

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Achiziționarea articolelor parafarmaceutice și reagenților întru realizarea Programului Național de Transplant 2025 (Banca de țesuturi și celule umane)

prin procedura de achiziție

Licitație Deschisă

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222364
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.gov.md; www.capcs.md;
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): autoritate centrală de achiziție
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Cod CPV 3310000-1

Nr. Lot	Denumire Lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitate a de măsură	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	Valoarea estimată
1	Chit pentru transportarea si congelarea țesuturi, apirogenice, criorezistente, cutia internă de 250 ml; Cutia externă de 500ml, sterile, in ambalaj dublu.	Chit pentru transportarea si congelarea țesuturi, apirogenice, criorezistente, cutia internă de 250 ml; Cutia externă de 500ml, sterile, in ambalaj dublu.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	buc	150	2 tranșe: martie 2025, august 2025	56320,650
2	Chit pentru transportarea si congelarea țesuturi, apirogenice, criorezistente, cutia internă de 500 -700 ml; Cutia externă de 1000-1200ml, sterile, in ambalaj dublu.	Chit pentru transportarea si congelarea de țesuturi, apirogenice, criorezistente, cutia internă de 500 -700 ml; Cutia externă de 1000-1200ml, sterile, in ambalaj dublu.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	60	2 tranșe: martie 2025, august 2025	26011,740
3.	Chit pentru congelarea țesuturi, apirogenice, criorezistente, transparent, cutia internă de 40 ml; Cutia externă de 80ml, sterile, în ambalaj dublu,	Chit pentru congelarea de țesuturi, apirogenice, criorezistente, transparent, cutia internă de 40 ml; Cutia externă de 80ml, sterile, în ambalaj dublu, înălțimea 50-60mmCertificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	500	2 tranșe: martie 2025, august 2025	128000,000

	înălțimea 50-60mm.					
4	Pungi pentru congelarea țesuturilor și celulelor rezistente la -160 grade C, lungimea 400-500 mm x lățimea 220- 250mm.	Pungi din aluminiu sau alt material pentru congelarea țesuturilor, inclusiv piele, la -160°C, lungimea 180-200mm x lățimea 220- 250mm.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	100	2 tranșe: martie 2025, august 2025	221462,400
5	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 1000ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 1000ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	60	2 tranșe: martie 2025, august 2025	33774,000
6	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril.	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0,2μm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml cu capac, ambalata separat, apirogenic, steril. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	60	2 tranșe: martie 2025, august 2025	32496,000
7	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) M	1.Mărimea: M 2.Material SMS, ranforsat (impermeabil la trecerea fluidelor și microorganismelor din exterior în interior, permițând în același timp respirația pielii) 3.Cu manșete elastice, tricotate 4.Steril 5.Ambalat individual 6.Ajustarea la nivelul gâtului	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	4166,667

		7.Închidere suprapusă la spate cu 2 seturi de legături Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.				
8	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) L	1.Mărimea: L 2.Material SMS, ranforsat (impermeabil la trecerea fluidelor și microorganismelor din exterior în interior, permițând în același timp respirația pielii) 3.Cu manșete elastice, tricotate 4.Steril 5.Ambalat individual 6.Ajustarea la nivelul gâtului 7.Închidere suprapusă la spate cu 2 seturi de legături Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	400	2 tranșe: martie 2025, august 2025	8666,667
9	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) XL	1.Mărimea: XL 2.Material SMS, ranforsat (impermeabil la trecerea fluidelor și microorganismelor din exterior în interior, permițând în același timp respirația pielii) 3.Cu manșete elastice, tricotate 4.Steril 5.Ambalat individual 6.Ajustarea la nivelul gâtului 7.Închidere suprapusă la spate cu 2 seturi de legături Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	300	2 tranșe: martie 2025, august 2025	6750,000
10	Costum chirurgical de unică folosință, nesteril, mărimea M	Costum chirurgical de unică folosință, nesteril, mărimea M, să nu fie transparente, să fie suturate calitativ și înzestrate cu 3 buzunare.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate,	Buc.	500	2 tranșe: martie 2025, august 2025	16666,667

		condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.				
11	Costum chirurgical de unică folosință, nesteril, mărimea L	Costum chirurgical de unică folosință, nesteril, mărimea L, să nu fie transparente, să fie suturate calitativ și înzestrate cu 3 buzunare.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	500	2 tranșe: martie 2025, august 2025	16666,667
12	Costum chirurgical de unică folosință, nesteril, mărimea XL	Costum chirurgical de unică folosință, nesteril, mărimea XL, să nu fie transparente, să fie suturate calitativ și înzestrate cu 3 buzunare.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	6666,667
13	RPMI cu HEPES, steril testat pentru culturi celulare, flacon 400 ml.	RPMI cu HEPES, steril testat pentru culturi celulare, flacon 400 ml.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	50	2 tranșe: martie 2025, august 2025	58005,404
14	Mediu a-MEM, steril testat pentru culturi celulare, flacon 400-500 ml.	Mediu a-MEM, steril testat pentru culturi celulare, flacon 400-500 ml.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	20	2 tranșe: martie 2025, august 2025	54000,000
15	Mediu pentru cultivare k�eratinocyte, cu factori de creștere, steril, cu toate componentele necesare pentru cultivare k�eratinocyte incluse, testat pentru culturi celulare.	Mediu pentru cultivare k�eratinocyte, steril, cu toate componentele necesare pentru cultivare k�eratinocyte incluse, testat pentru culturi celulare.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	10	2 tranșe: martie 2025, august 2025	50475,950

16	Mediu pentru cultivarea fibroblastelor, cu factorii de creștere incluși, preparat pentru utilizare, steril, testat pentru cultivare cellule umane. Flacon 500 ml	Mediu pentru cultivarea fibroblastelor, cu factorii de creștere incluși, preparat pentru utilizare, steril, testat pentru cultivare celule umane. Flacon 500 ml. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	10	2 tranșe: martie 2025, august 2025	52528,280
17	Mediu pentru transportare și conservare cornee, volumul 70-100ml, în flacon de sticlă, cu dop suplimentar, ambalat separat, steril, cu siguranță contra deschiderii.	Mediu pentru transportare și conservare cornee, volumul 70-100ml, în flacon de sticlă, cu dop suplimentar, ambalat separat, steril, cu siguranță contra deschiderii. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	60	2 tranșe: martie 2025, august 2025	113400,000
18	Mediu de transport pentru cornee – Eusol C, 20 ml, steril, pentru păstrare cornee la +4°C, să conțină conformatoare.	Mediu de transport pentru cornee – Eusol C, 20 ml, steril, pentru păstrare cornee la +4°C, să conțină conformatoare. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	60	2 tranșe: martie 2025, august 2025	67200,000
19	Mediu pentru detumescentă cornee, volumul 30-50ml, în flacon de sticlă, cu dop de	Mediu pentru detumescentă cornee, volumul 30-50ml, în flacon de sticlă, cu dop de rezervă, ambalat separat, steril cu siguranță contra deschiderii. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	48	2 tranșe: martie 2025, august 2025	79200,000

	rezervă, ambalat separat, steril cu siguranță contra deschiderii					
20	Trypan blue 0,4%, flacon de 2ml, steri, ambalat, câte o unitatea.	Trypan blue 0,4%, flacon de 2ml, steri, ambalat, câte o unitatea. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacon	30	2 tranșe: martie 2025, august 2025	25350,000
21	Soluție Salină Echilibrată Hanks (autor), fără calciu, fără magneziu, și fără fenol roșu, pentru spălare în timpul preparării grefelor.	Soluție Salină Echilibrată Hanks (autor), fără calciu, fără magneziu, și fără fenol roșu, pentru spălare în timpul preparării grefelor. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	20	2 tranșe: martie 2025, august 2025	8550,000
22	Colagenază, din Clostridium histolyticum, pulbere liofilizată, >125 CDU/mg solid (CDU = collagen digestion units). Flacon de 1gr. Steril.	Colagenază, din Clostridium histolyticum, pulbere liofilizată, >125 CDU/mg solid (CDU = collagen digestion units). Flacon de 1gr. Steril. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	5	2 tranșe: martie 2025, august 2025	71098,720
23	Mediu pentru separarea limfocitelor, densitatea 1077, (Lymphocyte Separation Medium), flacoane de câte	Mediu pentru separarea limfocitelor, densitatea 1077, (Lymphocyte Separation Medium), flacoane de câte 100 ml, set 24 flacoane. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	flacoane	12	2 tranșe: martie 2025, august 2025	13489,200

