

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea achiziționarea centralizată de reagenți de laborator și alte materiale consumabile necesare în testările imunohematologice a sângelui pacienților-recipienți de componente sanguine și compatibilizarea sanguină pretransfuzională, pentru anul 2019

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**
4. Numărul de telefon/fax: **022 88 43 25, fax 022 88 42 45**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: www.capcs.md, office@capcs.md, dispozitive@capcs.md
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: www.achizitii.md, www.capcs.md/dispozitive medicale/ anunțuri licitații
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. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33100000-1	anti-A (flacon 10 ml p/u 200 examinări, una examinare - una picătură 0,05 ml)	Buc.	319	Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților. Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard. Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual. Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat. Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de	11046.33

					<p>producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul lîrării: Februarie 2019</p> <p>IMS conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	
2	33100000-1	anti-B (flacon 10 ml p/u 200 examinari, una examinare - una picatură 0,05 ml)	Buc.	319	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a</p>	11046.33

					<p>dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	
3	33100000-1	anti-AB (flacon 5 ml p/u 100 examinari, una examinare - una picătură 0,05 ml)	Buc.	122	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 5ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p>	4160.2

					<p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul livrării:</p> <p>Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	
4	33100000-1	anti-A ₁ (flacon 5 ml p/u 100 examinari, una examinare - una picatură 0,05 ml)	Buc.	86	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate:</p> <p>a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 60 secunde, metoda pe placă.</p> <p>b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 5ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă</p>	4710.134

					<p>cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul lirii: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	
5	33100000-1	anti-D IgM (flacon 10 ml p/u 200 examinari, una examinare - una picatură 0,05 ml)	Buc.	300	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmăcerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul lirii: Februarie 2019</p>	20460

					IMSP conform anexei	
					termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului	
6	33100000-1	anti-D IgM+IgG (flacon 10 ml p/u 200 examinari, una examinare - una picatură 0,05 ml)	Buc.	302	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG.</p> <p>Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 sec metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului – incubarea în tub la T° camerei 15-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichet flaconului.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din</p>	20596.4

					termenul total de valabilitate a produsului	
7	33100000-1	anti-Kell (flacon 10 ml p/u 200 examinari, una examinare - una picatură 0,05 ml)	Buc.	277	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți: Tipul anticorpilor – clasa IgM. Sensibilitate: a) cu antigenul corespunzător aviditate în primele 15 secunde, metoda pe placă. b) intensitatea reacției de la 3+ până la 4+, metoda pe placă/tub cu eritrocitele standard.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</p> <p>Metoda de utilizare a reagentului pe placă/tub la T° camerei 15-25 °C, examen vizual.</p> <p>Aspectul exterior și interior - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul lirii: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	168407.7
8	33100000-1	tub cu EDTA	Buc.	38159	Destinație: pentru recoltarea sîngelui de la pacient,	33160.17

					<p>pacient/recipient destinat examinărilor de laborator. Proprietăți: volum 8-10 ml, asigurată cu conservant tip EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și notificările "DE UZ UNIC", "STERIL în interior". Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei eprubete.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv cu confirmarea proprietăților calitative a produsului, cât și traducerea în limba de stat.</p> <p>Tranșele de livrare și locul lirii: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	
9	33100000-1	tub tip 10x75mm	Buc.	235560	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor imunoematologice, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: dimensiuni 10mm×75mm, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, termen de valabilitate, condiții de păstrare).</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a</p>	79030.38

					<p>dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM.</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, inclusiv cu confirmarea proprietăților calitative a produsului, cât și traducerea în limba de stat.</p> <p>Tranșele de livrare și locul lirii: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	
10	33100000-1	Ser polispecific antiglobulinic (flacon 10 ml - 100 examinări, o examinare 2 picături 0,1 ml)	Buc.	636	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>- conține obligatoriu anticorpi anti- IgG și anti-C3d, care reacționează cu imunoglobulinele și/sau complementul de pe membrana eritrocitelor, provocând aglutinarea eritrocitelor sensibilizate.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 10 ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichet flaconului.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul lirii: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p>	57367.2

					termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului	
11	33100000-1	celule acoperite cu Ig G (flacon 10 ml pentru 200 examinari, una examinare - una picatură 0,05 ml, termen valabilitate 64 zile)	Buc.	468	<p>Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.</p> <p>Proprietăți: Suspensie eritrocitară: a) de grup sanguin 0; b) sensibilizate (acoperite) cu IgG; c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (nume, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului.</p> <p>Termen valabilitate 64 zile.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2019 Aprilie 2019 Iunie 2019 August 2019 Octombrie 2019 Decembrie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	411840
12	33100000-1	Soluția LISS (flacon 100 ml, una examinare 2 picături 0,1 ml)	Buc.	56	<p>Destinație: pentru tehnica de aglutinare în tub.</p> <p>Proprietăți: - pH 6,5 - 7,0. - asigurarea creșterii ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției</p>	9178.4

