

Cuprins:

ACHIZIȚII PUBLICE

Anunțuri de intenție

Primăria satului Volintiri	4
Primaria satului Ulmu	6
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	8
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	51
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	60
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	64
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	70
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	75
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	79
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	143
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	153
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	156
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	172
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	191
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	195
Administrația Națională a Penitenciarelor	198
IMSP Institutul de Medicină Urgentă	203
Primăria comunei Volovița	205
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	207
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	213
Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate	231
Primăria comunei Mîndrești	242
ÎM „Direcția Construcții Capitale”	244
Primăria satului Negurenii Vechi	246
Primăria satului Cioburciu	248
Primăria satului Caracui	250
Primăria comunei Miclești	252
Primăria satului Costești	254
Primaria satului Zaicana	256
Primaria satului Cigirleni	258
Primăria comunei Răzeni	260
Penitenciarul nr. 8-Bender	262
Primaria comunei Albota de Jos	265
Î.M. „Asociația de Gospodărire a Spațiilor Verzi”	267
Primăria comunei Pelinia	269

Anunțuri de atribuire

IP Compania „Teleradio-Moldova”.....	271
IP Compania „Teleradio-Moldova”.....	273
Agenția Asigurare Resurse și Administrare Patrimoniu a Ministerul Apărării	275
Agenția Asigurare Resurse și Administrare Patrimoniu a Ministerului Apărării.....	277
Pretura sectorului Rîșcani.....	279
Pretura sectorului Rîșcani.....	281
Pretura sectorului Rîșcani.....	283
Pretura sectorului Rîșcani.....	285
Pretura sectorului Rîșcani.....	287
Pretura sectorului Rîșcani.....	289
Serviciul de Informații și Securitate al RM	291
Primăria municipiului Ungheni	294
Primăria municipiului Ungheni	297
IPLT „Principesa Natalia Dadiani”.....	299
Primaria satului Pelinei.....	302
Direcția generală asistență medicală și socială a Consiliului municipal Chișinău.....	304
IMSP Spitalul Raional Cantemir	307
IP USMF “Nicolae Testemițanu”	309

Anunțuri de modificare/ anulare a procedurilor

Primaria satului Oxentea.....	312
IP Liceul Teoretic „M. Sadoveanu”	315
Primaria comunei Pănășești	321
IMSP Institutul de Cardiologie.....	323
Direcția Educație Tineret și Sport sect. Buiucani.....	325
Primăria comunei Băcioi	327
Consiliul Raional Cantemir.....	330
IP Gimnaziul-grădiniță „Igor Crețu”	333
Primaria satului Cobusca Veche	336
IP Universitatea Tehnică a Moldovei.....	340

ACHIZIȚII SECTORIALE

Anunțuri de intenție

S.A. „CET-Nord”.....	343
----------------------	-----

Anunțuri de atribuire

Î.M.„Regia transport electric”	348
--------------------------------------	-----

Anunțuri de modificare/ anulare a procedurilor

ÎM ”Regia transport electric”	350
-------------------------------------	-----

Anunțuri de participare

SRL ”Chișinău-gaz”	353
SRL ”Chișinău-gaz”	377
S.A.„CET-Nord”	394

ANUNȚ DE INTENȚIE**Nr. 2 din 24.08.2022****I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria sat. Volintiri, rn. Ștefan Vodă
IDNO	1007601005291
Adresa	sat. Volintiri, str. Păcii, rn. Ștefan Vodă
Numărul de telefon/fax	067100029, 0242 55115
Adresa de e-mail ale autorității contractante	pr.volintiri@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	www.volintiri.info
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Hîncu Igor, 067100029
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	igorhincu@gmail.com
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Administrație publică locală

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45232153-9	Lucrări de construcție a stației de dezinfectare a apei, castelelor de apă și conectarea la rețeaua existentă de apeduct în s. Volintiri, r-nul Ștefan Vodă	1 lucrare	Lucrări de construcție a stației de dezinfectare a apei, castelelor de apă și conectarea la rețeaua existentă de apeduct în s. Volintiri, r-nul Ștefan Vodă	3.609.732,84

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Prețul cel mai scăzut

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. __1__ din 22.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primaria Ulmu
IDNO	1008601000972
Adresa	s. Ulmu, r.laloveni
Numărul de telefon/fax	026847238,026847236,026847375
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primariaulmu@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Druceanu V. 069706660/primariaulmu@gmail.com
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	APL de nivelul I

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA <i>(pentru fiecare lot în parte)</i>
1	45200000-9	Lucrări de termoizolare a fatadei la gimnaziul Ulmu r-nul laloveni	1 buc	In conformitate cu caietul de sarcini	2306000.00 lei

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da

Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Pretul cel mai scazut, cu corespunderea tuturor cerințelor.
--	---

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	august 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2023

Din 24.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	3310000-1
Obiectul de achiziție	Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Termenul de livrare	Valoarea estimată
3310000-1	1	Reagent monoclonal anti -A, inclusiv:	- dintr-o serie de reagent monoclonal anti - A dintr-un lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1360	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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.- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I –martie II- iulie	20438,35
3310000-1	1	Reagent monoclonal anti -A, inclusiv:	- din altă serie de reagent monoclonal anti-A a altui lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1360	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I –martie II- iulie	

3310000-1	2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	- dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1360	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 	Tranșe: I – martie II- iulie	20438,35
3310000-1	2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	- din altă serie de reagent monoclonal anti-B a altui lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1360	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 	Tranșe: I – martie II- iulie	

3310000-1	3	Reagent monoclonal anti - AB		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	950	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I –martie II- iulie	6537,06
3310000-1	4	Reagent monoclonal anti - D IgM		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	960	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p>	Tranșe: I –martie II- iulie	7225,462963
3310000-1	5	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1440	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 18-25 °C și 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I –martie II- iulie	10838,18889

3310000-1	6	Reagent monoclonal anti-Kell	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1180	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I – martie II - iulie	66492,46296
3310000-1	7	Reagent monoclonal anti-k	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate: intensitatea reacției de la 2+ până la 3+ cu eritrocite standard cu Ag corespunzător în formă heterozigotă.</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 18-25 °C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-martie	28318,75

3310000-1	8	Reagent monoclonal anti-C	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	420	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-martie	36890,37963
3310000-1	9	Reagent monoclonal anti-c	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-martie	74519,44444

3310000-1	10	Reagent monoclonal anti-E		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	180	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p>	Tranșe:-martie	10507,32407
3310000-1	11	Reagent monoclonal anti-e		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe:-martie	8783,333333

3310000-1	12	Reagent monoclonal anti Fya		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe:I-martie	21735
3310000-1	13	Reagent monoclonal anti Fyb		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe:I-martie	54855

3310000-1	14	Reagent monoclonal anti Jka		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 	Tranșel-martie	28690,2037
3310000-1	15	Reagent monoclonal anti Jkb		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 	Tranșel-martie	30429

3310000-1	16	Reagent monoclonal anti S		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe:l-martie	31050
3310000-1	17	Reagent monoclonal anti s		ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	100	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM sau IgG</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C sau 37°C în testul antiglobulinic indirect (TAI)), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe:l-martie	29311,2037

3310000-1	18	Ser antiglobulinic polispecific	ml (1 ml echivalent la 10 examinări)	5700	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I – martie, II – iulie	46794,83333
3310000-1	19	Pool eritrocite test standard	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1130	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari la etapa screening a sângelui donat, prin metoda în tub.</p> <p>Proprietăți: 1. Suspensia eritocitară: a) de grup sanguin 0. b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s. c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători. d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători. e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XI-decembrie	343847,7037

3310000-1	20	Panel eritrocitar din 3 celule - test	set	36	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensia eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</p> <p>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 10 ml, livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XI-decembrie	282624,5556
3310000-1	21	Panel eritrocitar din 10 celule - test	set	12	<p>Destinație: pentru identificarea anticorpi antieritrocitari iregulari în sângele donatorilor și pacienților, metoda în tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1. Suspensie eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0.</p> <p>b) prezente obligatoriu antigene eritrocitare D, C, E, c, e, K, k, Fya, Fyb, Jka, Jkb, S, s.</p> <p>c) reactivitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților cu reactivitate scăzută, conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>d) specificitate - reacția fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare în aplicarea reagenților conform anticorpilor corespunzători.</p> <p>e) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%</p> <p>2.Aspect – supernatant transparent, lipsa semnelor de hemoliză și creșterii bacteriene.</p> <p>3. Stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de 5ml livrate în ambalaje sigure, marcate și etichetate de către producător cu informații (denumire, număr de lot, numărul de serie, termenele de valabilitate, condiții de depozitare). Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a fiecărei componente a setului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XI-decembrie	123703,2037

3310000-1	22	IgG - celule acoperite	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	2680	<p>Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Suspensie eritocitară:</p> <p>a) de grup bligato 0;</p> <p>b) sensibilizate (acoperite) cu IgG;</p> <p>c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%;</p> <p>d) stabilitate reactivitate și specificitate produs pe o perioadă de cel puțin 60 de zile de la data producerii.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-februarie, II-martie, III-aprilie, IV-mai, V-iunie, VI-iulie VII-august, VIII-septembrie, IX-octombrie, X-noiembrie, XII-decembrie	316213,2037
3310000-1	23	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	set	18000	<p>Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Sistema:</p> <p>a) materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat;</p> <p>b) de uz unic;</p> <p>c) compatibilă cu dispozitivele DigiPlai 80.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă;</p> <p>e) amplasat pe tubulatura de recoltare pînă la ramificarea racordului Y.</p> <p>Sistemul de capionare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul DigiPlai 80;</p> <p>Soluție anticoagulantă volum de 250 ml:</p> <p>a) conținut de citrat de sodiu 4%;</p> <p>b) steril, aprotic;</p> <p>c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport.</p> <p>Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu:</p> <p>a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru;</p> <p>b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>a) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie</p> <p>b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.</p> <p>Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat:</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurat cu clamă</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerului pentru colectarea plasmăi:</p> <p>a) inviolabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită;</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL".</p> <p>Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-februarie, II-aprilie, III-iunie, IV-august, V-octombrie, VI-noiembrie.	3537340,204

3310000-1	24	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	buc	44700	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea componentelor sanguine cu separarea stratului leuco-trombocitar și resuspendarea concentratului eritrocitar în soluție aditivă.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilclorid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă.</p> <p>Container pentru transferul componentului sanguin (plasmă) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Container pentru transferul concentratului eritrocitar asigurat cu:</p> <p>a) un volum de 400 ml;</p> <p>b) soluție aditivă în volum de 100 ml</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Soluția aditivă – va conține adenin, glucoză sau dextroză, manitol, clorid de sodiu.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lot;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a componentelor celulare:</p> <p>a) 10 segmente aliate și cod numeric de identificare</p> <p>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</p> <p>c) cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic va conține:</p> <p>a) prezența codului numeric de identificare a acestora</p> <p>b) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 50 cm</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrată în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta containerului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-februarie, II-aprilie, III-Iulie, IV-octombrie.	3406547,667
-----------	----	---	-----	-------	---	---	-------------

3310000-1	25	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml		buc	21000	<p>Destinație: pentru procesarea singelui uman donat și transferul de componente sanguine.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin –volum 300 ml sau 400 ml;</p> <p>Containerul va fi asigurat cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>4) Tubulatura de prelevare a componentelor:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm;</p> <p>b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă.</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită;asigurată cu cod bare pentru identificare serie/lot</p> <p>b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL".</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta containerului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. 	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iulie,IV-octombrie	508887,963
-----------	----	--	--	-----	-------	--	---	------------

3310000-1	26	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu fitru de leucocite integrat pentru sânge	buc	1440	<p>Destinație: pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat și deleucocitarea sângelui total.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrid și dietilftalat;</p> <p>Container pentru colectarea sângelui cu un volum de 450 ml asigurat cu soluție anticoagulantă cu volum de 63 ml.</p> <p>Container pentru transferul sângelui deleucocitat cu un volum de 500 ml;</p> <p>Containerul pentru transferul componentului sanguin (concentratului eritocitar) cu un volum de 400 ml;</p> <p>Containerele pentru transferul componentelor sanguine, vor fi asigurate cu:</p> <p>a) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>b) racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fante pe părțile laterale, bine stanate și decupate, pentru fixarea tubulaturii pilot a acestuia;</p> <p>d) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie.</p> <p>Soluția anticoagulantă – va conține citrat de sodiu, fosfat, adenină și dextroză în volum de 63ml;</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor;</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Filtru de leucocite moale, pentru sânge, integrat în tubul sistemului de transfer a sângelui total, care va asigura reținerea leucocitelor mai mult de 99,9% și un număr de leucocite postfiltrare nu mai mare de 1x10⁶ într-o unitate;</p> <p>Tubulatura de prelevare a sângelui asigurată cu clamă.</p> <p>Tubulaturile de transfer a sângelui deleucocitat va conține:</p> <p>a) 10 segmente aliate și cod numeric de identificare;</p> <p>b) asigurat cu clamă.</p> <p>Tubulatura de transfer a componentului plasmatic:</p> <p>a) cu lungimea tubulaturii de transfer nu mai mică de 40 cm,</p> <p>b) prezența codului numeric de identificare a acestora;</p> <p>c) asigurate cu clamă</p> <p>Sistemul de capionare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe eticheta containerului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-februarie, II-Iulie.	275882,9722
-----------	----	---	-----	------	---	--------------------------------	-------------

3310000-1	27	Soluție aditivă pentru trombocite		buc	2310	<p>Destinație: pentru înlocuirea parțială a plasmelor în timpul preparării și stocării concentratului de trombocite obținut din straturi leuco-plachetar sau unități de trombocite de afereza.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Containerul reprezintă:</p> <p>a) recipient de plastic;</p> <p>b) în volum de 500 ml;</p> <p>c) tubulatura de conexiune cu un diametru intern nu mai mic de 3 mm și exten nu mai mare de 4,5 mm;</p> <p>Soluție din interiorul containerului:</p> <p>a) sterilă și apirogenă;</p> <p>b) va conține substanțe chimice ce vor asigura echilibru izotonic și electronic al trombocitelor</p> <p>c) va oferi sursă de energie</p> <p>d) va asigura menținerea Ph ului minimum 6,4 la T+220C la sfârșitul perioadei de depozitare (maximum 7 zile).</p> <p>Etichetele de fond și marcajul - inviolabile și rezistente la umiditate sporită, asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat, livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a acestuia.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-Iulie,IV-octombrie	1020096
-----------	----	-----------------------------------	--	-----	------	---	---	---------

					<p>Destinație: pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma.</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a setului:</p> <p>Materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrolid și dietilftalat;</p> <p>Sistema de uz unic compatibilă cu aparatul de citafereză Trima Accel și AmiCORE;</p> <p>Ac tip 16 G, cu fisura laterală;</p> <p>Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent;</p> <p>Soluție anticoagulantă:</p> <p>a) recipient de plastic,</p> <p>b) volum de 500 ml;</p> <p>c) sterilă, apirogenă;</p> <p>d) asigurat cu element ce va permite fixarea recipientului în suport;</p> <p>e) conținut de citrat, dexroză.</p> <p>Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator:</p> <p>a) pentru eprubetă vacum;</p> <p>b) dotată cu holder și ac;</p> <p>c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare;</p> <p>d) asigurat cu clamă.</p> <p>Containerul pentru colectarea și depozitarea plachetelor va fi asigurat:</p> <p>a) 2 la număr</p> <p>b) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>c) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</p> <p>d) un container pentru depozitarea plachetelor să fie asigurat în partea superioară a acestuia cu o tubulatură integrată cu un rezervor/fiolă destinată pentru colectarea plachetelor pentru examinarea la controlul calității;</p> <p>Containerul pentru recoltarea și depozitarea plasmei va fi asigurat:</p> <p>a) 1 la număr;</p> <p>b) volum 500 ml</p> <p>c) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine;</p> <p>d) racordul, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie;</p> <p>e) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie;</p> <p>Sistemul de colectare a trombocitelor să fie asigurat:</p> <p>cu soluție fiziologică (NaCl 0,9% în volum de 500ml, sterilă, apirogenă, pentru infuzie i/v), recipient din plastic;</p> <p>cu prezența tubulaturii de conexiune la soluția fiziologică.</p> <p>Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame.</p> <p>Eticheta de fond și marcajul containerelor pentru colectarea componentelor sanguine – inviolabilă, rezistentă la umiditate sporită, cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL", asigurate cu cod-bare pentru identificare serie/lor.</p> <p>Forma de ambalare: fiecare set sau componentă a setului va fi ambalat separat, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, inclusiv identificare prin cod bare, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p>	
28	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite și una doza de plasma	set	2240		Tranșe I-februarie, II-aprilie, III-Iulie, IV-octombrie	9273600

