

ANUNȚ PRIVIND CONSULTAREA PIEȚEI

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **bd. Grigore Vieru 22/2, Chișinău, Moldova**
4. Persoana de contact: **Botica Aurelia**
5. Numărul de telefon/fax: **+373 22-222-364 +37368998428**
6. Adresa de e-mail a autorității contractante: office@capcs.gov.md
7. Adresa de internet unde sânt publicate informațiile cu privire la procesul de consultare a pieței: www.capcs.md
8. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția este efectuată din numele unei asociații de autorități contractante): **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate este o autoritate centrală de achiziție publică în domeniul sănătății, abilitată cu misiunea asigurării sistemului de sănătate național cu bunuri și servicii conform Hotărârii Guvernului nr. 1128/2016.**
9. Descrierea necesităților obiective și constrângerilor de natură tehnică, financiară și/sau contractuală ce caracterizează nevoia autorității contractante de a organiza procesul respectiv de consultare a pieței: **În cadrul procesului de consultare a pieței se urmărește identificarea capacității pieței de a oferi soluții în corespundere cu necesitățile autorității contractante, furnizarea de informații în legătură cu dezvoltarea pieței pentru a satisface necesitatea părții contractante, precum și informarea persoanelor/organizațiilor cu privire la achizițiile și cerințele acesteia. De asemenea, consultarea pieței este necesară pentru obținerea de informații de la participanți în vederea pregătirii achiziției și desfășurarea procedurii de atribuire prin acord cadru prin raportare la obiectul contractului de achiziție – **Reagenți pentru Laboratorul Clinic, Hematologic** dezvoltarea opțiunilor de contractare, dar și pentru reducerea numărului de clarificări la Documentația de atribuire și depunerea de contestații efectuate ulterior inițierii procedurii de atribuire.**
10. Aspectele supuse consultării în procesul de consultare a pieței: **Valoarea estimativă pentru furnizarea **Reagenți pentru Laboratorul Clinic, Hematologic** dezvoltarea prin acord cadru (prețul fără TVA per unitate care va include toate cheltuielile cu operațiunile necesare, raportat la specificațiile tehnice anexate), termenul de livrare, îmbunătățirea specificațiilor tehnice întru asigurarea concurenței. Autoritatea contractanta garantează confidențialității informației comerciale recepționate declarate de participanții la consultare ca fiind confidențiale, clasificate sau protejate de un drept de proprietate intelectuală**
11. Termenul-limită de transmitere a propunerilor persoanelor/organizațiilor interesate în cadrul procesului de consultare a pieței: **29.03.2024.**
12. Descrierea modalității de desfășurare a consultării pieței, inclusiv modul în care se va realiza interacțiunea cu operatorii economici ce răspund la invitația autorității contractante: **operatorii economici interesați pot trimite răspunsul la invitația autorității contractante, până la data limită, pe adresa de e-mail: transparenta.capcs@gmail.com sau office@capcs.gov.md.**
13. Orice alte informații relevante privind procesul consultării pieței: **nu sunt.**

Conducătorul autorității contractante: Gheorghe GORCEAG

L.Ș.

Proiect caiet de sarcini

Obiectul de achiziție: Achiziția centralizată a Reagenți pentru Laboratorul Clinic, Hematologic conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice

Autoritatea contractantă: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate

