrul procedurii de achiziție publică.
- Pe durata executării contractului, autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a redistribui cantitățile între tipurile de investigații solicitate, în funcție de necesitățile reale ale beneficiarului final, prin diminuarea unor poziții și majorarea altora, cu menținerea numărului minim total de investigații solicitat și cu respectarea valorii contractuale și a prețurilor unitare ofertate.
- Prețurile unitare ofertate vor rămâne ferme pe perioada contractuală, însă stabilirea acestora nu conferă operatorului economic un drept exclusiv de furnizare și nu generează obligația autorității contractante de a contracta exclusiv cu acesta pe întreaga perioadă.
- Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a iniția, în condițiile legii, alte proceduri de achiziție pentru produse compatibile, echivalente sau alternative, inclusiv soluții care presupun punerea la dispoziție a unui alt analizator/echipament, în cazul în care acestea se dovedesc mai avantajoase din punct de vedere tehnic și/sau economic.

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: costul cel mai scăzut cu corespunderea tuturor cerințelor, per lot.

NOTĂ: în cazul în care au fost depuse două sau mai multe oferte echivalente sub aspectul pretului 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: A fost transmis spre publicare la 25.08.2026

38. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare

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

Ana BÎNZARI