					<p>antigen/anticorp; Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala. Forma de ambalare: în flacoane de 100ml, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	
13	33100000-1	ID card gel pentru fenotiparea Rh/Kell, unități	Buc.	240	<p>Destinație: Pentru fenotiparea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul Rhesus și Kell. Proprietăți: Coloane cu gel cu anticorpi monoclonali în următoarele configurații: anti-C, anti-c, anti-E, anti-e, anti-Kell și control negativ. Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat. Compatibil cu echipamentul din dotația laboratorului. Forma de ambalare: Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor</p>	36424.08

					<p>coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului</p> <p>Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2019</p> <p>IMSP conform anexei</p> <p>termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului</p>	
14	33100000-1	ID card gel pentru fenotiparea ABO/D, unități	Buc.	240	<p>Destinație: Pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul AB0 și Rhesus D.</p> <p>Proprietăți: Coloane cu gel cu anticorpi monoclonali anti-A, anti-B și anti-D.</p> <p>Configurații prezente: Anti - A, Anti - B, Anti - AB, Anti - DVI+, Anti - DVI - și control negativ.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat.</p> <p>Compatibil cu echipamentul din dotația laboratorului.</p> <p>Forma de ambalare: Card cu șase coloane, va fi ambalat separat în ambalaj sigur, marcat și etichetat de către producător cu informații de identitate (denumire, număr de lot/serie, termenul de valabilitate, condițiile de depozitare. Datele de identificare de pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu datele de pe fiecare card.</p> <p>- Certificat de conformitate (marcaj național de conformitate SM sau marcaj european de conformitate CE) sau declarație în funcție de evaluarea conformității sau certificat de înregistrare a dispozitivului medical în Republica Moldova, eliberat de AMDM;</p>	22978.56

					- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. Tranșele de livrare și locul livrării: Februarie 2019 IMSP conform anexei termenul de valabilitate la livrare nu mai mic de 80 % din termenul total de valabilitate a produsului	
Valoarea estimativă totală						890405.9

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

1) Pentru toate loturile;

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

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **livrarea va avea loc în tranșe conform graficului stipulat în documentația de atribuire**

12. Termenul de valabilitate a contractului **31.12.2019**

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):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	DUAE	Semnat și ștampilat de către operatorul economic	Obligativiu
2.	Oferta	Formularul F 3.1 – semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligativiu
3.	Specificații de preț	Formularul F 4.1 - semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligativiu
4.	Specificații tehnice	Formularul F 4.2 - semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligativiu
5.	Garanția pentru ofertă	Formularul F 3.2 – original	Obligativiu
6.	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.4) din documentatia Standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativiu
7.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din	Obligativiu

		țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	
8.	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.5) - original – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
9.	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (F 3.3) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
10.	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului	Obligativ
11.	Certificat de atribuire a contului bancar	–copie– confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
12.	Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	–copie– eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
13.	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
14.	Confirmarea prezentării certificatului de origine pentru produs la livrare	- copie confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului.	Obligativ
15.	Confirmarea proprietăților calitative a produsului, cu indicarea acestora în instrucțiunea de utilizare a produsului	- copie confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului.	Obligativ
16.	Instrucțiunea de utilizare a produsului, inclusiv și traducerea în limba de stat	- copie confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului.	Obligativ
17.	Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului.	Obligativ
18.	Mostre	- în termen de 5 zile de la solicitarea autorității contractante	Obligativ

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

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

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **solicitarea scrisă a beneficiarului**

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **pe lot la cel mai mic preț fără TVA cu corespunderea tuturor cerințelor.**

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **15:00**
- pe: [data] **25.01.2019**

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: **90 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**

(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: **Limba 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:

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

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): _____

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

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: _____

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	Se acceptă
sistemul de comenzi electronice	Nu se acceptă
facturarea electronică	Se acceptă
plățile electronice	Se acceptă

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): _____

(se specifică da sau nu)

35. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.