3310000-1	29	Autocolante marcare cod/bare		set	88500	<p>Destinația: pentru marcarea unităților de sânge/componente sanguine, eșanțioane de laborator, etc.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Font standard industrial C39;</p> <p>Adezive la umezeală și în procesul de centrifugare;</p> <p>Termorezistente la congelare: temperatura de până la minus 80°C și la decongelare rapidă temperatura de pină la plus 37°C;</p> <p>Ușor decupabile.</p> <p>Tip: pre-printate;</p> <p>Dimensiuni: 22 mm x 32 mm;</p> <p>Forma de livrare: set de minimum 12 unități similar pentru fiecare unitate donată.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie	427455
3310000-1	30	Scarificatoare		buc	63500	<p>Destinația: pentru facilitarea recoltării sângelui din falanga degetului, în scopul realizării examenului de laborator</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)sterile;</p> <p>b) produse din oțel;</p> <p>c) de uz unic.</p> <p>Dimensiuni: lungimea scarificatorului inclusiv 3 cm și mai mare, baza acului de puncție pină la 1 mm, inclusiv;</p> <p>Forma de ambalare: fiecare scarificator ambalat separat câte o unitate, cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lotul produsului, termenul de valabilitate și prezența notificărilor "STERIL", "DE UZ UNIC".</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-aprilie,II-Iulie,III-octombrie	10252,71296
3310000-1	31	Tampon steril		buc	73000	<p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) uscat</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material nețesut - viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a)lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</p> <p>b)grosimea pernuței- 6 mm</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL".</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-februarie,II-aprilie,III-Iulie,IV-octombrie	140028,6019

3310000-1	32	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod		buc	145000	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b)pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern.</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material neșesut - viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-februarie,II-Iulie,III-octombrie	142071
3310000-1	33	Tampon mare îmbibat cu alcool		buc	260000	<p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern;</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a)material neșesut - Viscoză;</p> <p>b)capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c)densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate</p>	Tranșe:I-februarie,II-Iulie,III-octombrie	64422,53704

3310000-1	34	Lamele medicale		sud	33500	<p>Destinație: pentru realizarea sudurii sterile în producerea componentelor sanguine;</p> <p>Proprietăți: Compatibil cu tehnologia existentă de conectare și sudare sterilă a tuburilor din PVC, compatibil cu aparatul TSCD II sau CompoDock;</p> <p>Forma de ambalare: set cu număr de suduri, în total cantitate suficientă pentru numărul de suduri, 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 prezența notificărilor "STERIL", "DE UZ UNIC".</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe:I-februarie,II-Iulie	2034120
3310000-1	35	Mănuși		buc	285000	<p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) nesterile;</p> <p>b) fără pudră;</p> <p>c) netede/microtexturate;</p> <p>d) ambidextre;</p> <p>e) de unică folosință;</p> <p>f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-februarie,II-aprilie,III-Iulie,IV-octombrie	255645
3310000-1	36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml		buc	84500	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum 8/9/10 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</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 eticheta eprubetei.</p> <p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum 6 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</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 eticheta eprubetei.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-februarie,II-Iulie	160047,2685

3310000-1	37	Eprubetă, tip II, 6 ml		buc	42300	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum 6 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sângelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</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 eticheta eprubetei.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie, II-aprilie, III-iulie.	57031,39815
3310000-1	38	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeilor microbieni anaerobi și aerobi		fl	11250	<p>Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, aflat în dotare: Prin tehnologie aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 11250 flacoane.</p> <p>Dispozitivele aflate în dotarea instituției:</p> <p>- Bact/ALERT3D/120 (2 bucăți) anul producerii 2017</p> <p>- Bact/ALERT3D/240 (1 bucată) anul producerii 2018</p> <p>Prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele; număr de reagenți/consumabile și alte produse obligatorii activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare a produselor sanguine/consumabile, total – 11250 flacoane.</p> <p>Cerințe față de Dispozitivul medical de laborator, alt dispozitiv decât cel existent în dotare:</p> <p>1. Dispozitiv medical pentru examinarea produselor sanguine/consumabilelor la prezența germeilor microbieni anaerobi și aerobi.</p> <p>2. Dispozitiv medical de identificare germeni microbieni anaerobi și aerobi:</p> <p>a) tehnologie automatizată;</p> <p>b) principiul de examinare prin identificare germeni anaerobi și aerobi.</p> <p>3. Capacitatea de încărcare a flacoanelor pentru examinare:</p> <p>a) minimum 120, și mai mult;</p> <p>b) posibilitatea de încărcare continuă începând de la 1 (unu) flacon;</p> <p>4. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:</p> <p>a) încărcare/ eliminare sigură pentru flacoane/probe sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de examinare;</p> <p>b) eliminare sigură a deșeurilor;</p> <p>c) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;</p>	Tranșe: I-februarie, II-aprilie, III-iulie, IV-octombrie	1709814,824

					<p>d) sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analiza calității fiecărei probe, reagenți/calibratori aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de examinare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;</p> <p>e) asigurat cu sistem de gestionare baze de date;</p> <p>f) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil;</p> <p>g) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge.</p> <p>5. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:</p> <p>a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;</p> <p>b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;</p> <p>c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;</p> <p>d) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării;</p> <p>e) configurarea funcționării dispozitivelor conectate.</p> <p>f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.</p> <p>6. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare:</p> <p>a) port RS-232C</p> <p>b) port USB 2.0</p> <p>c) port USB 3.0</p> <p>d) port rețea (RJ-45)</p> <p>e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute;</p> <p>f) alte.</p> <p>7. Va pune la dispoziția beneficiarului în mod gratuit – 3 dispozitive medicale identice ca model și performanță, și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare. Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>-Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 3(trei) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar, și semnarea bilaterală (între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător) a contractului de comodat.</p> <p>-Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivelor</p>		
--	--	--	--	--	--	--	--

					<p>Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni anaerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic. Proprietăți: Flacon cu conținut cu mediu nutritiv: a) cu capac sigilat; b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului; c) steril în interior; d) etichetat, cu prezența gradației pe etichetă din 5 în 5 ml; e) asigurat cu cod de bare. Compoziția mediului de cultură din flacon: a) pentru germeni anaerobi; b) conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire. Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurăți de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii. Cerințe pentru reagenți/consumabile aplicate: a) nereutilizabile; b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor; Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului. - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrul de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p> <p>Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi Destinație: pentru examinarea produselor sanguine la prezența germenilor microbieni aerobi, flacoanele utilizate pentru sânge uman donat/pacienți netratați cu antibiotic. Proprietăți: Flacon cu conținut cu mediu nutritiv: a) cu capac sigilat; b) din material transparent pentru a putea vizualiza conținutul flaconului; c) steril în interior; d) etichetat, cu prezența gradației pe etichetă din 5 în 5 ml; e) asigurat cu cod de bare. Compoziția mediului de cultură din flacon: a) pentru germeni aerobi, inclusiv componenta</p>		
--	--	--	--	--	---	--	--

					<p>Candida albicans;</p> <p>b)conținut gata de utilizare, fără etape intermediare de pregătire.</p> <p>Pentru reagenți aplicați în tehnologia oferită asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.</p> <p>Cerințe pentru reagenți/consumabile aplicate:</p> <p>a) nereutilizabile;</p> <p>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</p> <p>Forma de ambalare: flacoane. livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare, mențiune STERIL). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p>		
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DCL	fl	<p>36</p> <p>Destinație: pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare. Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacoane a câte 20L fiecare, 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 CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p>	Tranșe:I-februarie,II-mai,III-septembrie	486499,06

3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WNR	fl	9	<p>Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a leucocitelor, bazofilelor, eritrocitelor nucleate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 5 L, 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WDF	fl	12	<p>Destinație: pentru lizarea eritrocitelor pentru efectuarea enumerării ulterioare a neutrofilelor, limfocitelor, monocitelor și eozinofilelor.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 2 liL, 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie

3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Sulfolyser	set	4	<p>Destinație pentru determinarea automată a concentrației de hemoglobină din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x500 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p>	Tranșe: I-februarie	
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WNR	set	4	<p>Destinație: pentru marcarea celulelor nucleate din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului de leucocite, a numărului de eritrocite nucleate și a numărului de bazofile din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 2x82 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p>	Tranșe: I-februarie	

3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WDF	set	8	<p>Destinație: pentru marcarea leucocitelor din proba de sânge diluat și lizat în vederea stabilirii numărului diferențiat pe 4 tipuri de leucocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 2x22 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului. 	Tranșe:I-februarie,II-mai.
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DFL	fl	24	<p>Destinație: pentru diluarea fracțiilor celulare pentru analiza reticulocitelor sau trombocitelor.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Flacon 1L 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</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului. 	Tranșe:I-februarie,II-mai,III-septembrie
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell RET	set	8	<p>Destinație: pentru marcarea reticulocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de reticulocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Set 2x12 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 flacon</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului. 	Tranșe:I-februarie,II-mai.

3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell PLT	set	8	<p>Destinație: pentru marcarea trombocitelor din proba de sânge diluat în vederea stabilirii numărului total de trombocite din sânge.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Set 2x12 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 flacon</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p>	Tranșe:I-februarie,II-mai.	
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellclean	fl	29	<p>Destinație: Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduuri celulare, proteine din sistemul hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: Flacon 50 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului.</p>	Tranșe:I-februarie,II-mai,III-septembrie	
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Eprubete tip X	Bucată	5320	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului hematologic XN-1000</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 2-5 ml</p> <p>c) diametru de la 11 la 15mm</p> <p>d) lungime cel puțin 57 mm</p> <p>e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm</p> <p>f) diametru capac 18 mm sau mai puțin</p> <p>g) asigurată cu presiune vid</p> <p>h) 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.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p>	Tranșe:I-februarie,II-mai,III-septembrie	

3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L1	fl	∞	<p>Destinație: Material de control (nivel scăzut) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L2	fl	∞	<p>Destinație: Material de control (nivel normal) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L3	fl	∞	<p>Destinație: Material de control (nivel înalt) pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 3ml, 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie

3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL	set	2	<p>Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x3 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe:I-februarie	
3310000-1	39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL PF	set	2	<p>Destinație: Calibrator pentru calibrarea analizatorului pentru canal PLT-F; .</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul hematologic automat XN-1000, producător compania SYSMEX sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: set 3x3 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe:I-februarie	
3310000-1	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Fibrinogen C 2ml	fl	15	<p>Destinație: Pentru determinarea cantitativă a fibrinogenului, pe baza metodei Clauss, în plasma citrată umană, cu sistemele de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: : compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion LaboratorySUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 2 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe:I-februarie,II-mai,III-septembrie	158601,46

3310000-1	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control normal 1ml	fl	15	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul normal.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie
3310000-2	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control anormal scăzut 1ml	fl	15	<p>Destinație: pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal scăzut.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie
3310000-3	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control ridicat	fl	15	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal ridicat .</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie

3310000-4	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Calcium Chloride (CaCl ₂) 0,025M lichid 8ml	fl	15	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 8 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).</p> <p>Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe eticheta flaconului</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie	
3310000-5	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	APTT-SP (lichid) 9ml	fl	15	<p>Destinație: Pentru controlul calității testelor de coagulare în intervalul anormal ridicat.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 9 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie	
3310000-6	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasmă cu deficit de Factor VIII 1ml	fl	15	<p>Destinație: Plasmă umană obținută prin imunodepleție de factor VIII, pentru determinarea cantitativă a activității factorului VIII (FVIII)</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe: I-februarie, II-mai, III-septembrie	

3310000-7	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Special test control Level 2 1ml	fl	15	<p>Destinație: pentru controlul calității testelor cromogenice în interval anormal superior(antitrombină, plasminogen, inhibitor plasmină, proteină C și factor VIII) și a testului cu proteina S și de factor (coagulare) efectuate cu sistemele decoagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe:I-februarie,II-mai,III-septembrie
3310000-8	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de calibrare 1ml	fl	15	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe:I-februarie,II-mai,III-septembrie
3310000-9	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining solution 500ml	fl	2	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	I-februarie.

3310000-10	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Factor diluent 100ml	fl	2	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe:1-februarie.	
3310000-11	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining agent 80ml	fl	2	<p>Destinație: Pentru calibrarea testelor de coagulare ale sistemelor de coagulare IL.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe:1-februarie.	
3310000-12	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Cupe ACL 2ml	Bucată	625	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorul automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Proprietăți:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) din plastic; b) volum 2-5 ml c) diametru de la 11 la 15mm d) lungime cel puțin 57 mm e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm f) diametru capac 18 mm sau mai puțin g) asigurată cu presiune vid h) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea câștigătorului. 	Tranșe:1-februarie	

3310000-13	40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Rotori ACL 20 poziții	Bucată	125	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator. verificate pentru funcționarea analizatorului automat de coagulare ACL ELITES, producător Instrumentațion Laboratory SUA, sau echivalentul acestuia.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 2-5 ml</p> <p>c) diametru de la 11 la 15mm</p> <p>d) lungime cel puțin 57 mm</p> <p>e) lungime incluzând capacul de la 70 la 85mm</p> <p>f) diametru capac 18 mm sau mai puțin</p> <p>g) asigurată cu presiune vid</p> <p>h) 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.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sângelui timp de 10 zile după desemnarea cîștigătorului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-februarie.	
3310000-14	41	Alcool etilic 96%		dal, a/a	785	<p>Destinație: pentru fracționarea fracțiilor proteice din plasma umană în producerea preparatelor biomedicale din sânge (albumine, imunoglobuline umane, etc.).</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) corespunde cerințelor Ph. Eur., 95,1-96,9% (V/V);</p> <p>b) densitate relativă 0,805-0,812;</p> <p>c) aciditate (acid acetic) ≤30 ppm;</p> <p>d) absorbanta – conform Ph. Eur.;</p> <p>e) metanol ≤200 ppm;</p> <p>f) acetaldehidă+acetal ≤10 ppm;</p> <p>g) benzen ≤2 ppm;</p> <p>h) impurități sumar ≤300 ppm;</p> <p>i) reziduu la evaporare ≤25 ppm.</p> <p>Forma de ambalare: în vrac.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Tranșe: I-mai, II-iunie, III-iulie, IV-august, V-septembrie, VI-noiembrie, VII-octombrie.	411654

3310000-15	42	Flacoane, tip I		Bucată	17200	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum de dozare 5 ml, total nu mai mult de 10 ml</p> <p>Diametru gâtului flaconului:</p> <p>Exterior $19,8 \pm 0,3/0,4\text{mm}$;</p> <p>Interior $12,9 \pm 2\text{mm}$;</p> <p>Diametrul flaconului: $22,7 \pm 0,6/0,8\text{mm}$</p> <p>Înălțimea flaconului: $40,2 \pm 0,9\text{ mm}$;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	25504,33333
3310000-16	43	Flacoane, tip III		Bucată	2020	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum 20 ml, total nu mai mult de 26 ml.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior $19,8 \pm 0,3/0,4\text{mm}$;</p> <p>Interior $12,9 \pm 2\text{mm}$;</p> <p>Diametrul flaconului: $26,5 \pm 0,6/0,8\text{mm}$</p> <p>Înălțimea flaconului: $63 \pm 1\text{ mm}$;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	6969
3310000-17	44	Flacoane, tip V		Bucată	2050	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Volum $50\text{ ml} \pm 5\%$.</p> <p>Diametrul gâtului flaconului:</p> <p>Exterior $34 \pm 1\text{mm}$;</p> <p>Interior $25 \pm 0,2/0,5\text{ mm}$;</p> <p>Diametrul flaconului: $40 \pm 1\text{ mm}$</p> <p>Înălțimea flaconului: $90 \pm 1,2\text{ mm}$;</p> <p>Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradată pronunțată de nivel a volumului;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 180°C;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	22632