Cod CPV: 3310000-1

Nr Lot	Denumire lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea totală	Suma fără TVA
1	Acetonă	Acetonă Puritatea-analitică sau chimică , Ambalaj nu mai mult de 1 litru	litru	6	897,15
2	Acetonă Analitică	Acetonă Analitică Ambalaj max . 0,5 kg	kg	2	299,05
3	Acid acetic glacial (Ambalaj max . 0,1 kg)	Acid acetic glacial Ambalaj max . 0,1 kg	kg	4,1	613,05
4	Acid acetic glacial (Ambalaj max . 0,5 kg)	Acid acetic glacial Ambalaj max. 0,5 kg	kg	14	3220,58
5	Acid acetic glacial (Ambalaj max . 1 kg)	Acid acetic glacial Ambalaj max. 1 kg	kg	14	7034,53
6	Acid acetic, CH ₃ COOH	Acid acetic, CH ₃ COOH Ambalaj max . 0,5 kg	kg	23,5	5405,97
7	Acid azotic (HNO ₃) (Ambalaj max . 1 litru)	Acid azotic (HNO ₃) Ambalat în formă lichidă până la 1 litru	litru	16	2533,33
8	Acid azotic (HNO ₃) (Ambalaj max . 0,1 litru)	Acid azotic (HNO ₃) Ambalaj max . 0,1 litru	litru	1,7	938,55
9	Acid azotic (HNO ₃) (Ambalaj max . 0,5 litru)	Acid azotic (HNO ₃) Ambalaj max . 0,5 litru	litru	4,5	2484,41
10	Acid carbolic (fenol- (C ₆ H ₅ OH))	Acid carbolic (fenol- (C ₆ H ₅ OH)) Ambalaj flacon până la 0,5 kg	kg	8	8000
11	Acid citric monohidrat (Ambalaj. 1 kg.)	Acid citric monohidrat 1. Substanță 2. Acid citric monohidrat, Puritate ≥ 99,5 % , Ambalat în recipient de plastic a câte 1 kg	kg	6	2752,8
12	Acid sulfosalicilic Ambalaj. max . 0,1 kg	Acid sulfosalicilic 1. Substanță 2. Puritate analitică 3. Ambalaj max . 0,1 kg	kg	48,8	15664,8
13	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄ (Ambalaj max . 0,5 litru)	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄ Ambalaj max . 0,5 litru	litru	9	2070,37

14	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄ (Ambalaj max . 1 litru)	Acid sulfuric, H ₂ SO ₄ Ambalaj max . 1 litru	litru	10	2300,41
15	Albastru de metilen	Albastru de metilen 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	8,7	90043,98
16	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materile fecale	Azopiram 50ml, pentru identificarea sângelui în materiile fecale Setul include: Amidopirină și Clorhidrat de anilină necesar pentru 50 ml de azopiram.	set	291	22436,1
17	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 1000 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 1000 ml	ml	448500	178503
18	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 250 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 250 ml	ml	20750	46895
19	Azur –Eozină Romanovski (Ambalaj flacoane până la 500 ml)	Azur –Eozină Romanovski 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 500 ml	ml	5000	11650
20	Azur II	Azur II 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	1735	326295,7
21	Citrat de natriu	Citrat de natriu Ambalaj max .1 kg	kg	39,8	35863,44
22	Clorură de natriu (NaCl) (Ambalaj max .0,5 kg)	Clorură de natriu (NaCl) Ambalaj max . 0,5 kg	kg	19,3	2219,82
23	Clorură de natriu (NaCl) (Ambalaj max . 1 kg)	Clorură de natriu (NaCl) Ambalaj max. 1 kg	kg	171,5	11834,92
24	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 1000 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 1000 ml	ml	238000	109083.3
25	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 250 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 250 ml	ml	7250	16892,5
26	Colorant Main-Grunvald (Ambalaj flacoane până la 500 ml)	Colorant Main-Grunvald 1. Soluție 2. Ambalaj flacoane până la 500 ml	ml	1500	2400
27	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml	Control pentru hemoglobină cu 3 nivele set 3 fl. x 5 ml, compatibil cu hemoglobina cu cianidă, de la același producător compatibil cu hemoglobina cu cianidă, de la același producător	set	86	17200
27	Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml)	Hemoglobină cu cianidă (sub. solidă) + calibrator, set 3 fl. (3000 ml) Set 3 fl. cu sub. solidă din care se pregătește 3000 ml + calibrator, compatibil cu materialul de control, de la același producător	set	223	44600
28	Eozin K	Eozin K 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	1,775	6124,74

