

## ANUNȚ/INVITAȚIE DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind *Achiziționarea articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) în contextul situației de urgență pentru anul 2022*

prin procedura de achiziție: *Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare nr. NFP 01/DM din 04.03.2022*

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**
4. Numărul de telefon/fax: **022-222 445/ 022 – 222- 364**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: [office@capcs.md](mailto:office@capcs.md);  
[www.capcs.md](http://www.capcs.md);
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: *documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **autoritate centrală de achiziție**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:  
**Cod CPV: 33100000-1**

Nr. de ord.	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Specificația tehnică deplină solicitată	Cantitatea	Valoarea estimată
1	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	Pereche	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În Formularul specificațiilor tehnice se va indica obligatoriu codul produsului conform catalogului, inclusiv; codul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în cazul în care bunul este înregistrat.</p>	4650	21 921,41
2	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	Pereche	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere.</p> <p>Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În Formularul specificațiilor tehnice se va indica obligatoriu codul produsului conform catalogului, inclusiv; codul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în cazul în care bunul este înregistrat.</p>	20860	98 339,90

3	<p>Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7,5</p>	<p>Pereche</p>	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5  Unitatea de măsură: pereche  Ambalaj: maxim 50 perechi  Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.  Rezistență la rupere.  Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577  Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018  Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.  * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.  * Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).  * Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În Formularul specificațiilor tehnice se va indica obligatoriu codul produsului conform catalogului, inclusiv, codul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în cazul în care bunul este înregistrat.</p>	60190	283 752,57
4	<p>Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8</p>	<p>Pereche</p>	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8  Unitatea de măsură: pereche  Ambalaj: maxim 50 perechi  Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.  Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577  Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018  Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.  * Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.  * Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).  * Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În Formularul specificațiilor tehnice se va indica obligatoriu codul produsului conform catalogului, inclusiv, codul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în cazul în care bunul este înregistrat.</p>	68180	321 419,68



5	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Pereche	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila uimedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În Formularul specificațiilor tehnice se va indica obligatoriu codul produsului conform catalogului, inclusiv, codul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în cazul în care bunul este înregistrat.</p>	38990	183 809,82
6	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	Pereche	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice.</p> <p>Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455 sau ASTM D3577 . Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila uimedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În Formularul specificațiilor tehnice se va indica obligatoriu codul produsului conform catalogului, inclusiv, codul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în cazul în care bunul este înregistrat.</p>	22870	107 815,61

7	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	Bucata	<p>Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm</p> <p>Cu acul care se introduce in fiacson din polimer. Steril.</p> <p>Cu acul care se introduce in fiacson din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- tub flexibil din PVC pentru uz medical, semitrigid, care isi revia forma rapid dupa indoire, pe care este montata camera de numarati picături cu filtru care nu permite trecerea impuritatilor;</li> <li>- camera de aer cu supapa și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+-0.1)g de apă distilată la temperatura (20+-2)°C;</li> <li>- clama cu rola pentru reglarea debitului;</li> <li>- manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor;</li> <li>- tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip;</li> <li>- lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm</li> <li>- acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic,</li> </ul> <p>Ambulate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila unedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În Formularul specificațiilor tehnice se va indica obligatoriu codul produsului conform catalogului, inclusiv, codul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în cazul în care bunul este înregistrat.</p>	510950	1 579 896,23
8	Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac 29G	Bucata	<p>Seringi sterile de unica folosinta.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ac nedetasabil din oțel/inox, 29 G ½ ;</li> <li>- volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale</li> <li>- formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc</li> <li>- confectionată etanș</li> <li>- ac hipotalergic, apirogen,</li> <li>- produs latex free;</li> <li>- ambalaj individual</li> </ul> <p>Ambulate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila unedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În Formularul specificațiilor tehnice se va indica obligatoriu codul produsului conform catalogului, inclusiv, codul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, în cazul în care bunul este înregistrat.</p>	134510	134 950,52



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 admite  
 11. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitată: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020,  
 1 tranșă min. 30% în decurs de 10 zile de la înregistrarea contractelor de către CAPCS;  
 11 tranșă cantitatea rămasă în decurs de 25 zile de la înregistrarea contractelor de către CAPCS.

12. Termenul de valabilitate a contractului: până la 30.06.2022  
 13. Contract de achiziție rezervat ateliereilor profetate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu  
 14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/obligativitatea
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic. Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA
2	Specificația tehnică	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA
3	Specificația de preț	Original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	DA
4	DUAE	original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic; Nota: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură constituie temei de descalficare a operatorilor economici	DA
5	Garanția pentru oferta	- 0,5 % din valoarea ofertei fără TVA, în cazul în care garanția bancară 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 30 zile, - de: 0,5 % din valoarea ofertei fără	DA

		TVA. confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic. - 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;;	
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (30 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	DA
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; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)-copie- confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic.	DA
8	Declarație de la ofertant	Original - cu privire la înregistrarea în Registru de Stat al Dispozitivelor Medicale, confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic.	DA
9	Declarație de la ofertant	Original - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului.confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei operatorului economic.	DA
10	Notă	Se vor prezenta mostre 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei sau poze unde vor fi vizibile informații cu privire la model, producătorul, țara de origine, ambalarea și etichetată conform HG nr. 702 din 11.07.2018	DA
11	Notă	Se vor accepta ofertele cu o cantitate mai mică decât cea solicitată în caietul de sarcini. contractul se va atribui ofertei cu cel mai mic preț cu corespunderea tuturor cerințelor tehnice și de calificare, iar în cazul neacoperirii cantității solicitate, cantitatea rămasă va fi acoperită din contul următoarei oferte după preț cu corespunderea tuturor cerințelor tehnice și de calificare, astfel încât să fie contractată toată cantitatea solicitată din caietul de sarcini.	DA
12	Notă	Operatorul economic poate depune ofertă de la producători diferiți (cu coduri diferite) pentru același lot, astfel în cât să asigure cantitatea toată per lot și să corespundă cerințelor tehnice solicitate.	DA
13	Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru	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	DA



participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	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.	
---	---	--

**17. Garanția pentru ofertă: în cuantum de 0,5 % din valoarea ofertei fără TVA.:**

*Transfer la contul instituției*

Beneficiar: MF-TT 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 0,5% la procedura de achiziție publică nr. NFP 01/DM din 04.03.2022.*

Notă: În cazul transferului operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă 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.

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

*Transfer la contul instituției*

Beneficiar: MF-TT 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. NFP 01/DM din 04.03.2022.*

*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.

**19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), nu se aplică.**

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

**21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului: nu se aplică**

**22. Ofertele se prezintă: în lei.**

**23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: per lot la cel mai mic preț cu corespunderea tuturor cerințelor, contractul se va atribui ofertei cu cel mai mic preț cu corespunderea tuturor cerințelor tehnice și de calificare, iar în cazul neacoperirii cantității solicitate, cantitatea rămasă va fi acoperită din contul următoarei oferte după preț cu corespunderea tuturor cerințelor tehnice și de calificare, astfel încât să fie contractată toată cantitatea solicitată din caietul de sarcini.**

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



25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

04.03.2022, ora: 14:00

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

mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2, Centrul pentru Achiziții Publice Centralizată

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 30 de zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

29. Ofertele întârziate vor fi respinse.

30. 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.*

31. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba se stat.

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

33. 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*

34. 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): se va publica după publicare în SIA RSAP (Mtender).

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

36. Data publicării anunțului de intenție:

37. Data transmiterii invitației de participare: 02.03.2022

38. 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

39. 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:

Georghe GORCEAG