	100 ml, set 24 flacoane.					
24	Set de medii lichide pentru testarea sterilitatii. Un set să includă un flacon cu mediu Tioglicolic pentru testare bacteriologică și un flacon cu mediu Sabraud pentru testare fungică. Ambalare separată, fiecare flacon să conțină 15-25 ml mediu, steril.	Mediu pentru separarea limfocitelor, densitatea 1077, (Lymphocyte Separation Medium), flacoane de câte 100 ml, set 24 flacoane. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, s	flacoane	300	2 tranșe: martie 2025, august 2025	10000,000
25	Mănuși ortopedice, perechi	Mărimea 8	flacoane	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	2028,600
26	Mănuși ortopedice, perechi.	Mărimea 8,5	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	2028,600
27	Mediu nutritiv DMEM/F-12 Ham pentru cultivarea celulelor stem mezenchimale cu toate suplimentele sau componentele necesare incluse pentru cultivarea	Mediu nutritiv DMEM/F-12 Ham pentru cultivarea celulelor stem mezenchimale cu toate suplimentele sau componentele necesare incluse pentru cultivarea celulelor umane, fără HEPES. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	20	2 tranșe: martie 2025, august 2025	33333,333

	celulelor umane, fără HEPES.					
28	PBS (Bufer salin fosfatic), pH7.4, steril, testat pentru culturi celulare, flacon 400-500ml.	PBS (Bufer salin fosfatic), pH7.4, steril, testat pentru culturi celulare, flacon 400-500ml. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	20	2 tranșe: martie 2025, august 2025	6570,000
29	Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice, ambalate separat.	Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice. Fiecare eprubetă ambalată individual. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	500	2 tranșe: martie 2025, august 2025	1475,000
30	Eprubete sterile de 15 ml, apirogenice, sterile conice, testate pentru culturi celulare. Ambalare individuală, rezistentă.	Eprubete sterile de 15 ml, apirogenice, sterile conice, testate pentru culturi celulare. Fiecare eprubetă ambalată separat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	500	2 tranșe: martie 2025, august 2025	1115,000
31	Filtre pentru seringi din PES de 0,2 μm	Filtre pentru seringi, diametrul de 25-28 mm, cu membrana din PES (polietersulfonă) și porii de 0,2 μm în diametru. Sterile, apirogene, împachetate individuală. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	50	2 tranșe: martie 2025, august 2025	3333,333
32	Seringă cu ac, 20ml cu 3 componente, sterilă, ambalare individuală. Cu piston de cauciuc.	Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă	Buc.	300	2 tranșe: martie 2025, august 2025	400,000

		<ul style="list-style-type: none"> - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - Piston de cauciuc - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. 				
33	Seringa, cu ac, 10 ml cu 3 componente, sterila	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. 	Buc.	300	2 tranșe: martie 2025, august 2025	262,500
34	Seringa, cu ac, 5 ml cu 3 componente, sterila	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - rezistent la presiune 	Buc.	500	2 tranșe: martie 2025, august 2025	287,500

		<ul style="list-style-type: none"> - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului. 				
35	Seringa, cu ac, 2 ml cu 3 componente, sterila	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradăție din ml în ml, gradăția marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <p>Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.</p>	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	111,667
36	Container pentru urină (steril) cu capac, volum - 150 ml	<p>1.Volum TOTAL: 150 ml 2.cu etichetă pentru marcarea 3.steril 4.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 5. Volum Gradat (marcat) până la 100-120 ml. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.</p>	Buc.	500	2 tranșe: martie 2025, august 2025	1000,000
37	Eprubete cu anticoagulant K3/EDTA pentru colectare sânge, 8-10 ml	<p>Eprubeta vacumata, sterile cu K3EDTA 8-10 ml. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.</p>	buc	600	2 tranșe: martie 2025, august 2025	825,000

38	Eprubeta cu Citrat de sodiu 3.8%	Eprubete sterile cu Citrat de sodiu 3.8%, pentru un volum de sânge: 4.5-5 ml. Material: PP/ PS/PET. Cu capac de plastic – push. Cu etichetă pentru marcare. Dimensiunile tubului: 13x75 mm sau 12x86 mm. Ambalate în stativ până la 100 eprubete. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	114,800
39	Pipete Paster, 5 ml.	Pipete de tip: Paster, din plastic, volum 5 ml Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	93,333
40	Pipete serologice de 5ml	Pipete serologice, sterile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare. Volum de lucru – 5 ml. Fiecare pipetă ambalată individual.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	333,333
41	Pipete serologice de 10ml	Pipete serologice, sterile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare. Volum de lucru – 10 ml. Fiecare pipetă ambalată individual.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	483,333
42	Pipete serologice de 25ml	Pipete serologice, sterile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare. Volum de lucru – 25 ml. Fiecare pipetă ambalată individual.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	400,000