3310000-18	45	Flacoane, tip VI	Bucată	21500	<p>Destinație: pentru ambalarea prepara-telor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Volum 100 ml \pm 5%. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 \pm 1mm; Interior 25 \pm 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 50 \pm 1 mm Înălțimea flaconului: 105 \pm 1,2 mm; Materialul de bază – sticlă transparentă, neutră, clasa I, gradație pronunțată de nivel a volumului; Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-martie-aprilie	244777,5
3310000-19	46	Flacoane, tip VIII	Bucată	4250	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Volum 450 ml \pm 5%. Diametrul gâtului flaconului: Exterior 34 \pm 1mm; Interior 25 \pm 0,2/0,5 mm; Diametrul flaconului: 79 \pm 1,2 mm Înălțimea flaconului: 165 \pm 1,6 mm; Materialul de bază: a)sticlă transparentă, neutră; b)clasa I; c)gradație pronunțată de nivel a volumului. Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-martie-aprilie	68913,75
3310000-20	47	Flacoane, tip IX	Bucată	4400	<p>Destinație: pentru ambalarea preparatelor biomedicale din sânge și/sau a preparatelor diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți: Volum 3 ml, total nu mai mult de 4,5 ml; Diametrul gâtului flaconului: Exterior 12,0 \pm 0,1mm; Interior 8,0 \pm 0,1mm; Înălțimea flaconului: 35,0 \pm 0,5mm; Materialul de bază: a) sticlă transparentă, neutră; b) clasa I. Rezistent la temperatura plus 180°C; Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, valabilitate). - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-martie-aprilie	12144

3310000-21	48	Dopuri, tip I		Bucată	14000	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 12,8 mm±0,5mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 19,0 mm±0,8mm;</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.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:	10979,55556
3310000-22	49	Dopuri, tip III		Bucată	18750	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului - 25,0 mm±0,5.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului - 34,0mm±0,5.</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.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-martie-aprilie	122906,25
3310000-23	50	Dopuri, tip V		Bucată	4400	<p>Destinație: pentru etanșarea flacoanelor cu preparate biomedicale din sânge și/sau preparate diagnostice din sânge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)cauciuc siliconat, pentru destinație medicală;</p> <p>b)compatibil cu preparate biomedicale din sânge;</p> <p>Rezistent la temperatura plus 132°, pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiunile dopului:</p> <p>a)diametrul interior al gâtului flaconului – 8,0 mm.</p> <p>b)diametrul exterior al gâtului flaconului – 12,0 mm;</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.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe:I-martie-aprilie	4554

3310000-24	51	Pesar flip-off, tip VI		Bucată	4400	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gîtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți: Tip –flip-off. Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu;</p> <p>b) componenta 2 - plastic (polipropilen);</p> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 120±1°C.</p> <p>La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd strilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 14 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	4554
3310000-25	52	Pesar flip – off (2120), tip V		Bucată	21240	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tip –flip-off. Materialul de bază:</p> <p>a) componenta 1 – aluminiu;</p> <p>b) componenta 2 - plastic (polipropilen);</p> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Rezistent la temperatura plus 120±1°C.</p> <p>La înlăturarea capacului de plastic, pesarul de aluminiu va rămîne integru pe gîtul flaconului asigurînd sterilitatea produsului.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru - 20 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	15757,7037
3310000-26	53	Pesar, tip II		Bucată	15535	<p>Destinație: pentru fixarea dopurilor de cauciuc de pe gâtul flacoanelor cu preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Material de bază: aluminiu;</p> <p>Pregătite pentru sterilizare.</p> <p>Dimensiuni pesare: fixare dop cu diametru 34,0 mm.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie).</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	22510,21296

3310000-27	54	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III		Bucată	15	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a soluțiilor proteice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)capsule A1HC1,1 m2;</p> <p>b)garnitură plată 1/pk.</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate a câte 1 (una) capsulă în ambalaj separat, pe care este necesar de a fi indicată denumirea,codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	Tranșe:I-martie-aprilie	195788,8796
3310000-28	55	Prefiltru, tip I		Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) prefiltru tip – AP;</p> <p>b) diametrul prefiltrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării "DE UZ UNIC".</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	Tranșe:I-martie-aprilie	71663,39815
3310000-29	56	Filtru, tip I		Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului filtrație de limpezire a preparatelor biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru tip – 0,65μm DAWP;</p> <p>b) diametrul filtrului – 293 mm;</p> <p>c) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării "DE UZ UNIC".</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	Tranșe:I-martie-aprilie	168166,7963

3310000-30	57	Filtru, tip III	Bucată	300	<p>Destinația: pentru realizarea procesului de filtrație sterilă a preparatelor biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) filtru cu membrană Durapor;</p> <p>b) tip – 0,22μm GVWP;</p> <p>c) diametrul – 293 mm;</p> <p>d) compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie ermetic închisă cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare, prezența notificării “DE UZ UNIC”.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	181373,3981
3310000-31	58	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Bucată	4	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;</p> <p>Ion-Ex Polishing Cartridge 55cm (22»0);</p> <p>Număr de catalog - CMPB02202.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	91094,35185
3310000-32	59	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Bucată	2	<p>Destinația: pentru ultrapurificare a apei conform tehnologiei existente.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Compatibil cu sistemul Super Q;</p> <p>Durapore Carridge 0.22 pm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în cutie a câte 1 sau 2 bucatăți. Cutie cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, codul, lotul, data de producere, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p>	Tranșe: I-martie-aprilie	48355,75

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da

Scurtă descriere a criteriilor de selecție	<p>eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale;</p> <p>capacitatea economică și financiară;</p> <p>capacitatea tehnică și/sau profesională;</p> <p>standarde de asigurare a calității;</p>
--	---

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE**Achiziționarea dispozitivelor medicale, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2023**

24.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 irina.arvinte@capcs.gov.md ; dispozitive@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate centrală de achiziție
CPV	33100000-1
Obiectul de achiziție	Achiziționarea dispozitivelor medicale, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	Valoarea estimată
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	BD FACS Count TM Reagents, N50	Teste simple CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	cutie	140,00	iunie 2023-100%	1771887
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	BD FACS Count TM Control, N25	Teste simple CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	cutie	10,00	iunie 2023-100%	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	BD FACS Flow TM, 20L	Teste simple CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	butelie	25,00	iunie 2023-100%	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	BD FACS Clean, 5L	Teste simple CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	butelie	4,00	iunie 2023-100%	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	BD FACS Count TM Control, blood N2,5 ml	Teste simple CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	cutie	3,00	iunie 2023-100%	
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	BD FACS Thermopaper N5	Teste simple CD4 (determinarea cantitativă a celulelor CD4), compatibil cu sistemul BD FACS Count	rulou	20,00	iunie 2023-100%	
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert HIV-1 Viral Load, N10	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	770,00	iunie 2023-50%; octombrie 2023-50%	3981885
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert HIV-1 Qual, N10	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	60,00	iunie 2023-50%; octombrie 2023-50%	
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Xpert Check, N5	Teste specifice compatibile cu platforma GeneXpert System	cutie	8,00	iunie 2023-50%; octombrie 2023-50%	
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Vărfuri cu filtru sterile de ARN/ADN	bucată	19 968,00	iunie 2023-100%	18673,8
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Vărfuri cu filtru sterile de ARN/ADN	bucată	19 968,00	iunie 2023-100%	19043,6
5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Vacutainere sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	700,00	iunie 2023-100%	784,259
6	Vacutainer K3 EDTA 5 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 5 ml N100	Vacutainere sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	15 000,00	iunie 2023-100%	16805,6
7	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100	Vacutainer K3 EDTA 8 ml N100	Vacutainere sterile, cu conținut de K3EDTA	bucată	3 000,00	iunie 2023-100%	3416,67

8	Criotuburi sterile, 2 ml N20	Criotuburi sterile, 2 ml N20	Criotuburi sterile cu capac filetat, rezistente la -80°C	bucată	3 000,00	iunie 2023-100%	7750
9	Cryoboxe cu 81 godeuri, N5	Cryoboxe cu 81 godeuri, N5	Crioboxe compatibile cu criotuburi oferțate	bucată	100,00	iunie 2023-100%	8101,85
10	Microtuburi cu capac filetat- 2.0 ml	Microtuburi cu capac filetat- 2.0 ml	Microtuburi sterile de ADN și ARN, cu capac filetat de 2 ml	bucată	5 000,00	iunie 2023-100%	12916,7
11	Hirtie protector	Hirtie protector	Hârtie de filtru	bucată	100,00	iunie 2023-100%	1112,04
12	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază AMP)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază AMP)	Test rapid combinat de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-Treponema pallidum din sânge capilar cu accesorii. Testul rapid de diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ din sânge integral (capilar), și/ sau venos (ser/plasma) și anti-Treponema pallidum simultan în același test. Durata testării – 10 - 60 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 -50 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 3. Servetele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 -50 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română Sensibilitatea la HIV > 99 Sensibilitatea la Sifilis > 95% Specificitatea la HIV > 98 Specificitatea la la Sifilis > 95% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists) .	teste	125 000,00	iunie 2023-100%	4469907
13	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV1/2 din sânge capilar cu accesorii. Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge integral (capilar), și/sau venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Prezentarea trusei: Trusa include 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 25 -50 per cutie. 2. Lanceta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 3. Șervețele cu alcool pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25 -50 de teste). 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 25 -50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare în limba română și rusă. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 98% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists) .	teste	90 000,00	iunie 2023-100%	1222500

14	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1 "alt producător" fata de cel de baza si din alternativa 2)	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1 "alt producător" fata de cel de baza si din alternativa 2)	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2. Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	teste	2 000,00	iunie 2023-100%	101593
15	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1")	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1")	Test-rapid pentru depistarea simultană a anticorpilor anti HIV 1/2. Testul Rapid de Diagnostic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor la HIV ½ la virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1) și de tip 2 (HIV-2) în sânge venos (ser/plasma). Durata testării – 10 - 60 minute. Sensibilitatea la HIV > 99% Specificitatea la HIV > 99% Testele trebuie să fie precalificate de OMS (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	teste	1 000,00	iunie 2023-100%	57351,9
16	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge	Test rapid de confirmare HIV 1/2. Testul rapid de confirmare HIV 1/2 este un test imunocromatografic de o singură utilizare pentru confirmarea și diferențierea anticorpilor individuali la tipurile 1 și 2 ale virusului imunodeficienței umane (HIV-1 și HIV-2) în sângele integral al sângelui, sau probe de plasmă. Rezultatul final se vizualizează la 30 min. (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	teste	200,00	iunie 2023-100%	126740,74
17	Test rapid CD4	Test rapid CD4	Test rapide de depistare calitativa a nivelului de celule CD4. Testul rapid este un test semi-cantitativ care se efectuează manual pentru estimarea proteinei pe suprafața celulelor T CD4 + din sângele uman integral (capilar sau EDTA venos) pentru a determina nivelul celulelor dacă este peste sau sub 200 de celule/μL Acest test este citit vizual și este conceput pentru a fi utilizat la punctul de îngrijire și prin urmare are utilitate în setările de diagnostic descentralizate. Componentele setului: Pungă din folie care conține dispozitiv de testare și desiccantul Tampon de diluare Dispozitive de prelevare a probelor Lancete retractabile sterile Tampoane cu alcool Instrucțiuni de folosire Testele trebuie să fie precalificate de OMS. (https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/vitro-diagnostics-lists)	teste	600,00	iunie 2023-100%	129200,00

18	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar	<p>Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar.</p> <p>Principiul testului: Testul rapid pentru detectarea anticorpilor anti - HCV este o analiză rapidă imunocromatografică in vitro, concepută pentru detecția calitativă a anticorpilor specifici pentru HCV, în sângele capilar.</p> <p>Prezentarea trusei: Trusa include</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Testele ambalate individual în cutii a câte 20 - 50 per cutie. 2. Lanseta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a câte 20 - 50 per cutie. 3. Șervețele cu alcool pentru fiecare test, a câte 20 - 50 per cutie. 4. Buffer pentru utilizarea testului celor 20 - 50 de teste. 5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a câte 20 - 50 per cutie. 6. Instrucțiunea de utilizare. <p>Sensibilitatea > 99 % Specificitatea > 99 % Fiecare test trebuie să fie ambalat separat și închis ermetic. Testele trebuie să fie precalificate de OMS. https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/prequalification-reports/whopr?field_whopr_category=66</p>	teste	10 400,00	iunie 2023- 100%	278970,37
19	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	<p>Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV. Testul Rapid de Diagnostic HBsAg este un test rapid, conceput pentru detecția calitativă a antigenului hepatitic B, în serul uman, plasmă sau sânge integral venos.</p> <p>Instrucțiunea de utilizare în limba română.</p> <p>Prezentarea trusei: Trusa include tot necesarul pentru testarea sângelui capilar (lanceta sterilă, pipeta pentru transferarea sângelui, buffer (optional, depinde de producător), testul propriu zis și instrucțiunea de utilizare).</p> <p>Componenta setului de la 20-50 teste per cutie.</p> <p>Sensibilitatea ≥ 90.0% Specificitatea ≥ 99.0% Durata testării – 10 - 60 minute Certificat ISO 13485 de la producător. Testele trebuie să fie precalificate de OMS. https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/prequalification-reports/whopr?field_whopr_category=63</p>	teste	9 300,00	iunie 2023- 100%	285372,2

20	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti-Treponema pallidum (Sifilis)	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti-Treponema pallidum (Sifilis)	<p>Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti-Treponema pallidum (Sifilis). Testul Rapid de Diagnostic T. pallidum, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor anti-Treponema pallidum.</p> <p>Testul este destinat utilizării în locuri de îngrijire pentru a facilita diagnosticarea sifilisului. Prezentarea trusei:</p> <p>Prezentarea trusei:</p> <p>Trusa include tot necesarul pentru tesatura sângelui capilar (lanceta sterilă, pipetă pentru transferarea sângelui, buffer (optional, depinde de producător), testul propriu zis și instrucțiunea de utilizare).</p> <p>Componenta setului de la 20-50 teste per cutie.</p> <p>Sensibilitatea > 95%</p> <p>Specificitatea > 99%</p> <p>Durata testării – 10 - 60 minute</p> <p>Certificat ISO 13485 de la producător.</p> <p>Testele trebuie să fie precalificate de OMS. https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/prequalification-reports/whopr?field_whopr_category=All</p>	teste	2 700,00	iunie 2023-100%	
21	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	<p>Test real time pentru determinarea alelei HLA* B 5701. Set de extragere ARN/ADN și set de amplificare. Testul HLA B * 5701 Real-TM se bazează pe două procese majore: izolarea ADN-ului genomic din specimene și amplificare în timp real cu primeri specifici alelelor. PCR în timp real.</p> <p>MATERIALE PREVĂZUTE</p> <p>Reactiv Descriere Volum, ml Cantitate</p> <p>PCR-mix-1-FRT HLA lichid limpede incolor 0,6 2 tuburi</p> <p>RT-PCR-mix-2-FL lichid limpede incolor 0,3 2 tuburi</p> <p>Polimerază (TaqF) lichid limpede incolor 0,03 2 tuburi</p> <p>TE-tampon lichid incolor incolor 0,07 2 tuburi</p> <p>ADN - ul de control pozitiv HLA B * 5701 și ADN uman (C +) lichid limpede incolor 0,2 1 tub</p> <p>Control negativ (C -) * lichid limpede incolor 0,5 4 tuburi</p> <p>monitorizarea intensităților fluorescenței permite detectarea acumulării produsului fără</p> <p>redeschiderea tuburilor de reacție după rulara PCR. Kitul HLA B * 5701 Real-TM PCR este o metodă calitativă test care conține IC Controlul intern (gena beta-globină umană), care permite controlul</p> <p>prezența materialului celular în kitul de extragere a probei și a ADN-ului. «</p> <p>Testele sa fie compatibile cu instrumentul RotorGene 6000</p>	teste	300,00	iunie 2023-100%	188283