29	Eozină H	Eozină H 1. Purity analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	0,65	2242,86
30	Fenolftaleină	Fenolftaleină. 1. Purity analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	gram	185,1	3831,57
31	Fixator citologic (pentru lamă port-obect, cu material citologic)	Fixator citologic (pentru lamă port-obect, cu material citologic) 1. Soluție 2. Purity analitică 3. Ambalaj max. 1,0 litru	litru	18	3218,4
32	Formalină 40%	Formalină 40% Ambalaj cu volum de 100 ml	ml	30800	5646,66
33	Fuxină acidă	Fuxină acidă 1. Purity analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	1	2990,48
34	Fuxină bazică	Fuxină bazică 1. Purity analit 2. Ambalaj până la 0,100 kg	kg	0,01	29,9
35	Gel (Biomount)	Gel (Biomount) Pentru acoperirea lamelor; Ambalat în flacoane a câte 500 ml	ml	31500	17587,5
36	Glicerină (Ambalaj max . 0,1 kg)	Glicerină 1. Ambalaj max . 0,1 kg	kg	5,7	590,04
37	Glicerină (Ambalaj max . 0,5 kg)	Glicerină 1. Ambalaj max . 0,5 kg	kg	14	1449,23
38	Glucoză (Ambalaj max . 0,5 kg)	Glucoză Ambalaj max . 0,5 kg	kg	5,5	1265,18
39	Glucoză (Ambalaj max. 1 kg)	Glucoză Ambalaj max. 1 kg	kg	52	11961,73
40	Metanol	Metanol Ambalaj cu volum de 1 litru	litru	32	1600
41	Nitrat de sodiu (Na NO3) (Ambalaj.1 kg)	Nitrat de sodiu (Na NO3) (Ambalaj.1 kg) 1. Substanță 2. Purity analitică 3. Ambalaj max. 1 kg	kg	373	17441,48
42	Plasma de control 11 normal parametri	Plasma de control 11 normal parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	55	9843,16
43	Plasma de control normal 4 parametri	Plasma de control normal 4 parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	473	21285
44	Plasma de control patologică 4 parametri	Plasma de control patologică 4 parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	461	20745

45	Plasma de control patologică normal 11 parametri	Plasma de control patologică normal 11. parametri Ambalaj până la 3 ml	ml	57	3257,07
46	Reacție citochimică - Esteraza nespecifică	Reacție citochimică - Esteraza nespecifică. Ambalat în set	set	1	4485,58
47	Reacție citochimică - Mieloperoxidaza	Reacție citochimică - Mieloperoxidaza Ambalat în set	set	1	5207,17
48	Reacție citochimică - Reacția PAS (Periodic Acid - Schiff reaction)	Reacție citochimică - Reacția PAS (Periodic Acid - Schiff reaction) Ambalat în set	set	1	4212,54
49	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-AB	Reagent monoclonal anti AB. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	4480	17942,4
50	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-A	Reagent monoclonal anti A. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	15530	49618,35
51	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-B	Reagent monoclonal anti B. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	15530	49618,35
52	Reagent monoclonal (Țoliclon) Anti-D IgG	Reagent monoclonal Anti-D IgG. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	4100	47355
53	Reagent monoclonal (Toliclon) Kell antigen	Reagent monoclonal Kell antigen. Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	3660	129320
54	Reagent monoclonal anti A1	Reagent monoclonal anti A1 Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate- aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru	ml	730	2332,35

		anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)			
55	Reagent monoclonal anti D (IgM). (Toliclone anti D Super)	Reagent monoclonal anti D (IgM). Specificații tehnice: Cerințe generale* Metoda de determinare aglutinare pe suprafață la temperatura camerei, examen vizual. Sensibilitate-aviditate până la 60 sec cu antigenul corespunzător. Specificitate- conform Ag, fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare. Titru anticorpilor nu mai mic de 1:32. Ambalaj până la 10 ml (1ml – min 10 doze)	ml	11660	51945,3
56	Set Material de control pentru aprecierea proteinei în urină 2 nivele 80-85 ml cu calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei în urină 2 nivele 80-85 ml cu calibrator. Ambalaj: 8 fl x 10ml (4 fl de control, 4 fl de calibrator)	set	71	69580
57	Set Material de control pentru aprecierea proteinei în urină 2 nivele 80-85 ml fără calibrator	Set Material de control pentru aprecierea proteinei în urină 2 nivele 80-85 ml fara calibrator. Ambalaj: 8 fl x 10ml.	set	44	43120
58	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 100 teste)	Reagent tromboplastina-calcium pentru determinarea timpului de protrombină după Quick, INR, ISI-1,05 în plasmă. Plasma de control și reagenții de la același producător. Ambalaj: până la 10 ml cu CaCl ₂ inclus în set.	set	697	52275
59	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 50 teste)	Set p/u determinarea timpului de protrombină (TP) (Set 50 teste)	test	13700	13700
60	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA)	Pentru TTPA Set- min 480 teste. Reagent, plasma de control de la același producător	set	2	444,6
61	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 100 teste)	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 100 teste)	set	70	2583
62	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste)	Set p/u determinarea timpului de tromboplastină parțial activat (TTPA) (Set 50 teste)	set	165	4752
63	Set p/u determinarea activității fibrinolitice	Set p/u determinarea activității fibrinolitice	set	14	693
64	Set p/u determinarea fibrinogenului	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 100 teste)	set	365	35478

