

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Achiziționarea de reactive și consumabile pentru Banca de Țesuturi conform Programului Național de Transplant 2021** (se indică obiectul achiziției)
prin procedura de achiziție **Cererea ofertelor de prețuri (bunuri)**
(tipul procedurii de achiziție)

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.md**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **autoritate centrală de achiziție**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. Lot	Denumire obiectului achiziției	Descrierea	Cantitatea	Unitatea de măsura	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 CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	50	Bucată	29500
2	Chit pentru congelarea țesuturi. apirogenice. criorezistente. transparent. cutia internă de 40 ml; Cutia externă de 80ml. sterile. în ambalaj dublu. înălțimea 50-60mm.	Chit pentru congelarea țesuturi. apirogenice. criorezistente. transparent. cutia internă de 40 ml; Cutia externă de 80ml. sterile. în ambalaj dublu. înălțimea 50-60mm. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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	100	Bucată	43000

		indicate pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta produsului . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.			
3	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0.2pm. diametrul filtrului 75mm. cu vas pentru stocare de 1000ml cu capac. ambalata separat. apirogenic. steril.	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0.2pm. diametrul filtrului 75mm. cu vas pentru stocare de 1000ml cu capac. ambalata separat. apirogenic. steril. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	50	Bucată	25500
4	Ac pentru puncție/ aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizare unică. lungimea acului de 10-12cm. cu mandren cu diametrul lumenului 3.0-4.0mm sterile. ambulate separat	Ac pentru puncție/aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizare unică. lungimea acului de 10-12cm. cu mandren cu diametrul lumenului 3.0-4.0mm sterile. ambulate separat. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	40	Bucată	16400
5	Ac pentru puncție/ aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizare unică. lungimea acului de 6-7cm. cu mandren cu diametrul lumenului 1.0-2.0mm sterile. ambulate separat	Ac pentru puncție/ aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizare unică. lungimea acului de 6-7cm. cu mandren cu diametrul lumenului 1.0-2.0mm sterile. ambulate separat. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	40	Bucată	16400
6	RPMI cu HEPES. steril testat pentru culturi celulare. flacon 400 ml.	RPMI cu HEPES. steril testat pentru culturi celulare. flacon 400 ml Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului..	30	Flacon	11400
7	Mediu a-MEM. steril testat pentru culturi celulare. flacon 400 ml.	Mediu a-MEM. steril testat pentru culturi celulare. flacon 400 ml. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului); Date de identitate	10	Flacon	27700

		(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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.			
8	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 cellule umane. Flacon 500 ml. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	5	Flacon	27800
9	Mediu pentru transportare și conservare corneae, volumul 50-100ml, în flacon de sticlă, cu dop suplimentar, ambalat separat, steril, cu siguranță contra deschiderii.	Mediu pentru transportare și conservare corneae, volumul 100ml, în flacon de sticlă, cu dop suplimentar, ambalat separat, steril, cu siguranță contra deschiderii. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	12	Flacon	30000
10	Mediu pentru detumescentă corneae, volumul 30-50ml, în flacon de sticlă, cu dop de rezervă, ambalat separat, steril cu siguranță contra deschiderii	Mediu pentru detumescentă corneae, volumul 30-50ml, în flacon de sticlă, cu dop de rezervă, ambalat separat, steril cu siguranță contra deschiderii. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	12	Flacon	29760
11	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 CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	20	Flacon	8400
12	Collagenază, din Clostridium histolyticum, lyophilized powder, >125 CDU/mg solid	Collagenază, din Clostridium histolyticum, lyophilized powder, >125 CDU/mg solid (CDU = collagen digestion units). 0.5-5.0 FALGPA units/mg solid. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele	5	Flacon	81000

	(CDU = collagen digestion units). 0.5-5.0 FALGPA units/mg solid	corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.			
13	Mediu pentru separarea limfocitelor, densitatea 1077. (Lymphocyte Separation Medium). flacoane de câte 100 ml, set 24 flacoane.	Mediu pentru separarea limfocitelor, densitatea 1077. (Lymphocyte Separation Medium). flacoane de câte 100 ml, set 24 flacoane. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	1	Set	20000
14	Mediu lichid, Tioglicol, pentru testare bacteriologică, flacoane, 10-20 ml, ambulate separate, conținut steril	Mediu lichid, Tioglicol, pentru testare bacteriologică, flacoane, 10-20 ml, ambulate separate, conținut steril. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	200	Flacon	2800
15	Mediu lichid, Saburaud, pentru testare fungică, flacoane, 10-20 ml, ambulate separate, conținut steril	Mediu lichid, Saburaud, pentru testare fungică, flacoane, 10-20 ml, ambulate separate, conținut steril. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	200	Flacon	2800
16	Costume chirurgicale de unică folosință, nesterile, mărimea M	1.Mărimea: M 2.Material netesut, nesteril, care permite respirația pielii. Din două componenete, camasa și pantalonii. Camasa cu minici scurte și trei buzunare. (Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 .	500	Bucată	16200

		Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.			
17	Costume chirurgicale de unică folosință. nesterile. mărimea L	1.Mărimea: L 2.Material netesut, nesteril, care permite respirația pielii. Din două componenete, camasa și pantalonii. Camasa cu minici scurte și trei buzunare. (Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	500	Bucată	16200
18	Costume chirurgicale de unică folosință. nesterile. mărimea XXL	1.Mărimea: XXL 2.Material netesut, nesteril, care permite respirația pielii. Din două componenete, camasa și pantalonii. Camasa cu minici scurte și trei buzunare. (Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	100	Bucată	3240
19	Masca facială protecție FFP3 FS-930 V -Filter Service	Masca facială protecție FFP3 FS-930 V -Filter Service. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	100	Bucată	30000
20	Combinezon medical universal din tercot. Alb. Reglabil M-XL. 1 bucata	Combinezon medical universal. Tesatura tercot de înaltă calitate cu fire rasucite din bumbac și poliester îl face rezistent la purtare și spălare la 40 grade C fără a intra la apă. Croiul cu ajustări elastice este foarte confortabil și închiderea cu fermoar până sus asigură protecția dorită. Mărimea L. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	100	Bucată	60000

21	Combinezon medical universal din tercot. Alb. Reglabil L-XXL. 1 bucata	Combinezon medical universal. Tesatura tercot de inalta calitate cu fire rasucite din bumbac si poliester il face rezistent la purtare si spalare la 40 grade C fara a intra la apa. Croiul cu ajustari elastice este foarte confortabil si inchiderea cu fermoar pana sus asigura protectia dorita. Mărima X L. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	20	Bucată	12000
22	Mediu nutritiv (Ham's Nutritive) pentru cultivarea celulelor stem mezenchimale din țesut adipos cu toate suplimentele sau componentele necesare incluse pentru cultivarea celulelor.	Mediu nutritiv (Ham's Nutritive) pentru cultivarea celulelor stem mezenchimale din țesut adipos cu toate suplimentele sau componentele necesare incluse pentru cultivarea celulelor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	10	Bucată	35000
23	Mediu nutritiv (Ham's Nutritive) pentru cultivarea celulelor stem mezenchimale din măduva osoasă cu toate suplimentele sau componentele necesare incluse pentru cultivarea celulelor.	Mediu nutritiv (Ham's Nutritive) pentru cultivarea celulelor stem mezenchimale din măduva osoasă cu toate suplimentele sau componentele necesare incluse pentru cultivarea celulelor. Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. 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 . Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.	10	Bucată	35000
Valoarea totală estimată					580100

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

1) Pentru mai multe loturi;

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: 2 tranșe: 50% Iunie 2021 și 50% Septembrie 2021 (cu excepția lotului nr.13, care va fi livrat într-o singură tranșă – Iunie 2021)

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.12.2021

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):

1	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
2	Formularul specificației tehnice F 4.1	- original- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
3	Formularul specificației de preț F 4.2	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului; va prezenta formularul ofertei F 4.2	DA
4	DUAE	Original, conform modelului atașat, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice. 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%	-original- prevăzută în punctul IPO 23.1; conform formularului F 3.2 din documentația standard sau transfer. Notă: în cazul în care garanție pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS după deschiderea ofertelor.	DA
6	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie,- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului; Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
7	Declarație	Privind termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului.- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
8	Certificat de atribuire a contului bancar	—copie— - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
9	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat),valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;;	DA
10	Lista fondatorilor Operatorului economic	Lista fondatorilor Operatorului economic (numele, prenumele, codul personal)	DA
11	Declarație	Pentru produsele noi sau necunoscute pentru medici, vor fi prezentate mostre de către potențialii câștigători în termen de 5 zile de la solicitare, original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice Ofertantului;	DA
12	Declarație	privind confirmarea identității 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 câștigător, originală, conform modelului atașat. Se prezintă de către operatorul economic desemnat câștigător o dată cu contractual semnat.	DA

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

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

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): nu sunt

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț

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

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: *conform SIA RSAP MTender*
- pe: : *conform SIA RSAP MTender*

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

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

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **60 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: *SIA RSAP MTender*

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

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

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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

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

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

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: **decembrie 2021-ianuarie 2022**

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

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **07.04.2021**

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

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

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

(se specifică da sau nu)

35. Alte informații relevante: **Garanție de bună execuție în mărime de 5% din suma contractului o dată cu prezentarea contractului**

[forma garanției de bună execuție a/b/

- a) *Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau*
- b) *Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:*

Beneficiar: MF-TT Chisinau-bugetul de stat

Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod fiscal: 1016601000212

Cont IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA
Banca benefic.: Ministerul Finantelor-Trezoreria de stat
Codul bancii: TREZMD2X

Conducătorul grupului de lucru:



L.Ş.