22	Depistarea Antigenului criptococcal	Depistarea Antigenului criptococcal	Teste rapid imunocromatografic pentru determinarea calitativă și semicantitativă a Ag criptococcal. Teste pentru detectarea calitativă și semi-cantitativă a antigenului criptococ. Testul se bazează pe detectarea din sânge a antigenului criptococcal cu perioada de incubare 10 min.	teste	800,00	iunie 2023-100%	141333
23	Depistarea Antigenului LAM	Depistarea Antigenului LAM	Test rapid de depistare a antigenului lipoara-binomannan în urină. Test point-of-care, pentru a depista TBC activă la pacienții cu infecția HIV, oferind rezultate în doar 25 minute. Materialul de investigat este urină	teste	500,00	iunie 2023-100%	88333,3
24	Test rapid de determinare a Proteinei C Reactive	Test rapid de determinare a Proteinei C Reactive	Test rapid pentru detectarea PCR. Test rapid pentru detectarea proteinei C reactive. Testul este imunocromatografic rapid pentru detectarea semi-cantitativă a proteinei C-Reactive în probele de sânge integral.	teste	500,00	iunie 2023-100%	88333,3
25	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)	Teste RPR care sunt bazate pe reacție de aglutinare pe acriduri de carbon. Test netreponemal destinat screening-ul sifilisului. Set pentru 100 teste Componenta setului: 1. RPR reagent - Varianta macroscopică. 2. Carduri de unică folosință incluse în set pentru 100 teste. 3. Control negativ 4. Control pozitiv Sensibilitatea ≥ 86.0% Specificitatea ≥ 98.0%	teste	350 000,00	iunie 2023-100%	528241
26	Teste TPFA – pentru detecția anticorpilor anti-Treponema palidum în serul sanguin uman prin microhemaglutinare,	Teste TPFA – pentru detecția anticorpilor anti-Treponema palidum în serul sanguin uman prin microhemaglutinare,	Test TPFA este un test serologic care detectează anticorpi specifici anti-Treponema palidum. Metoda este bazată pe reacția de hemaglutinare indirectă. Trusa va conține tot necesarul pentru 100 de teste. Set pentru 100 teste Componenta setului: 1. TPFA reagent; 2. Diluent salină cu absorbant; 3. Ser de control pozitiv; 4. Ser de control negativ; Sensibilitatea ≥ 99.0% Specificitatea ≥ 99.0%	teste	17 000,00	iunie 2023-100%	85314,8
27	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema palidum.	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema palidum.	Stripuri sensibilizate cu anticorpi specifici IgM anti Treponema palidum. Stripuri detașabile cu posibilitatea folosirii godeurilor unice. Probe pozitive de control, inactivate. Probe negative de control, inactivate. Conjugat flacon. Anticorpi specifici IgM marcată. Soluție (flacon) – pentru diluția prealabilă. Soluție (flacon) – pentru diluția serului. Soluție (flacon) – pentru diluția conjugatului. Soluție bufer fosfat - salină concentrată Soluție bufer substrat. Tetrametilbenzidin (flacon). Stop – reagent (flacon). Peliculă pentru acoperirea planșetei. Sensibilitatea ≥ 99.0% Specificitatea ≥ 99.0%	teste	1 536,00	iunie 2023-100%	17621,3

28	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema palidum.	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema palidum.	Stripuri sensibilizate cu anticorpi specifici IgM anti Treponema palidum. Stripuri detașabile cu posibilitatea folosirii godeurilor unice. Probe pozitive de control, inactivate. Probe negative de control, inactivate. Conjugat flacon. Anticorpi specifici IgM marcată. Soluție (flacon) – pentru diluția prealabilă. Soluție (flacon) – pentru diluția serului. Soluție (flacon) – pentru diluția conjugatului. Soluție bufer fosfat - salină concentrată Soluție bufer substrat. Tetrametilbenzidin (flacon). Stop – reagent (flacon). Peliculă pentru acoperirea planșetei. Sensibilitatea ≥ 99.0% Specificitatea ≥ 99.0%	teste	3 072,00	iunie 2023-100%	52849,8
29	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	Test westernblot pentru detectarea proteinelor specifice pentru IgM pentru confirmarea Sifilisului. Trusa trebuie să conțină: 1. Stripuri de teste pentru 16/20/24 teste 2. Enzima conjugata; 3. Buffer; 4. Substrate; 5. Tava de incubatie; 6. control pozitiv; 7. Instrucțiunea de utilizare Setul trebuie să conțină tot necesarul pentru a efectua 16/20/24 teste. Sensibilitatea ≥ 99.0% Specificitatea ≥ 98.0%	teste	600,00	iunie 2023-100%	202178
30	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G	Test westernblot pentru detectarea proteinelor specifice pentru IgG pentru confirmarea Sifilisului. Trusa trebuie să conțină: 8. Stripuri de teste pentru 16/20/24 teste 9. Enzima conjugata; 10. Buffer; 11. Substrate; 12. Tava de incubatie; 13. control pozitiv; 14. Instrucțiunea de utilizare Setul trebuie să conțină tot necesarul pentru a efectua 16/20/24 teste. Sensibilitatea ≥ 99.0% Specificitatea ≥ 99.0% un godeu. Să fie posibil de a testa câte oprobă.	teste	600	iunie 2023-100%	135933
31	Godeuri TPHA –	Godeuri TPHA –	Placi sterile pentru efectuarea testelor TPHA		200	iunie 2023-100%	1718,52
32	Dozatoare	Dozatoare	De la 1-200 ml în set cu recipient din sticlă în volum de 2,0 – 4,0 litri	set	8	Trimestrul I 2023-100%	79150,9
33	Pahare de unică folosință transparente 180-200 ml	Pahare de unică folosință transparente 180-200 ml	Pahare din plastic de unică folosință transparente, capacitatea 200 cc, biodegradabile.	bucată	230000	Trimestrul I 2023-100%	200625
	Valoarea estimată totală						14350901,89

II. **Condiții de participare** (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Standard de fabricare – Certificat ISO 13485 de la producător, marcajul IVD și CE cat si precalificare OMS (precalificare OMS este criteriu obligatoriu doar pentru testele rapide) și Certificatul de conformitate per produs.

III. **Alte informații:**

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	august 2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea testelor și consumabilelor întru realizarea Programului Național de combaterea hepatitelor virale B, C și D pentru anul 2023

Nr. 43 din 24.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 irina.arvinte@capcs.gov.md ; dispozitive@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Obiectul de achiziție	Achiziționarea testelor și consumabilelor întru realizarea Programului Național de combaterea hepatitelor virale B, C și D pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Unitatea de măsură	Cantitatea	Termenul de livrare/prestare	Valoarea estimată
1.	Xpert HCV Viral Load	Xpert HCV Viral Load	Teste pentru determinarea încărcăturii virale HCV utilizând platforma GeneXpert pentru 2023. Instrucțiunea de utilizare să fie prezentată la momentul livrării. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului. 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.	Cutie	1000	I tranșă: martie 2023-60%; II tranșă - octombrie 2023- 40%	342407,41

2	Xpert HBV Viral Load	Xpert HBV Viral Load	Teste pentru determinarea încărcăturii virale HBV utilizând platforma GeneXpert pentru 2023. Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului. 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 .	Cutie	1000	I tranșă: martie 2023-60%; II tranșă - octombrie 2023- 40%	342407,41
3	Xpert Check, N5	Xpert Check, N5	Xpert Check, N5. Teste pentru efectuarea testului de calibrare/mentenanță a modulelor din platforma GeneXpert 2023. Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului. 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 .	Cutie	1	I tranșă: martie 2023-60%; II tranșă - octombrie 2023- 40%	10270,64
4	Virfuri sterile 100-1000 ul	Virfuri sterile 100-1000 ul	Virfuri curate de AND/ARN cu filtru, ambulate a cite 96, sterile. Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui nu mai puțin 80% din termenul total al produsului. 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 .	Bucată	1200	I Tranșă februarie 2023 (100%)	777,78
5	Vacutainer K3EDTA 4.0 ml	Vacutainer K3EDTA 4.0 ml	Eprubete vacumate cu anticoagulant pentru separarea plasmei. Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui nu mai puțin 80% din termenul total al produsului. 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 .	Bucată	1200	I Tranșă februarie 2023 (100%)	1000

6	Ace cu holder (21 G)	Ace cu holder (21 G)	Ace cu holder pentru colectarea sîngelui venos (21 G) compatibile cu eprubetele vacumate din lotul nr. 5. Termenul de valabilitate restant(la momentul livrării) va constitui nu mai puține de 80% din termenul total al produsului. 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 .	Bucată	1200	I Tranză februarie 2023 (100%)	7111,11
Valoarea estimată totală							703974,34

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la prima etapă de triere, întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2023

Din 24.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.gov.md irina.arvinte@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	3310000-1
Obiectul de achiziție	Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/ componente sanguine și sângelui/ componentelor sanguine donat la prima etapă de triere conform necesităților pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Denumire lot	Cantitatea	Unitatea de măsură	Specificația tehnică deplină	Termenul de livrare
Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/ componente sanguine și sângelui/ componentelor sanguine donat la prima etapă de triere, inclusiv:	280625	teste	<p>I Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/ soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției / prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare):</p> <p>Cerințe pentru reagenți:</p> <p>a) stabilitate la plasarea în dispozitivul medical cu cel puțin de 28 zile;</p> <p>b) asigurați de producător cu elemente de protecție contra evaporării și scurgerii.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. <p>Cerințe pentru consumabile:</p> <p>a) nereutilizabile;</p> <p>b) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea probelor;</p> <p>c) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului (după caz).</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. <p>Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>Test pentru determinarea AgHBs-70200 teste</p> <p>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – hepatita virală B.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <p>a) în tehnologie de tip închis;</p> <p>b) automatizată;</p> <p>c) chemiluminiscență, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a antigenului.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <p>1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) în ser/plasma umană; b) calitativă a AgHBs; c) caracteristicilor comune pentru variațiile genetice a virusului HBV cunoscute în lume, inclusive și pentru regiunea Europei de Est. <p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>3) test cu specificitate nu mai mică de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>4) test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) - de până la 0,13 UI/ml.</p> <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. <p>Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>Test pentru determinarea anticorpilor anti HCV- 70375 teste</p> <p>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții</p>	Tranșe: I- februarie, II- aprilie, III- iulie, IV- octombrie

		<p>hemotransmisibile – hepatita virală C.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <p>a) în tehnologie de tip închis; b) automatizată; c) chemiluminiscență, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <p>1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea:</p> <p>a) în ser/plasma umană; b) calitativă a anticorpilor la virusul hepatitei virale C;</p> <p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge; 3) test cu specificitate nu mai mica de 99,84% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge; 4) testul va detecta combinația de anticorpilor circulanți la antigene virale nucleu Core, proteine NS3, NS4, inclusiv cel puțin 3 subtipuri caracteristice regiunii Europene.</p> <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. <p>Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum – 70375 teste</p> <p>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – anticorpi anti Treponema Pallidum.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <p>a) în tehnologie de tip închis; b) automatizată; c) chemiluminiscență, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <p>1) test proiectat pentru detectarea calitativă a anticorpilor la Treponema Pallidum în plasma umană, utilizat în screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană; 2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge; 3) test cu specificitate nu mai mica de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge.</p> <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. <p>Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>Test pentru determinarea simultană a Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2- 69675 teste</p> <p>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – antigen Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <p>a) în tehnologie de tip închis; b) automatizată; c) chemiluminiscență, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <p>1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea:</p> <p>a) în ser/plasma umană; b) calitativă simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2;</p>	
--	--	--	--

		<p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge; 3) test cu specificitate nu mai mica de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge; 4) test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) – de până la 2UI/ml inclusiv, pentru antigenul P24.</p> <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. <p style="text-align: center;">I. Oferta va include obligatoriu una din tehnologii:</p> <p>2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a sângelui donat, corespunzător:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) HbsAg – 70200 testări; 2) anticorpi anti HCV- 70375 testări; 3) anticorpi anti Treponema Pallidum –70375 testări; 4) Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2 – 69675 testări. <p>Dispozitivele aflate în dotarea instituției: Model Cobas 6000 e601, producător Roche - anul producerii 2016 - 2 module</p> <p>2.2 prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: dispozitivul medical de laborator, număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator, necesare în procesul de examinare de laborator a sângelui donat, corespunzător:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) HBsAg – 70200 testări; 2) anticorpi anti HCV- 70375 testări; 3) anticorpi anti Treponema Pallidum – 70375 testări; 4) Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2 – 69675 testări. <p>Cerințe față de Dispozitivul medical 2 bucăți, nu mai vechi de anul 2016 (indicarea anului de producere):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Dispozitiv medical pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile pentru prima etapă de triere. 2. Dispozitiv medical de identificare markeri infecții hemotransmisibile: <ol style="list-style-type: none"> a) analizator tehnologie de tip închis; b) analizator tehnologie automatizată; c) analizator cu tehnica de identificare markeri prin chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor/antigenelor; d) analizator cu tehnica de identificare concomitentă a markerilor HBsAg, anticorpi anti HCV, anticorpi anti Treponema Pallidum, Ag/Ac HIV și opțional a altor markeri. 3. Accesorii/consumabile/reagenți/ calibratori/ soluții și alte produse obligatorii necesare în procesul de testare - asigurate pentru numărul total de testări solicitate - 280625 teste. 4. Capacitatea de încărcare a probelor pentru testare: <ol style="list-style-type: none"> a) minimum 50, și mai mult; b) posibilitatea de încărcare continuă începând de la 1 (una) probă; 5. Viteza de procesare teste - minimum 150 pe oră (sumar, de fiecare tip de test sau separat per fiecare tip de test), și mai mult pentru fiecare dispozitiv; 6. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului: <ol style="list-style-type: none"> a) încărcare/ eliminare automată pentru rack-uri sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de testare; b) pipetare automată pentru reagenți/calibratori/soluții aplicate în tehnologia oferită, cât și probe, inclusiv gestionare susținută de software (inventariere permanentă reagenți/calibratori/soluții); c) diluții automată, inclusiv pre și post-diluții; d) eliminare automată a deșeurilor, inclusiv gestionare susținută de software 	
--	--	--	--

		<p>(inventariere permanentă deșeuri (reziduuri));</p> <p>e) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;</p> <p>f) sistem de control de calitate (QC) încorporate ce va asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenți/calibratori/soluții aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de testare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;</p> <p>g) asigurat cu modul special conceput pentru probele de urgență;</p> <p>h) asigurat cu sistem de gestionare baze de date;</p> <p>i) asigurat cu cititoare laser de cod de bare încorporate;</p> <p>k) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil;</p> <p>l) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge;</p> <p>7. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:</p> <p>a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;</p> <p>b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;</p> <p>c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;</p> <p>d) managementul utilizatorilor și certificatelor;</p> <p>e) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării;</p> <p>f) configurarea funcționării dispozitivelor conectate.</p> <p>g) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.</p> <p>8. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare:</p> <p>a) port RS-232C</p> <p>b) port USB 2.0</p> <p>c) port USB 3.0</p> <p>d) port rețea (RJ-45)</p> <p>e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute;</p> <p>f) sistem de pregătire a apei, inclusiv rezervor cu capacitate minimum pentru 300 probe în testare;</p> <p>g) alte.</p> <p>9. Condiții de amplasare oferite de beneficiar:</p> <p>a) sursa centralizată de energie electrică pentru 220V, 50/60Hz;</p> <p>b) acces la sursa de apă și canalizare asigurat;</p> <p>c) dimensiuni încăpere (m) 5,5 (L) × 3,8 (W) × 3,25 (H) pentru dispozitiv;</p> <p>d) dimensiuni încăpere (m) 3,75 (L) × 1,7 (W) × 3,25 (H) pentru sistemul de pregătire apă, inclusiv rezervor de apă;</p> <p>e) suprafețele pereților și tavanului cu vopsea lavabilă și podeaua cu linoleum medical.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru cele 2 (două) dispozitive oferite pentru realizarea examinărilor de laborator a sângelui donat, emisă de producătorul de origine a produsului.</p> <p>- Confirmarea de la producător privind asigurarea cu 2 (două) inclusiv identice ca model și performanță.</p> <p>- Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv.</p> <p>- Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 2 (două) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar și semnarea actului de predare- primire a dispozitivelor, inclusiv a unui contract de comodat între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător.</p> <p>- Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului, inclusiv oferirea gratuită de consumabile, calibratori, soluții de lucru, controale și teste necesare pentru 500 examinări, pentru fiecare dispozitiv, separat pentru fiecare tip de infecție, pentru dispozitivele/consumabile/reagenții/ calibratorii/ soluțiile care nu au fost utilizate de către CNTS.</p> <p>- Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale 2 (două) unități, pe toată perioada de realizare a numărului de testări contractate.</p> <p>- Confirmarea privind asigurarea a interconectării gratuită cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcționare și notificării scrise a beneficiarului.</p>	
--	--	--	--

			- Confirmarea privind asigurarea prin crearea gratuită a tuturor componentelor (sursa de energie/apă, etc.) obligatoriu necesare pentru buna funcționare a dispozitivului oferat, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar.	
Valoarea estimată totală			5 506 872,75	

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agentia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la a doua etapă de triere, întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2023

Din 24.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.gov.md irina.arvinte@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	3310000-1
Obiectul de achiziție	Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/ componente sanguine și sângelui/ componentelor sanguine donat la a doua etapă de triere, întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Denumire lot	Cantitatea	Unitatea de măsură	Specificația tehnică deplină	Termenul de livrare
Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/ componente sanguine și sângelui/ componentelor sanguine donat la a doua etapă de triere	15360		<p>Cerințe generale număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/controale/soluții și alte produse obligatorii (prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției / prin tehnologie aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare)</p> <p>Set de reagenți pentru detecția calitativă, simultană a ARN HCV, ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2 și ADN HBV în plasma umană: Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – metoda RPL.</p> <p>1. Metoda de aplicare în reacția de testare: a) în tehnologie de tip închis; b) automatizată; c) reacția de polimerizare în lanț în timp real Multiplex PCR/NAT.</p> <p>2. Produs diagnostic: 1) test calitativ Multiplex pentru detecția concomitentă ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2, ARN HCV și ADN HBV; 2) conține control intern pentru monitorizarea performanței; 3) posedă enzima AmpErase sau echivalentul acesteia, care reduce potențialul contaminării; 4) specimentul biologic - plasmă pe EDTA; 5) specificitate clinica - 99,98%, inclusiv pentru pooluri (probe comasate) din cel puțin 6 și cel mult 10 probe supuse testării; 6) caracteristicilor comune pentru variațiile genetice a virusului HIV cunoscute în lume, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est; 7) caracteristicilor comune pentru variațiile genetice a virusului HCV cunoscute în lume, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est; 8) caracteristicilor comune pentru variațiile genetice a virusului HBV cunoscute în lume, inclusiv și pentru regiunea Europei de Est; 9) Asigurați cu protecție contra evaporării și scurgerii de producător; 10) asigură un grad înalt de acuratețe și exclude contaminarea virală.</p> <p>3. Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>4. Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. <p>Oferta va include obligatoriu una din tehnologii: 2.1 prin tehnologia aplicată la dispozitivele aflate în dotarea instituției, cu toate componentele: număr de teste, accesorii/ consumabile/reagenți/calibratori/controale/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a sângelui donat, corespunzător – 15360 teste, nr.</p>	Tranșe: I-februarie,II-aprilie,III-iulie,IV-octombrie.