	(Set 100 teste)				
65	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste)	Set p/u determinarea fibrinogenului (Set 50 teste)	set	177	10673,1
66	Soluție Alcool absolut	Soluție Alcool absolut, Alcool etilic absolut minim 99 %	litru	455	53235
67	Soluție concentrată de Hipohlorid, 0,5%	Soluție concentrată de Hipohlorid, 0,5% Ambalaj nu mai mult de 1 litru	ml	116500	30095,83
68	Soluție EA-50	Soluție EA-50	litru	80	19800
69	Soluție Hematoxin G-2	Soluție Hematoxin G-2	litru	80	19800
70	Soluție Lugol (Ambalaj. max. 0,1 litri)	Soluție Lugol (Ambalaj. max . 0,1 litri) 1. Soluție 2. Puritate analitică 3. Ambalaj max. 0,1 litri	litru	5	9977,99
71	Soluție OG-6	Soluție OG-6	litru	80	16920
72	Sudan-III	Sudan-III 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	1525	11399,37
73	Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici)	Teste pentru determinarea a 2 parametri în urină (glucoza+corpi cetonici) Ambalaj până la 25 teste Expres teste diagnostice p/u analiza	test	61000	18117
74	Teste pentru determinarea proteinei în urina	Teste pentru determinarea proteinei în urina Ambalaj până la 25 teste Expres teste diagnostice p/u analiza	test	39000	11232
75	Teste pentru determinarea sângelui ocult în urina	Teste pentru determinarea sângelui ocult în urina Ambalaj până la 100 teste Expres teste diagnostice p/u analiza	test	8600	4443,33
76	Trilon B	Trilon B 1. Puritatea analit 2. Ambalaj până la 100 g	gram	1200	170
77	Ulei de imersie	Ulei de imersie Ambalaj până la 100 ml	ml	55200	12420
78	Xelen histologic	Xelen histologic	litru	779	63099
79	Acid boric concentrat (kg)	Acid boric concentrat (kg)	kg	1	350
80	Tetraborat de sodiu	Tetraborat de sodiu	kg	1	433,33

14. Documente **OBLIGATORII** care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). **Neprezentarea sau completarea neconformă a 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	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	
---------	---	---	--

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; <i>Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.</i>	DA
2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În 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: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică oferită, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor oferați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei	DA
3	Specificația de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	DA
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	DA
5	Garanția pentru ofertă	- 2. 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;	DA

		<i>Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei. Și se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor</i>	
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;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i> <i>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</i>	DA
<u>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.</u>			
<u>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 (proponerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.</u>			
<u>Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE</u>			
<u>Cerințe de calificare obligatorii</u>			
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 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). 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 aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
9	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 al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor - 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
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	Documente confirmative (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmative (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
<u>Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice/ Manualul de utilizare, cu indicarea/ marcarea</u>			

		numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.	
12	Declarație de la ofertant	cu privire la Termenul de valabilitate indicat pe Ambalaj de producător nu mai mic de 12 luni din data livrării - original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
13	Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi	prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinatar cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	DA
14	Declarație de la ofertant cu privire la prezentarea mostrelor	cu privire la prezentarea mostrelor- 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; Mostrele 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. Mostrele vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz). Mostrele vor fi Ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/2018. 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 mostrelor va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.	DA
15	Cerințe generale conform Ordinul 701 din 18.10.2010	Seturile vor fi livrate în Ambalaj original, securizat, marcat și etichetat de producător, fără pre Ambalare; 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 etichetele componentelor incluse în set. Instrucțiunile de utilizare a truselor să conțină caracteristicile de performanță și calitate: sensibilitatea, liniaritatea, specificitatea, reproductibilitatea și interferența (lipemia, bilirubinemia, hemoliza). Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. Instrucțiunile privind modul de utilizare să fie prezentate în limba de stat sau limba rusă. (la livrare).	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
	Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit. Notă*: La etapa de evaluare prioritate, pentru fiecare lot individual, vor avea bunurile înregistrate ca dispozitive medicale.	
Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:			
17	Declarația privind confirmarea	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii	DA

	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	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.	
18	<u>Garanția de bună execuție</u>	<p>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;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE 2. Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat 3. Codul fiscal: 1016601000212 4. IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA 5. cu nota “Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)“ <p><u>Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2025</u></p>	DA

15. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicități: DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2020, în tranșe.