43	Criotuburi, sterile, volum 1,8ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca.	Criotuburi de 1,8 ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca.Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	400	2 tranșe: martie 2025, august 2025	900,000
44	Seringi Luer Lock, 3 componente de 5 ml, ambalate individual cu ac de 22G	Seringi 5 ml luer-lock, din 3 componente, ambalate individual cu ac de 22GCertificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	500,000
45	Seringi Luer Lock, 3 componente de 10ml ambalate individual, cu ac de 22G	Seringi Luer Lock, 3 componente de 10ml ambalate individual, cu ac de 22GCertificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc.	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	583,333
46	Seringi Luer Lock, 3 componente de 20 ml, ambalate individual cu ac de 22G	Seringi Luer Lock, 3 componente de 20 ml, ambalate individual cu ac de 22G Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc	200	2 tranșe: martie 2025, august 2025	750,000
47	Seringi Luer Lock, 3 componente de 50 ml, ambalate individual	Seringi Luer Lock, 3 componente de 50 ml, ambalate individual Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate (denumirea, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de păstrare) ale produsului indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului.	Buc	130	2 tranșe: martie 2025, august 2025	595,500
						1218469,84 4

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: **nu se acceptă**
(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Termenul de livrare conform fiecărui lot în parte pe parcursul anului 2025

12. Termenul de valabilitate a contractului: **până la 31.12.2025**

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

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu se aplică**
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Obligați tatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	DA
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; 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;	DA

		<p>- 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).</p> <p>În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat atrage după sine respingerea ofertei</p> <p>NOTĂ: Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.</p> <p>Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini).</p> <p>Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.</p> <p>Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p> <p>Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul cu mostra de produs.</p> <p>Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>	
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	<p>original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.</p>	DA

4	DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2.00% din valoarea ofertei fără TVA. - În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile , - de: 2.00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. - În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor	DA
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	DA

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată.

Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.

Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

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

Cerințe de calificare obligatorii

7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale	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

	din țara 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;	
9	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
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
11	Declarație de la ofertant Prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Eșantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018. Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului. Notă: Neprezentarea Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.	DA
12	Declarație de la ofertant	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de până la 2 ani.	DA
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor	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	DA

	prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.	
14	Standard de fabricare	Certificat ISO 13485, marcajul IVD cât și precalificare OMS (precalificare OMS este criteriu obligatoriu doar pentru testele rapide) și Certificatul de conformitate per produs. Pentru testele care nu sunt precalificate de OMS – prezentarea a unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător.	DA
15	Notă	Testele trebuie să fie prezentate în ambalajul producătorului. La necesitate să se prezinte mostre. La livrarea se va prezenta Certificat de Calitate per fiecare lot prezentat. 3. Teste vor fi supuse procedurii interne de verificare a controlului calității în cadrul LAM IMSP SDMC (la necesitate), până la procedura de achitare a întregii valoare a lotului (doar pentru reactivi).	DA
16	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor. Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	DA
17	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Se va da prioritate bunurilor care sunt dispozitive medicale. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	DA
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
17	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.	DA
18	Garanția de bună execuție	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	DA

		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 ianuarie 2026</u>	
--	--	--	--

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

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

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

sau

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

Notă: În cazul în care garanția pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediul CAPCS, după deschiderea ofertelor în termen de 72 de ore. Termenul de valabilitate a garanției bancare trebuie să fie același cu termenul de valabilitate a ofertei.

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.

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

Transfer la contul instituției

Beneficiar: MF-TR Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

Banca benefic.: Ministerul Finanțelor-Trezoreria de stat

Codul bancii: TREZMD2X.

Cu următoarea notă: *Garanția 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 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.

Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2026.

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

17. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.
18. Tehnici și instrumente specifice de de atribuire: **licitația electronică, pasul minim 0,01%, 3 runde, conform platformei de achiziții publice.**
19. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică
20. Ofertele se prezintă: în lei.
21. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: per lot la cel mai scăzut preț cu corespunderea tuturor cerințelor.**
22. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: nu se aplică
23. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- conform SIA RSAP MTender
24. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
- Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
25. Termenul de valabilitate a ofertelor: **160 de zile**
26. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP
27. *Ofertele întârziate vor fi respinse.*
28. 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.*
29. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.
30. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu
31. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor: *Agencia 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*
32. 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):nu a fost
33. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: trimestrul III 2024.
34. Data publicării anunțului de intenție spre publicare transmis spre publicare la data de 26.09.2024.
35. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare 26.09.2024
36. 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

37. 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):

(se specifică da sau nu)

Conducătorul grupului de lucru semnat electronic

Gheorghe GORCEAG