		<p>controale/calibratoare/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv și examinări repetate.</p> <p>2.2 prin tehnologia aplicată pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare, cu toate componentele: dispozitivul medical de laborator, număr de teste, accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/controale/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator aflat în dotarea instituției, necesare în procesul de examinare de laborator a sângelui donat, corespunzător – cantitate necesară pentru 15360 teste, nr. controale/calibratoare/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv și examinări repetate.</p> <p>Cerințe față de dispozitivul medical - 2 bucăți, nu mai vechi de anul 2016 (indicarea anului de producere).</p> <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor sângelui donat la prezența markerilor infecțiilor hemotransmisibile (ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2, ARN HCV și ADN HBV (rezultat individual/separat pentru fiecare tip de infecție)).</p> <p>1. Dispozitiv medical de identificare markeri infecții hemotransmisibile:</p> <p>a) analizator tehnologie de tip închis; b) analizator tehnologie automatizată; c) analizator cu tehnica de identificare concomitentă a markerilor prin reacția de polimerizare în lanț în timp real Multiplex PCR/NAT (rezultat individual/separat pentru fiecare tip de infecție).</p> <p>2. Accesorii/consumabile/reagenți/calibratori/soluții și alte produse obligatorii necesare în procesul de testare - asigurate pentru numărul de testări, corespunzător:</p> <p>a) ARN (HIV-1 (grup M și O)/HIV-2/HCV)+ADN HBV; b) livrate în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului (după caz).</p> <p>3. Cerințe pentru reagenți/calibratori/controale/soluții aplicate în tehnologia oferită - preparați în formă „gata de utilizare” (fără căreva acțiuni/măsuri implicite a personalului medical (excluderea factorului uman) în pregătirea/ajustarea soluțiilor/calibratorilor/reagenților/etc. la forma „gata de utilizare”.</p> <p>4. Capacitatea de încărcare a probelor pentru testare: - cel puțin 220 probe/timp de 7 ore, per dispozitiv, (1 (una) probă echivalent cu trei examinări concomitent (HBV, HCV, HIV/SIDA);</p> <p>5. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:</p> <p>a) încărcare/eliminare automată pentru rack-uri sau alte componente similar obligatoriu necesare în procesul de testare; b) pipetare automata pentru reagenți/calibratori/soluții aplicate în tehnologia oferită, cât și probe, inclusiv gestionare susținută de software (inventariere permanentă reagenți/calibratori/soluții); c) diluția automată, inclusiv pre și post-diluții; d) eliminare automată a deșeurilor, inclusiv gestionare susținută de software (inventariere permanentă deșeuri (reziduuri)); e) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru; f) sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analiza calității fiecărei probe, reagenți/calibratori/soluții aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de testare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării; h) asigurat cu sistem de gestionare baze de date; i) asigurat cu cititoare laser de cod de bare incorporate; k) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil; l) capabil de interconectare cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge;</p> <p>6. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:</p> <p>a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows; b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin</p>	
--	--	--	--

		<p>introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;</p> <p>c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;</p> <p>d) managementul utilizatorilor și certificatelor;</p> <p>c) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării;</p> <p>e) configurarea funcționării dispozitivelor conectate.</p> <p>f) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.</p> <p>7. Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare:</p> <p>a) port RS-232C</p> <p>b) port USB 2.0</p> <p>c) port USB 3.0</p> <p>d) port rețea (RJ-45)</p> <p>e) UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute.</p> <p>8. Condiții de amplasare oferite de beneficiar:</p> <p>a) sursa centralizată de energie electrică pentru 220V, 50/60Hz;</p> <p>b) acces la sursa de apă și canalizare asigurat;</p> <p>c) dimensiuni încăpere (m) 8,9 (L) × 3,8 (W) × 3,25 (H) pentru dispozitiv;</p> <p>d) suprafețele pereților și tavanului cu vopsea lavabilă și podeaua cu linoleum medical.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru cele 2 (două) dispozitive oferite pentru realizarea examinărilor de laborator a sângelui donat, emisă de producătorul de origine a produsului. - Confirmarea de la producător privind asigurarea cu 2 (două) inclusiv identice ca model și performanță. - Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. - Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 2 (două) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar și semnarea actului de predare- primire a dispozitivelor, inclusiv a unui contract de comodat între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător. - Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului, inclusiv oferirea gratuită de consumabile, calibratori, soluții de lucru, controale și teste necesare pentru 500 examinări, pentru fiecare dispozitiv, separat pentru fiecare tip de infecție, pentru dispozitivele/consumabilele/reagenții/ calibratorii/ soluțiile care nu au fost utilizate de către CNTS. - Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale 2 (două) unități, pe toată perioada de realizare a numărului de testări contractate. - Confirmarea privind asigurarea a interconectării gratuită cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcționare și notificării scrise a beneficiarului. - Confirmarea privind asigurarea prin crearea gratuită a tuturor componentelor (sursa de energie/apă, etc.) obligatoriu necesare pentru buna funcționare a dispozitivului oferat, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar. 	
--	--	---	--

Valoarea estimată				13 777 920 lei
--------------------------	--	--	--	----------------

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE**Achiziționarea Autosanitărelor specializate pentru activitatea mobilă de recoltare sânge/componente sanguine (tip bus) conform necesităților Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2023**

Din 24.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.gov.md irina.arvinte@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Obiectul de achiziție	Achiziționarea Autosanitărelor specializate pentru activitatea mobilă de recoltare sânge/componente sanguine (tip bus) conform necesităților Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumire Lot	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată
---------	--------------	---	-------------------

1	Autosanitară specializată pentru activitatea mobilă de recoltare sânge/ componente sanguine (tip bus)- 5 unități	<p>1. Destinația</p> <p>Transportarea echipei mobile în teritoriu pentru colectarea sângelui, inclusiv cu toate elementele necesare procesului de recoltare: aspectul interior a fi împărțit pe zona de lucru zona de colectare a sângelui, zona de odihnă și zona de depozitare.</p> <p>2. Zona de lucru echipată cu:</p> <p>Cel puțin una masă pentru examinarea de laborator, unu birou pentru înregistrarea donatorului și examinarea medicală, scaun orizontal de minim 2 metri lungime, tip tumbă cu dulapuri integrate pentru amplasarea materialelor consumabile, dotat cu uși cu închidere sigură.</p> <p>Masa de laborator pot îndeplini vor îndeplini cerințele pentru mobilier medical, din material rezistent la aplicarea produselor biocide, dimensiuni nu mai mici de 850*600*600 mm;</p> <p>Biroul de înregistrare pot îndeplini cerințele de înregistrare, examinare fizică a donatorului, vor fi fabricate din material rezistent la aplicarea produselor biocide, model sub formă de unghi, cu dimensiunile nu mai mici de 850 înălțime și pentru Fiecare latură a unghiului *600*600 mm</p> <p>Locul pentru apă și lavoar va fi amplasat într-un dulap integrat, asigurat cu distribuitor de apă, lavoar de spălare a mâinilor, colector de apă reziduală și deispenser pentru hartia igienică de mâini.</p> <p>Frigider pentru stocarea unităților de sânge/componente sanguine, volum intern 350±50lit, asigurat cu 4 polițe.</p> <p>3. Zona de colectare a sângelui</p> <p>Situată vizavi de sau imediat după zona de lucru, echipat cu cel puțin 4 scaune/fotolii de colectare a sângelui specializate în acest scop, cu lățimea minmă de 600mm, cu mecanism de înclinare, cel puțin 2 tumbă din inox dimensiuni nu mai mic de 850*600*600 mm (dotate cu ce lel puțin 3 saltare telescopice) necesare pentru amplasarea dispozitivelor și consumabilelor la colectarea sângelui/plasmă ce vor facilita accesul la fotolii, personalului medical implicat în colectarea sângelui/plasmă și pentru dispozitivele medicale de colectare sange și plasmă. Sistem de etanșare a unităților de sânge colectate de la donatori.</p> <p>4. Zona de depozitare asigurată cu:</p> <p>Dulap de depozitare orizontale destinat pentru stocare seturi de alimentare va fi de dimensiuni nu mai mici de 500*2000*600 mm, cu saltele de odihnă, acoperit cu material din piele rezistentă la prelucrarea cu produse biocide.</p> <p>Dulap suspendat pe peretele interior pe spate vehicol, pentru amplasarea materialelor consumabile, dotat cu uși cu închidere sigură, cu polițe, din material rezistent la prelucrarea cu produse biocide, de dimensiuni nu mai mici de 600*2000*600 mm</p> <p>Zona de odihnă asigurată cu:</p> <p>Scaun tip tumbă cu dulapuri integrate pentru amplasarea materialelor consumabile, dotat cu uși cu închidere sigură, de dimensiuni nu mai mici de 500*2000*600 mm, plasat vizavi de fotolii de colectare a sângelui pentru odihna donatorilor imediat după închierea procesului de recoltare sânge/plasmă.</p> <p>Scaunile vor fi dotate cu centuri de siguranță pentru securanța personalului.</p> <p>5. Secție marfară/tehnică amplasată la baza busului cu cel puțin 4 sețiuni.</p> <p>6. Caracteristici tehnice autosanitară</p> <table border="1"> <tr> <td>a)</td> <td>Forma caroseriei</td> <td>Bus – dimensiuni nu mai mic de 10000*2500*3500 mm</td> </tr> <tr> <td>b)</td> <td>Tracțiune</td> <td>Față/spate</td> </tr> <tr> <td>c)</td> <td>Tip motor</td> <td>Diesel, Euro 6-7</td> </tr> <tr> <td>d)</td> <td>Cutie de viteza</td> <td>Manuala cu cel puțin 6 trepte sau automat</td> </tr> </table>	a)	Forma caroseriei	Bus – dimensiuni nu mai mic de 10000*2500*3500 mm	b)	Tracțiune	Față/spate	c)	Tip motor	Diesel, Euro 6-7	d)	Cutie de viteza	Manuala cu cel puțin 6 trepte sau automat	7 452 000
a)	Forma caroseriei	Bus – dimensiuni nu mai mic de 10000*2500*3500 mm													
b)	Tracțiune	Față/spate													
c)	Tip motor	Diesel, Euro 6-7													
d)	Cutie de viteza	Manuala cu cel puțin 6 trepte sau automat													

e)	Capacitate cilindrica (dm ³)	Nu mai mic de 2,5
f)	Puterea (kWt(CP)/min)	Nu mai mică de 75/125
g)	Norma de poluare	Specifică standardului Euro 6-7
h)	Masa admisibilă (kg)	Nu mai mică de 15000 kg
k)	Capacitatea rezervorului pentru combustibil (l)	Nu mai mic de 70 lit

Dotări

a)	Închidere	Centralizată cu telecomandă
b)	Oglinzi exterioare	Reglate electric si cu încălzire
c)	Centuri de siguranță	Pentru conducătorul auto și pasagerii
d)	Avertizare sonoră	La necuplarea centurii de siguranță
e)	Încălzire salon	Cu reglare
f)	Imobilizator electronic	Antifurt
g)	Instalație de aer condiționat	Față și spate
h)	Ușă laterală	Dublă cu deschidere centralizată, automată
i)	Acoperire podea	Locul conducătorului auto și spațiul deservire donatori linoleum medical
î)	Sistem antiblocare roți	ABS
j)	Sistem electronic de stabilitate	ESP sau altele
k)	Sistem de control al tracțiunii	ASR
l)	Airbag-uri	Frontale si laterale
m)	Faruri de ceață	Față și spate
n)	Iluminare LED	În salon și în secția marfară
o)	Ancorare marfă	În secția marfară/tehnică inele și curele
p)	Geamuri față	Electrice
q)	Geamuri laterale	Culoare mat, cu semi-deschidere mecanică, securizate
r)	Scaun pentru șofer	Reglabil pe înălțime
s)	Generator electric	Tensiunea 220-230 V. Puterea nu mai mic de 10 kW
ș)	Panou electric	Cu conectare la rețea electrică externă
t)	Prize 12V, 220 V	În cabina conducătorului auto, spațiului deservire donatori (cel puțin 12 prize combinate: la fiecare tumbă, fotolii de donare, masa pentru etanșare a pungilor de sânge, frigider etc.) și secția marfară,
u)	Rezervoar pentru apă potabilă	Material inox, volum nu mai mic 200 lit.
v)	Culoarea	Albă
w)	Anul de fabricare	Nu mai vechi de anul 2022

Accesorii suplimentare la cele existente în dotarea autosanitarei

a)	Pneuri pentru iarnă (buc)	Conform dotării
b)	Jante pentru pneuri iarnă (buc)	Conform dotării
c)	Scule (set)	Compus din următoarele stingător, trusă medicală, semn de avarie, jilet reflector

Altele

a)	Garanție	Nu mai puțin de 3 ani
----	----------	-----------------------

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziția produselor diagnostice, materiale consumabile, reagenți pentru investigații biochimice și consumabile de laborator, reactivi și dezinfectanți conform necesităților Centrul Național de Transfuzie a Sângelui, pentru anul 2023

Din 24.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	3310000-1
Obiectul de achiziție	Achiziția produselor diagnostice, materiale consumabile, reagenți pentru investigații biochimice și consumabile de laborator, reactivi și dezinfectanți conform necesităților Centrul Național de Transfuzie a Sângelui, pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Denumirea	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată
I. Produse diagnostice, reagenți de laborator, reactive chimice, produse farmaceutice, dezinfectanți					
1	Pipetă, tip VII	Bucată	36991	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru pipetarea componentelor în realizarea examinărilor de laborator imunohematologice.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic transparent;</p> <p>b) nesterile;</p> <p>c) gradată;</p> <p>d) volum 1 ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	25523,79
2	Con , tip VIII	bucată	1000	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: din plastic, volum 0-5000mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>	575,00
3	Con, tip V	bucată	4000	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: din plastic, volum 0-200mcl.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>	322,00

4	Con, tip VI	bucată	8450	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: din plastic, volum 0-1000ml.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie, condiții de păstrare) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p>	699,66
5	Eprubetă, tip I	bucată	400	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru recolatarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: volum 6 ml, fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți, asigurată cu presiune vid și clot activator pulverizat pe peretele intern a eprubetei, va permite recoltarea sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</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>	828,00
6	Eprubetă, tip III	bucată	8270	<p>Certificări:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru recolatarea sîngelui destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)volum 8ml, 9ml, 10 ml;</p> <p>b) asigurată cu presiune vid;</p> <p>c) cu conservant tip EDTA K3;</p> <p>d) cu capacitate de recoltare a sîngelui prin dispozitivul de fixare a eprubetei (holder) dotat cu ac.</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 eticheta eprubetei..</p>	17118,90

7	Eprubetă, tip VI	Bucată	1500	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru investigarea funcției hemostazei.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) din plastic;</p> <p>b) volum 10 ml;</p> <p>c) fără gel/soluții de conservare și/sau anticoagulanți;</p> <p>d) formă conică negradată.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	776,25
8	Eprubetă, tip VII	Bucată	101965	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor imunohematologice, 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.</p>	35177,93
9	Tub Eppendorf, tip II	Bucată	2450	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru stocarea probelor de laborator și păstrarea în seroteca</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) volum de 1,5 ml;</p> <p>b) din plastic;</p> <p>c) cu capac plat;</p> <p>d)capacul se va închide ermetic.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire produs, număr lot/serie) și notificarea „DE UZ UNIC”.</p> <p>Prezența mostrei: 5 unități</p>	297,53

10	Ricipient pentru colectarea urinei (Urocultor)	Bucată	100	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru colectarea urinei Proprietăți: din plastic cu capac, volum 200 ml formă conică negradată 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).</p>	517,5
11	Placa, tip II	Bucată	500	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM Destinație: pentru determinarea grupelor sanguine. Proprietăți: Placă: a) din plastic alb; b) cu 50 de godeuri; c) godeul cu diametrul de la 20 mm până la 25 mm; d) godeul cu adâncimea 1,5-2,5 mm Dimensiuni: 29,0 cm x 19,0 cm. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	15628,50
12	Clemă (cronțang), tip I	bucată	10	<p>Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; Destinație: pentru realizarea procesului de filtrare a preparatelor biomedicale din sânge, la toate etapele de producere. Proprietăți: a) tip - medical b) lungimea – 260 mm., c) cu virf drept, fără zîmți. d) din oțel inoxidabil, rezistent la agenți chimici. Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	908,50
13	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Bucată	1780	<p>Certificări: - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. - Destinație: pentru recoltarea componentelor sanguine de la donator. Proprietățile componentelor obligatorii a setului: Sistema: a) materiale de bază ale plasticului – polivinilhidrid și dietilftalat; b) de uz unic; c) compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80 Sistemul de recoltare a probei sanguine de laborator: a) pentru eprubetă vacuum; b) dotată cu holder și ac tip 16 G, cu fisura laterală; c) integrat în sistemul închis și steril al tubulaturii de recoltare; d) asigurat cu clamă; e) amplasat pe tubulatura de recoltare până la ramificarea racordului Y. Sistemul de capsonare a acului post-donare cu utilizare ulterioară inofensivă – obligatoriu prezent. Bol-centrifugă pentru colectarea componentelor sanguine compatibilă cu echipamentul NIGALE Digipla 80 Soluție anticoagulantă volum de 200 ml: a) conținut de citrat de sodiu 4%; b) steril, apirogen; c) în recipient de plastic, asigurat cu element ce va permite fixarea acestuia în suport. Containerul pentru colectarea componentelor sanguine asigurat cu: a) 2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ; b) două orificii, în partea superioară, pentru fixarea acestuia în presele de separare a dispozitivului de separare în componente sanguine; a) două racorduri, în partea superioară pentru conexiunea la sistemul de transfuzie b) fantă pe partea inferioară, pentru suspendarea containerului în suportul de transfuzie. Etichetele de fond și marajul - invariabile și rezistente la T minus 80°C și umiditate sporită. Tubulaturile de conexiune la soluția FF și soluția anticoagulantă fiind asigurate cu clame. Tubulatura de prelevare a componentelor sanguine asigurat: b) cu prezența codului numeric de identificare a acestora; c) asigurat cu clamă Eticheta de fond și marajul containerului pentru colectarea plasmei: a) invariabilă, rezistentă la T minus 80°C și umiditate sporită; b) cu inscripțiile obligatorii despre tipul, volumul containerului, lot/serie, termenii de valabilitate, producătorul și notificarea "STERIL". Forma de ambalare: toate componentele setului să fie integrate într-un sistem închis, în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligatoriu cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>	356178,00

14	Garou	Bucată	200	<p>Certificări:</p> <p>- Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Destinație: pentru fixarea brațului în timpul recoltării sângelui.</p> <p>Proprietăți: bandă/tub elastic, de cauciuc, rezistent la prelucrarea cu soluții dezinfectante, și ușor de manevrat la detașare cu o singură mână;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria).</p> <p>Prezența mostrei: 3 unități</p>	3864,00
15	Hîrtie de pergament	kg	86	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM</p> <p>Destinația: pentru ambalarea veselei de laborator în procesul de sterilizare.</p> <p>Aspectul: rulouri sau folii</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p>	11868
16	Pahar, tip VI	bucată	10	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>-Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea precum la livrare va dispune de certificat al controlului metrologic în Republica Moldova</p> <p>Destinație: pentru realizarea examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)fund plat;</p> <p>b)de formă cilindrică;</p> <p>c) cu cioc;</p> <p>d) clasificat H-1-50;</p> <p>e) gradată din 10ml în 10ml.</p> <p>Materialul de bază:</p> <p>a)sticlă neutră;</p> <p>b) termorezistentă;</p> <p>c) incoloră;</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	276,00

17	Degetare	bucată	1000	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: Protecție pentru degete</p> <p>Proprietăți :</p> <p>- marime universală;</p> <p>- material latex;</p> <p>- culoare transparent.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	345,00
18	Tub tip I	metru	90	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tub de silicon de uz farmaceutic.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul intern – 9,5 mm.</p> <p>b) diametrul extern - 15,9 mm.</p> <p>Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu cel puțin 1 metru de tub</p>	42402,92
19	Tub tip II	Metru	30	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tub de silicon de uz farmaceutic</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul intern – 9 mm</p> <p>b) diametrul extern - 12 mm.</p> <p>Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare). Prezența mostrei obligatoriu cel puțin 1 metru de tub</p>	12879,54

20	Tub tip III	Metru	30	<p>Certificări: Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinație: pentru conexiune la sistemul de filtrare a preparatelor și soluțiilor.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tub de silicon de uz farmaceutic</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul intern – 4 mm</p> <p>b) diametrul extern -5 mm.</p> <p>Rezistent la reagenți chimici.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu cel puțin 1 metru de tub</p>	3622,5
21	Furtun tip III	Metru	60	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul ID – 1,6 mm.</p> <p>b) diametrul OD – 2,4 mm.</p> <p>c) grosime perete tub – 4,8 mm.</p> <p>d) raza minimă de îndoire – 6,2 mm</p> <p>e) presiune maximă la T+22° - 1,5 atm</p> <p>f) presiune maximă T+71° - 1,4 atm</p> <p>Tip material - Tygon 3350</p> <p>Tip tub – NSF, T3302-23;</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezența mostrei obligatoriu: cel puțin 1 metru de furtun</p>	34313,01

22	Furtun,tip V	Metru	40	<p>Certificări: Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale</p> <p>Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: se utilizează la turnarea centrifugatului fără presiune.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Furtunuri cu suprafață interioară netedă și hidrofobă, biocompatibilitate, nu este toxic</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) diametrul ID-8,0 mm.</p> <p>b) diametrul OD-14,4 mm.</p> <p>c) grosime perete tub-3,2 mm.</p> <p>d) raza minimă de îndoire-22,0 mm</p> <p>e) presiune maximă la T+22° - 2,4 atm</p> <p>Tip material - Tygon R 3603</p> <p>Tip tub – NSF</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, condiții de păstrare).</p> <p>Prezenta mostrei obligatoriu: cel puțin 1 metru de furtun</p>	85554,48
23	Azopiram	set	12	<p>Certificare:</p> <p>Certificatul/CertIFICATELE de conformitate CE sau SM, Declarația de conformitate CE sau SM și înregistrarea în Registrul de Stat al Dispozitivelor medicale.</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru controlul calității în pregătirea instrumentariului medical și veselei de laborator.</p> <p>Proprietăți: conține amidopirina 10%, anilina 0,10-0,15%, acid clorhidric.</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, condițiile de păstrare).</p>	759

24	Hidroxid de sodiu	kg	65	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice în corecția pH-ului pentru controlul calității preparatului biomedical din sînge;</p> <p>Proprietăți: bucăți higroscopice sau formă cilindrică, de culoare albă, chimic curat,</p> <p>Concentrație: nu mai puțin de 95%;</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	5382
25	Nitrat de argint	fiole	4,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, incolor, fără miros</p> <p>Formula chimică – AgNO_3</p> <p>Forma de ambalare:ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	12903
26	Potasiu permanganat, 0,1N	fiole	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale, de culoare violet, miros inodor</p> <p>Formula chimică – KMnO_4</p> <p>Forma de ambalare: fixanal ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	986,70

27	Oxalat de sodiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: solid albă,fără miros, masa mol-133.999 g/mol;</p> <p>Formula chimică –Na₂ C₂O₄</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	15,87
28	Caprilat de sodiu	kg	7,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație:se întrebuintează ca stabilizator la producerea Albuminei.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: C₈H₁₅NaO₂</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	45112,20
29	Clorura de sodiu	kg	42	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și pregătirea soluțiilor.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: NaCl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	8713,32

30	Glucosa – monohidrat D+	kg	2,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru producerea preparatelor biomedicale din sînge .</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică – C6H12O6 x H2O</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj,pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului,formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>	966
31	Clorura de calciu	kg	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru producerea serului standard izohemoglutinant OAB.</p> <p>Proprietăți: soluție cristalică, higroscopic.</p> <p>Formula chimică – Ca Cl2</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	241,5

32	Amoniac soluție 25%	Litri	3,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru fabricarea produselor biomedicale din sânge și examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid limpede, încolor, miros –înțepător, concen trația nu mai puțin 25%</p> <p>Formula chimică – NH_4OH</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	309,46
33	Clorură de cobalt	Grame	100	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru controlul colorației preparatului biomedical Glunat.</p> <p>Proprietăți: Cristale de culoare roșie sau roșie-violet, ușor solubil în apă și alcool.</p> <p>Formula chimică – $CoCl_2 \times 6H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, în vas sticlă sau plastic întunecat, cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	1552,5
34	Uranin (Fluoresceină)	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare roșie sau roșu- oranj.</p> <p>Formula chimică: $C_{20}H_{12}O_5$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Numar: CAS 518-47-8; CE 208-253-0</p>	957,72

35	Hidrogenocarbonat de sodiu	kg	1,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru fracționarea imunoglobulinilor, producerea imunoglobulinelor și Glunatului.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curată.</p> <p>Formula chimică –NaHCO₃</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	179,40
36	Verde de briliant	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant AB0.</p> <p>Proprietăți: Cristale/pulbere aurii sau albastru, sau verde, sau albastru-verde strălucitor.</p> <p>Formula chimică: C₂₇H₃₄N₂O₄S</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	2,20
37	Eozin	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant.</p> <p>Proprietăți: Praf de culoare roșie.</p> <p>Formula chimică: C₂₀H₆Br₄Na₂₀₅+C₂₀H₈Br₂Na₂₀₅</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare</p>	814,20

38	Albastru de metilen	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p>Proprietăți: Cristale de culoare verde întunecat, la dizolvarea în apă capătă culoarea albastră.</p> <p>Formula chimică: C16H18ClN3S</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	1435,20
39	Albastru de trypan	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru colorarea serului standard izohemoaglutinant .</p> <p>Proprietăți: Praf de culoare albastră.</p> <p>Formula chimică: C34H24N6Na4O14S4</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	2278,38
40	Levomicetină (chloramphenicolium)	gr	30	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare gălbue, chimic curat, puțin solubil în soluții apoase ,ușor solubil în alcool etilic.Formula chimică – C11H12Cl2N2O5</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	869,40

41	Neomicină sulfat	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Preparat antibacterian ,</p> <p>spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare crem, chimic curat, ușor solubil în apă, insolubil în dizolvanți organici.</p> <p>Formula chimică – C23H48N6O17S</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	4485
42	Gentamicină sulfat	gr	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Preparat antibacterian , spectru larg de acțiune, se utilizează la pregătirea conservantului pentru producerea eritrocitelor standard</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă sau ușor crem, chimic curată, higroscopic, ușor solubil în apă, insolubil în alcool</p> <p>Formula chimică – C19-21H39-43N5O7 2,5H2SO4</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de</p>	4843,80
43	Acid sulfuric	kg	1	<p>Certificare:</p> <p>Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH).</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, incolor, fără miros.</p> <p>Formula chimică – H₂SO₄</p> <p>Concentrația: 95,6%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	448,5

44	Acid de oxalat, 0,1N	fiole	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Lichid, incolor, miros inodor.</p> <p>Formula chimică – $(\text{COOH})_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: Fixanal, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS 144-62-7; CE 205-634-3.</p>	3726
45	Liniment sintomicină 10%	Bucată	5	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru prelucrarea rănilor animalelor de laborator</p> <p>Proprietăți: liniment</p> <p>Forma de ambalare: tub cu etichetă pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	1449
46	Geloză nutritivă	kg	1	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări diagnostice in- vitro de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere pal –galbue, solubilă în apă.</p> <p>Forma de ambalare: 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 fiecare componentă..</p>	1377,70

47	Definilamin	Grame	50	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale albe, cu miros puțin caracteristic insolubil în apă, solubil în alcool.</p> <p>Formula chimică – $C_6H_5NHC_6H_5$.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	1690,5
48	Bicromat de potasiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate.</p> <p>Proprietăți: Cristale galben-roșietică, ușor solubile în apă, chimic curat</p> <p>Concentrația: nu mai puțin de 99,8%</p> <p>Formula chimică – $K_2Cr_2O_7$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	51,75
49	Sulfat de sodiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, alb, fără miros, ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – Na_2SO_4,</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	544,41

50	Sulfat de potasiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor spre alb,fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – K_2SO_4</p> <p>Conținutul: nu mai puțin 99,8%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	442,98
51	Azid de sodiu	Grame	200	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: pentru producerea Serului standard izohemaglutinant OAB.</p> <p>Proprietăți: pulbere de culoare albă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică: NaN_3</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p> <p>Număr CAS: 26628-22-8.</p>	1545,60
52	Acetat de sodiu	Kg	3,0	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinării de laborator</p> <p>Proprietăți: solid, incolor, miros- asemanator acidului acetic.</p> <p>Formula chimică - $CH_3COONa \times 3H_2O$.</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitate și condițiile de păstrare.</p>	2691

53	Sulfat de cupru	kg	24	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale culoare albastra, fara miros, ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – $\text{CuSO}_4 \times 5\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	12618,72
54	Acid clorhidric concentrat	litru	51	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru fracționarea albuminei și imunoglobulinilor, polibiolinei la corecția PH –ului.</p> <p>Proprietăți: lichid incolor sau slab gălbui cu miros puternic înțepător, chimic curat, concentrație nu mai mic de 37%.</p> <p>Formula chimică – HCl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis în vas de sticlă întunecat sau de plastic,cu etichetă pe ambalaj,pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului,formula chimică,data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	13020,30
55	Sulfid de sodiu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolor, solubile în apă, chimic curat.</p> <p>Formula chimică – $\text{Na}_2\text{S} \times 9\text{H}_2\text{O}$</p> <p>Concentrație: 97%</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	31,05

56	Reactiv Nessler	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: lichid, de culoare galbenă, miros inodor.</p> <p>Formula chimică $-K_2[HgI_4] \cdot 2H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	1000,5
57	Oxalat de amoniu	kg	0,100	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor, solubil în apă.</p> <p>Formula chimică $-(COONH_4)_2 \cdot H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	79,35
58	Acetat de plumb	kg	0,02	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid, alb, miros înțepător</p> <p>Formula chimică $-C_4H_6O_4Pb \cdot 3H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	34,5

59	Carbonat de calciu	gr	100	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Pulbere de culoare albă, miros inodor.</p> <p>Formula chimică – CaCO_3</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	910,80
60	Fenoltalein	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Cristale albe sau slab galbue, fără miros, puțin solubil în apă, solubil în alcool.</p> <p>Formula chimică – $\text{C}_{20}\text{H}_{14}\text{O}_4$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	129,38
61	Clorură de potasiu 0,1 N	fiole	10	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru determinarea examinărilor fizico-chimice a apei distilate.</p> <p>Proprietăți: Cristale incolore ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – KCl</p> <p>Concentrația: nu mai puțin 99,8%</p> <p>Tip - fixonal</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, în vas de sticlă - fiole cu eticheta pe ambalaj, pe care este necesar de a fi indicată denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare.</p>	2346

62	Clorură de bariu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid încolor, fără miros, ușor solubil în apă.</p> <p>Formula chimică – $BaCl_2 \cdot 2H_2O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare).</p>	34,50
63	Clorură de amoniu	kg	0,05	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru examinări de laborator.</p> <p>Proprietăți: Solid alb, fără miros. ușor solubile în apă.</p> <p>Formula chimică – NH_4Cl</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare);</p>	62,10
64	Oxid de zinc	kg	17	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna .</p> <p>Proprietăți: Solid, pudră albă aproape insolubilă în apă, chimic curată</p> <p>Formula chimică – ZnO</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare);</p>	2785,88

65	Gelatină alimentară	kg	18	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna .</p> <p>Proprietăți: Solid sub formă de <u>pulbere</u> granulate sau foi ușor gălbui sau incolore, fără miros și fără gust, Se dizolvă în apă caldă, formând soluții coloidale.</p> <p>Formula chimică:</p> <p>Gelatina este o materie proteică formată dintr-un șir de <u>aminoacizi</u> (<u>glicină</u>, <u>prolină</u>, <u>alanină</u>, <u>valină</u>, <u>hidroxiprolină</u>) cu masa molară medie de cca. 60000</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, condițiile de păstrare)</p>	4036,5
66	Sulfacil de sodiu	gr	500	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna .</p> <p>Proprietăți: Solid, cristale albe, fără miros, ușor solubil în apă, insolubil în alcool etilic, chimic curat, efect antimicrobian.</p> <p>Formula chimică - $C_8H_{11}N_2NaO_4S$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p>	27025
67	Etacridină lactat	gr	5	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Fișa tehnică de securitate conform Regulamentului CE nr.1907 din 18 decembrie 2006 (REACH) - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a - produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: Pentru pregătirea pastei Unna</p> <p>Proprietăți: Solid, pulbere microcristalică galbenă, fără miros, gust amar, ușor solubil în apă, insolubil în alcool etilic, chimic curat, efect antimicrobian.</p> <p>Formula chimică - $C_{15}H_{15}N_3O$</p> <p>Forma de ambalare: ermetic închis, etichetare conform cu Directivele EC (denumirea reactivului, formula chimică, data de pregătire, valabilitatea și condițiile de păstrare;</p>	10,35

68	Toxin stafilococ	ml	50	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Destinație: pentru determinarea nivelului de anticorpi specifici (anti alfa-stafilolizin) în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine specifice;</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Lichid</p> <ul style="list-style-type: none"> a) transparent de culoare galbenă; b) fără incluziuni mecanice; c) fără acțiune hemolitică la eritrocitele de iepure; d) pentru test în vitro; <p>Limita acțiunii hemolitice de la 0,1 ml pînă la 0,2 ml;</p> <p>Forma de ambalare: Fiole a cîte 25ml, 30ml și 35 ml, plasate în container metallic, 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>	20182,5
69	Standard alfa-stafilalizin	ml	20	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Destinație: standard pentru controlul limitei acțiunii hemolitice a toxinei stafilococice;</p> <p>Proprietăți: soluție incoloră, fără incluziuni mecanice cu o activitate de cel puțin 22 UI/ml,</p> <p>Forma de ambalare: flacoane a cîte 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>	14352

70	Anatoxină antistafilococică	ml	200	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Destinație: pentru imunizarea donatorilor de sînge/componente sanguine.</p> <p>Proprietăți: Suspensie</p> <ul style="list-style-type: none"> a) opalescentă de culoare albă-gălbuie, b) conține anatoxin antistafilococic în formă purificată și adsorbată; <p>Conținutul de anatoxin stafilococică în 1 ml de preparat – 2 doze;</p> <p>Forma de ambalare: fiole/flacon a cîte 1 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 fiolei/flaconului.</p>	253000
----	-----------------------------	----	-----	--	--------

71	Test pentru determinarea AgHBs,	teste	1000	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului, semnată și parafată. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat, parafată de operatorul economic. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. <p>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la marcheri infecții hemotransmisibile – hepatita virală B.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) în tehnologie de tip închis; b) automatizată; c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a antigenului. <p>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea: <ul style="list-style-type: none"> a) în ser/plasma umană; b) calitativă a AgHBs; c) cel puțin 10 genotipuri, inclusiv cel puțin 3 subtipuri caracteristice regiunii Europene d) antigenului în fereastra imunologică/serologică cu cea mai mică perioadă în zile; 2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge; 3) test cu specificitate nu mai mică de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge; 4) test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) - de până la 0,13 UI/ml. <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	21850
----	---------------------------------	-------	------	--	-------

72	Test pentru determinarea anticorpilor anti-HCV,	test	1000	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului, semnată și parafată.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat, parafată de operatorul economic.</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – hepatita virală C.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <p>a) în tehnologie de tip închis;</p> <p>b) automatizată;</p> <p>c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <p>1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea:</p> <p>a) în ser/plasma umană</p> <p>b) calitativă a anticorpilor la virusul hepatitei virale C;</p> <p>c) anticorpilor în fereastra imunologică/serologică cu cea mai mică perioadă în zile;</p> <p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>3) test cu specificitate nu mai mica de 99,84% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>4) testul va detecta combinația de anticorpilor circulanți la antigene virale nucleu Core, proteine NS3, NS4, inclusiv cel puțin 3 subtipuri caracteristice regiunii Europene.</p> <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	21850
----	---	------	------	---	-------

73	Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum,	test	500	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului, semnată și parafată.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat, parafată de operatorul economic.</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – anticorpi anti Treponema Pallidum.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <p>a) în tehnologie de tip închis;</p> <p>b) automatizată;</p> <p>c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - pînă la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <p>1) test proiectat pentru detectarea calitativă a anticorpilor la Treponema Pallidum în plasma umană, utilizat în screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană;</p> <p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>3) test cu specificitate nu mai mica de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge.</p> <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	10925
----	--	------	-----	---	-------

74	Test pentru determinarea simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/anti-HIV2,	test	1000	<p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului, semnată și parafată.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat, parafată de operatorul economic.</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă.</p> <p>- Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>Destinație: pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile – antigen Ag-HIV-1 P24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2.</p> <p>Metoda de aplicare în reacția de testare:</p> <p>a) în tehnologie de tip închis;</p> <p>b) automatizată;</p> <p>c) chemiluminiscentă, inclusiv cu diverse opțiuni de identificare a anticorpilor.</p> <p>Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.</p> <p>Produs diagnostic:</p> <p>1) test pentru screeningul sângelui donat și destinat pentru transfuzie sau ca materie primă pentru producerea preparatelor din plasmă umană, de generație care va asigura detectarea:</p> <p>a) în ser/plasma umană</p> <p>b) calitativă simultană a Ag HIV-1 p24 și anticorpilor anti-HIV1/HIV2;</p> <p>c) antigenului și anticorpilor în fereastra imunologică/serologică cu cea mai mică perioadă în zile;</p> <p>2) test cu sensibilitate 100% pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>3) test cu specificitate nu mai mică de 99,88% inclusiv, pe probe a donatorilor de sânge;</p> <p>4) test cu sensibilitate analitică (limita de detecție) - de până la 2UI/ml inclusiv, pentru antigenul P24.</p> <p>Componente de însoțire a produsului diagnostic: obligatoriu prezente toate componentele necesare, în cantități suficiente pentru aplicarea testului în reacția de testare, conform instrucțiunii de utilizare a produsului.</p> <p>Forma de ambalare: setul livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termenii de valabilitate, condiții de păstrare). Datele de identitate expuse pe cutie vor coincide în mod obligator cu cele de pe etichetele fiecărei componente a setului.</p>	21850
----	--	------	------	--	-------

75	Reagent Albumina	mililitru	250	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru aprecierea albuminei în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică, determinare cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 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>	161,46
76	Proteina Totală	ml	500	<p>Certificare:Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>-prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>Destinație: pentru aprecierea proteinei în sângele uman</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare — fotometrică cu biuret, determinare cinetică;</p> <p>Tipul reagentului - lichid stabil gata pentru folosire, monoreagent cu prezența standardului la set;</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma pe EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: Flacoane cu volumul de 125ml, 250 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>	198,72

77	Proba cu Timol	set	1	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinație: pentru aprecierea indicilor biochimici în sângele uman.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Metoda de determinare – fotometrică fermentativă</p> <p>Tipul reagentului - lichid</p> <p>Reactivul 1 - Concentrat al unei soluții de timol în tampon trismaleat</p> <p>Reactivul 2-soluție de clorură de bariu 48 mmol/l</p> <p>Reactivul 3 - soluție de acid sulfuric 2,0 N</p> <p>Material pentru investigații - ser/plasmă umană, plasma EDTA.</p> <p>Forma de ambalare: set livrat în ambalaj, 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>	158,97
78	Test Combina 3	Bucată	100	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM</p> <p>- confirmare că produsul va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă</p> <p>Destinația: pentru examinarea parametrilor Ph, proteina, glucoza urinei.</p> <p>Proprietăți: test cu prezența indicatorilor colorați pentru fiecare parametru în parte.</p> <p>Material pentru investigații: urina</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	73,60

79	Material de control, nivel înalt,	Set	6	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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>	7452
80	Material de control, de nivel scăzut,	Set	6	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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>	7452

81	Material de control, nivel normal	Set	6	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru evaluarea rezultatului examinării realizate.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: flacon 1,5ml, 2,5ml, 4,5ml 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>	7452
82	Reagent pentru lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei	Set	6	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: lizarea eritrocitelor în scopul enumerării leucocitelor și hemoglobinei.</p> <p>Proprietăți: compatibil tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: set din 3 flacoane cu volume, în cantități suficiente pentru funcționalitatea dispozitivului existent, 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>	13562,64

83	Detergent pentru îndepărtarea resturilor de lizant, reziduri celulare, proteine	Flacon	5	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Singelui <p>Destinație: curățirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: flacon cu volum suficient pentru funcționalitatea dispozitivului existent, livrat 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>	1649,10
84	Reagent pentru diluarea tuturor fracțiilor celulare	Bucată	18	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru pregătirea sistemului hidraulic al analizatorului.</p> <p>Proprietăți: compatibil cu tehnologia existentă.</p> <p>Forma de ambalare: recipient cu volum suficient pentru funcționalitatea dispozitivului existent 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>	13570,09

85	Set pentru electroforeză	Set	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: pentru determinarea activității factorului VIII în ser/plasma umană de donator și preparate sanguine;</p> <p>Destinație: pentru aprecierea fracției proteice prin metoda electroforeză în preparate biomedicale din sînge.</p> <p>Proprietăți: Metoda de determinare – electroforeză;</p> <p>Conținutul setului:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Bufer SPE –3 fl (3x100 ml bufer concentrat), -Colorant concentrat - 1 fl (1x100ml) -Hîrtie de filtru 2 x 10 buc -Aplicator 2x10 buc -Peliculă cu agarogeloza 10 buc pentru 10 examinări/gel. <p>Forma de ambalare: Flacoane, 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>	15272,23
86	Set pentru determinarea glucozei	Set	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui <p>Destinație: Pentru examinări de laborator .</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)Reagent N1, 5fl x 80ml=400ml b)Reagent N2, 1fl x 100ml c)Glucoza Standard100mg/dl, 1fl x 5ml <p>Forma de ambalare: 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>	273,24

87	Spatule din lemn (apasatoare de limba),sterile	Set	500	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -certificatul de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)</p> <p>Destinație: pentru examinarea cavității bucale și a orofaringelui la donatori</p> <p>Proprietăți: sterile</p> <p>Material: din lemn</p> <p>Dimensiuni: 150 x 18x 1.6 mm</p> <p>Forma de ambalare: Livrate în ambalaj securizat individual a câte 100 buc, 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 etichetele fiecărei componente a setului.</p>	13437,75
88	Indicator chimic, tip I	Set	5	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hârtie cu strat termoincindicator, adeziv, în exterior - T°C de topire 132° ±2, 1,8 – 2,0 atmosfere.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".</p>	1058

89	Indicator chimic, tip II	Set	5	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hîrtie cu strat termoindicator, în interior T° de topire 132° ±2 și 1,8 – 2,0 atmosfere.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".</p>	828
90	Indicator chimic, tip III	Set	3	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hîrtie cu strat termoindicator, adeziv, T° de topire 120° C ±2 și 1,1 - 1,2 atmosfere.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".</p>	634,80
91	Indicator chimic, tip IV	set	4	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aburi.</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) chimic; b) de unică folosință; c) din hîrtie cu strat termoindicator; d) adeziv; e) T° de topire 118° ±2, 0,7 - 0,9 atmosfere. <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".</p>	846,40

92	Indicator chimic, tip V	Set	4	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru controlul sterilizării cu aer uscat, în dulapurile de sterilizare.</p> <p>Proprietăți: indicator chimic de unică folosință, din hîrtie cu strat termoincator, adeziv, T° de topire 180° - 200 °C</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC".</p>	846,40
93	Ace getabile pentru seringi	Bucată	9000	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru venepuncție.</p> <p>Proprietăți: sterile, apirogene, de uz unic;</p> <p>Dimensiuni-21Gx11/2 0,8x40</p> <p>Forma de ambalare: fiecare unitate ambalată separat; livrate în ambalaj securizat, marcate și etichetate de producător cu menționarea datelor de identitate cu inscripțiile informative privind denumirea produsului, lot/serie, termenii de valabilitate condiții de păstrare, mențiunile "STERIL", "DE UZ UNIC".</p>	3622,5
94	Stripuri B.Stearothermophilus	bucată	1000	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru controlul sterilizării.</p> <p>Proprietăți: Indicator</p> <ul style="list-style-type: none"> a)biologic; b)din hîrtie sub formă de benzi. <p>Temperatură de sterilizare: plus,121°C, 132°C, 180°C.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare) cu prezența notificării "DE UZ UNIC"</p>	39675

95	Tulpini de referință Staphylococcus aureus	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	2142,45
96	Tulpini de referință pentru Esherichia Coli	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	2142,45

97	Tulpini de referință pentru Pseudomonas aerogenosa	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui.</p> <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	2142,45
98	Tulpini de referință pentru Candida albicans	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată. - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	2142,45
99	Tulpini de referință pentru Bacillus subtilis	Bucată	1	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <ul style="list-style-type: none"> - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea efectuării programării mersului reacțiilor de testare și examinare de laborator la echipamentul existent în Centrele de Transfuzie a Sîngelui. <p>Destinație: pentru controlul calității proprietăților mediilor nutritive</p> <p>Proprietăți: cultură leofilizate</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, fiecare tulpină ambalată separat în eprubete din sticlă, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare).</p>	2142,45

100	Spiritus aethylicus 70% -1000 ml	flacon	130	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>confirmare precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p> <p>Destinație: pentru prelucrarea utilajului în profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți alcool etilic 70% DCI-ul substanței active Spiritus aethylicus Compoziția 100 ml soluție conține: Substanța activă: alcool etilic 96%-72,92ml; excipienți: apă purificată.</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/seria, condiții de păstrare)</p>	3737,5
101	Dezinfectia suprafețelor cu semnificație epidemiologică cât și alte tipuri de suprafețe (alternativa 1)	Litru	60000,00*	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copii sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe Tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporucidă <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)substanță activă: diclorizocianurat de sodiu, b)produs concentrat solid (comprimate, tablete sau pastile); <p>Expoziția: pînă la 30 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	7590

102	Dezinfecția suprafețelor cu semnificație epidemiologică cit și alte tipuri de suprafețe (alternativa 2)	Litru	40000,00*	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări:</p> <p>confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe Tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <p>a)virucidă</p> <p>b)bactericidă,</p> <p>c)tuberculocidă,</p> <p>d)fungicidă,</p> <p>e)sporicidă</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)substanță activă: clorură de alchidimetilbenzil amoniu, aldehydă glutarică</p> <p>b)produs concentrat lichid;</p> <p>Expoziția: pînă la 30 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	12420
-----	---	-------	-----------	---	-------

103	Dezinfecția deșeurilor medicale	Kilogram	100	<p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Ațiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)virucidă, b)bactericidă, c)tuberculocidă <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)cubstanța activă - clor activ 26% -32% b) produs concentrat pulbere; c) pentru toate formele de deșeuri medicale. <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 1 an</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	2484
-----	---------------------------------	----------	-----	--	------

104	Pentru dezinfectia articolelor de uz medical, a instrumentariului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită	Litru	2000	<p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și în /sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copies au original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)virucidă b)bactericidă, c)tuberculocidă, d)fungicidă, e)sporicidă <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) substanța activă: peroxid de hidrogen de la 30%-40% b) produs concentrat lichid c) utilizare simultan pentru dezinfecție și prelucrare <p>Expoziția: 120 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	39744
-----	---	-------	------	--	-------

105	Dezinfectia igienică și chirurgicală a mâinilor	Litru	100	<p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> -certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale; - certificate CE și/sau SM și /sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului - certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot -instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) virucidă, b) bactericidă, c) tuberculocidă. <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) dotat cu dozator b) substanța activă bazată pe etanol și bigluconat de clorhedrină sau etanol și didecildimetilammoniu clorid c) produs concentrat lichid sau gel cu Ph neutru; d) să nu provoace alergii, iritații a pielii; <p>Expoziția : 30 secunde</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 1 an</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	5290
-----	---	-------	-----	---	------

106	litri	4800	<p>*cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări:</p> <p>confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- certificate CE și/sau SM și/sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>-instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <p>virucidă,</p> <p>bactericidă,</p> <p>tuberculocidă</p> <p>Proprietăți - - substanță activă: perborat de sodiu, tetra acetil etilen diamină;</p> <p>-Ph neutru</p> <p>- concentrat pulbere/praf sau lichid,</p> <p>- cu inhibitori de coroziune;</p> <p>Expoziția: pînă la 15 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 an</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare)</p>	4692
-----	-------	------	--	------

Pentru dezinfecția articolelor de uz medical, a instrumentarului medical și articolelor medicale cu semnificație epidemiologic sporită alternativă 1

107	Dezinfectarea, curățarea utilajului medical, sistemelor de ventilare și climatizatoare pentru spațiile medicale alternativa 2	Litri	4800	<p>cantitate suficientă pentru soluția de lucru</p> <p>Certificări:</p> <p>confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-certificatul de înregistrare de stat/avizare sanitară a produsului biodistructiv și/sau eliberat de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau cerificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale;</p> <p>- certificate CE și/sau SM și /sau declarația de conformitate în funcție de evaluarea conformității, cu anexele corespunzătoare confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- certificate ISO 13485 și /sau ISO 9001 – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;</p> <p>- fișa tehnică de securitate a produsului chimic – copie sau original – în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot</p> <p>- instrucțiunea de utilizare a produsului, în limba engleză sau rusă inclusive cu traducerea în limba de stat la livrare, copie sau original confirmată prin semnătura și ștampila participantului</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Cerințe Tehnice:</p> <p>Acțiunea dezinfectantului:</p> <p>virucidă,</p> <p>bactericidă,</p> <p>tuberculocidă</p> <p>Proprietăți - - substanță activă: aldehydă glutarică, sare cuaternară de amoniu sau/ori dodecil diamin clorid</p> <p>-Ph neutru</p> <p>- produs concentrate lichid,</p> <p>- cu inhibitori de coroziune;</p> <p>Expoziția: până la 15 minute</p> <p>Termen total de valabilitate produs nu mai puțin de 2 ani</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot, seria, termenii de valabilitate, condiții de păstrare</p>	1269,60
II. Produse parafarmaceutice					

108	Sistem de transfuzie cu ac de polimer	bucată	1050	<p>Certificări:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). -extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinația: pentru transfuzia componentelor sanguine</p> <p>Proprietățile componentelor obligatorii a sistemului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își revine forma rapid după îndoire, pe care este montată camera de numărare picături cu filtru care nu permite trecerea impurităților; - cameră de aer cu supapă și picurător care crează câte 20 picături din (1.0+0.1)g de apă distilată la temperatura (20+2)°C; - clema cu rola pentru reglarea debitului; - manson de cauciuc între tub și acul metalic pentru administrarea suplimentară a medicamentelor; - tipul de conectare a tubului și acului Luer-Slip, - lungimea tubului minim 155cm maxim 165cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 18G x 1 1/2, apirogen, netoxic, <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj securizat, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/serie, termeni de valabilitate, condiții de păstrare) și prezența notificărilor „DE UZ UNIC”, „STERIL”. Datele de identitate expuse pe ambalaj vor coincide în mod obligator cu cele de pe fiecare set sau componentă a acestuia.</p>	3755,32
-----	---------------------------------------	--------	------	---	---------

109	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila	bucată	4850	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: în controlul sterilității pentru însămânțarea mostrelor și în controlul biologic pentru preparate stabile și soluții perfuzabile</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradație din ml în ml - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene <p>Forma de ambalare: fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL</p>	2956,07
-----	--	--------	------	--	---------

110	Seringa, cu ac, 20 ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,	bucată	450	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți:Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - Forma de ambalare:fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL 	419,18
-----	--	--------	-----	---	--------

111	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,	bucată	800	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: în controlul biologic pentru preparate stabile și soluții perfuzabile</p> <p>Proprietăți: Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ 0,6x30mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene <p>Forma de ambalare: fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul F4.1»»»</p>	312,80
-----	---	--------	-----	---	--------

112	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	bucată	8450	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge.</p> <p>Proprietăți: Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), -capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene <p>Forma de ambalare: fiecare seringă ambalată separat, ambalajul fiecărei seringi va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL"</p>	3595,47
-----	--	--------	------	---	---------

113	Tampon steril	Bucată	1600	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului.</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>Destinația: pentru pansamentul locului de venepuncție și asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) steril;</p> <p>b) pentru uz medical;</p> <p>c) de uz unic;</p> <p>d) uscat</p> <p>Tipul materialului:</p> <p>a) material neșesut - viscoză;</p> <p>b) capacitate sporită de reținere a lichidelor;</p> <p>c) densitatea 70-90g/m.p.</p> <p>Dimensiuni:</p> <p>a) lungimea și lățimea pernuței a câte 40 mm;</p> <p>b) grosimea pernuței- 6 mm</p> <p>Forma de ambalare: fiecare tampon va fi ambalată separat;</p> <p>ambalajul fiecărui set va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea "DE UZ EXTERN", "DE UZ UNIC", "STERIL".</p> <p>Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>	2999,20
-----	---------------	--------	------	---	---------

114	Tampon mare îmbibat cu alcool	Bucată	1500	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinația: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)steril; b) pentru uz medical; c) de uz unic; d)saturat (îmbibat) cu alcool de destinație medicală, concentrație de 70%, uz extern; <p>Tipul materialului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)material neșesut - Viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.p. <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare:fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”, “LARGE”.</p> <p>Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>	465,75
-----	-------------------------------	--------	------	---	--------

115	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	Bucată	6760	<p>Certificare:</p> <p>Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată</p> <ul style="list-style-type: none"> - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)steril; b)pentru uz medical; c) de uz unic; d)saturat (îmbibat) în soluție dezinfectantă cu conținut de iod 10%, concentrația iodului de 1%, uz extern. <p>Tipul materialului:</p> <ul style="list-style-type: none"> a)material neșesut - viscoză; b)capacitate sporită de reținere a lichidelor; c)densitatea 70-90g/m.p. <p>Dimensiuni: tip mare „LARGE”</p> <p>Forma de ambalare:fiecare tampon ambalat separat, ambalajul fiecărui tampon va include informația privind denumirea produsului, codul produsului (după caz), conținutul acestuia, termenul de valabilitate și notificarea “DE UZ EXTERN”, “DE UZ UNIC”, “STERIL”.</p> <p>Mostră: prezentarea a 20 unități pentru testarea tehnică,</p>	6530,16
-----	--	--------	------	---	---------

116	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2	bucată	13809	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / -Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată -Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Fașă/bandaj din tifon hidrofил, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m2</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulata și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 14 cm - lungime 7 m - densitate minim 32 g/m2 - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	47958,68
-----	---	--------	-------	---	----------

117	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m ²	metri	1660	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM / -Avizul sanitar eliberat de instituția națională autorizată -Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului. - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 2 metri pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: la producerea preparatelor diagnostice și biomedicale din sânge</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tifon medical, nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m²</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulat și condiționat în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 90cm ±1.5cm - densitate minimă 32 g/m² ±2g - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie pînă la 10 sec. - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	5727
-----	--	-------	------	---	------

118	Manusi chirurgicale nesterile de latex, fara pudra, netede Nr.7	buc	70000	<p>Certificare:</p> <p>-Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a)nesterile;</p> <p>b)fără pudră;</p> <p>c) netede;</p> <p>d)ambidextre;</p> <p>e) de unică folosință;</p> <p>f) material din latex.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	142485
119	Vata medicala 100,0g	buc	2700	<p>Certificare:</p> <p>-Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Vata hidrofilă de uz medical</p> <p>- Tip B</p> <p>- componența: bumbac pur</p> <p>Caracteristici: bine cadrat, consitență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fâșii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10 sec.</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj individual, masa 100gr, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate.</p>	44929,35
III. Consumabile medicale					

120	Emplastru ~ 2.5x500cm	Bucată	42	<p>Certificare:</p> <p>-Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți</p> <p>1.Adeziv</p> <p>2.Material tesut</p> <p>3. Neiritant, nonalergic, testat dermatologic</p> <p>4.Dimensiuni ~ 2.5x500cm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare</p>	93,70
121	Emplastru bactericid (2,5x7,2)	Bucată	150	<p>Certificare:</p> <p>-Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți</p> <p>1.emplastru bactericid</p> <p>2.mărime: 2.5 X 7.2</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/ seria, condiții de păstrare</p>	24,15

122	Cearșafuri medicale 200*90 cm	rulou	7	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor medicale asociate</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> -material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. - dimensiune: ~200*90 cm <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	3139,5
123	Cearșafuri medicale 50*40cm	Bucată	800	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor medicale asociate</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> -material: neșesut, SMS, 29-35 g/m.p. - dimensiune: ~50*40 cm <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	13662
124	Cearșafuri medicale 200*150cm	Bucată	1000	<p>Certificare:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; -confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; -confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia; -prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor medicale asociate</p> <p>Proprietăți:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) material neșesut, laminat (cu peliculă) prelucrabil, SPP 90g/m.p 2.dimensiune: ~200*150 cm <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	11500

125	Mască de examinare simplă	Bucată	4500	<p>Certificare:</p> <p>-Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru asigurarea profilaxiei infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți:</p> <p>1.material: polipropilenă - nețesut, 3 straturi, 3 pliuri</p> <p>2.fixare:cu elastic</p> <p>3.culoare: alb, albastru sau verde</p> <p>4. fixator pentru nas</p> <p>Forma de ambalare: livrat în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate</p>	3519
126	Bahile (de unică folosință) la aparat	bucată	11320	<p>Certificare:</p> <p>-Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți</p> <p>impermiabile (HDPE, LDPE, CPE) ~ 15-20μm</p> <p>2.Mărime universală ~ 41*15cm</p> <p>3.Dotate cu bandă elastică</p> <p>4.De unică folosință</p> <p>5. copmatibile cu apartul OTO</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/seria, condiții de păstrare</p>	32545

127	Bonete medicale bufante	Bucată	6000	<p>Certificare:</p> <p>-Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>-confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>-confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia;</p> <p>-prezentarea a 5 unități pentru testarea tehnică, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p> <p>Destinație: pentru asigurarea regimului sanitar și profilaxia infecțiilor nozocomiale</p> <p>Proprietăți</p> <p>1. de unică folosință</p> <p>2.material: neșesut (polipropilenă)</p> <p>3.ambalat: câte 50 - 100 buc.</p> <p>4.greutatea unității nu mai puțin de 3.8 g.</p> <p>5. Circumferința la extindere min 60 cm</p> <p>Forma de ambalare: livrate în ambalaj, marcat și etichetat de producător cu menționarea datelor de identitate (denumire, număr lot/seria, condiții de păstrare</p>	2898
	Valoarea estimată totală				1730265,34

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
--	----------------

Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea centralizată de reagenți de laborator și alte materiale consumabile necesare
Cu privire la unele măsuri de fortificare a securității hemotransfuzional pentru anul 2023

Din 24.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	3310000-1
Obiectul de achiziție	Achiziționarea centralizată de reagenți de laborator și alte materiale consumabile necesare Cu privire la unele măsuri de fortificare a securității hemotransfuzional pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Termenul de livrare	Valoarea estimată
33100 000-1	1	Reagent monoclonal anti-A	Reagent monoclonal anti-A	ml	3140	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Februarie 2023	13064,60
33100000-1	2	Reagent monoclonal anti-B	Reagent monoclonal anti-B	ml	3140	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Februarie 2023	13064,60

33100000-1	3	Reagent monoclonal anti-AB	Reagent monoclonal anti-AB	ml	1660	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 	Februarie 2023	9483,91
33100000-1	4	Reagent monoclonal anti-A1	Reagent monoclonal anti-A1	ml	435	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 	Februarie 2023	4214,11

33100000-1	5	Reagent monoclonal Anti-D (IgM)	Reagent monoclonal Anti-D (IgM)	ml	2980	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Februarie 2023	18875,92
33100000-1	6	Reagent monoclonal anti-D (IgM+IgG)	Reagent monoclonal anti-D (IgM+IgG)	ml	2940	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitare în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM și IgG.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</p> <p>Specificitate - conform Ag fără hemoliză imună și reacții false de aglutinare.</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 18-25 °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 la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Februarie 2023	18622,55

33100000-1	7	Reagent monoclonal anti-Kell	Reagent monoclonal anti-Kell	ml	2550	<p>Destinație: pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Tipul anticorpilor – clasa IgM.</p> <p>Sensibilitate - cu Ag corespunzător, în formă heterozigotă.</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 (18-25°C), examen vizual.</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de la 2ml până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Februarie 2023	152583,84
33100000-1	8	Ser antiglobulinic polispecific	Ser antiglobulinic polispecific	ml	8400	<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 până la 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Februarie 2023	51874,2

33100000-1	9	IgG-celule acoperite	IgG-celule acoperite	ml	5600	<p>Destinație: pentru confirmarea și validarea rezultatelor negative în testul antiglobulinic.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>Suspensie eritrocitară:</p> <p>a) de grup sanguin 0;</p> <p>b) sensibilizate (acoperite) cu IgG;</p> <p>c) concentrație – cuprinsă între 2% și 5%.</p> <p>Forma de ambalare:</p> <p>Flacoane de până la 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).</p> <p>Datele de identificare afișate pe cutie vor coincide cu eticheta obligatorie a flaconului.</p> <p>Termen valabilitate 64±2 zile.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	<p>Ianuarie 2023</p> <p>Martie 2023</p> <p>Mai 2023</p> <p>Iulie 2023</p> <p>Septembrie 2023</p> <p>Noiembrie 2023</p>	667699,2
	10	Card cu gel pentru identificare antigene ABO și Rhesus D	Card cu gel pentru identificare antigene ABO și Rhesus D	buc	96	<p>Destinație: Pentru determinarea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul ABO și Rhesus D.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>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:</p> <p>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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	<p>Februarie 2023</p>	10994,47

33100000-1	11	Card cu gel pentru fenotiparea antigenelor eritrocitare a sistemului Rhesus și Kell	Card cu gel pentru fenotiparea antigenelor eritrocitare a sistemului Rhesus și Kell	buc	48	<p>Destinație: Pentru fenotiparea antigenelor eritrocitari în sângele donatorilor și pacienților după sistemul Rhesus și Kell.</p> <p>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.</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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 	Februarie 2023	9255,38
33100000-1	12	Card de gel cu ser antiglobulinic polispecific și soluție cu putere ionică scăzută (LISS)	Card de gel cu ser antiglobulinic polispecific și soluție cu putere ionică scăzută (LISS)	buc	96	<p>Destinație: Pentru efectuarea testului antiglobulinic (COOMBS) direct și indirect.</p> <p>Proprietăți: Coloane cu gel ce conțin antiglobulina umană (AGU), sunt utilizate în determinare, identificare anticorpi antierytrocitari, compatibilitatea sangvină pretransfuzională și testul antiglobulinic direct (TAD).</p> <p>Aspectul - fără ruloari și precipitat, gel omogenizat. Compatibil cu echipamentul existent în laboratorul instituției.</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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM; - prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. 	Februarie 2023	18510,77
33100000-1	13	Eprubetă, tip VII (10x75mm)	Eprubetă, tip VII (10x75mm)	buc	234431	<p>Destinație: pentru realizarea examinărilor imunohematologice, 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> <ul style="list-style-type: none"> - Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului; - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă; - prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate. 	Februarie 2023	72790,83

33100000-1	14	Eprubetă, tip III	Eprubetă, tip III	buc	40765	<p>Destinație: pentru recoltarea sângelui de la pacient, pacient/recipient destinat examinărilor de laborator.</p> <p>Proprietăți: volum 8-10 ml, asigurată cu conservant tip EDTA K3, cu capac.</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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM.</p> <p>- Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- prezentarea a 5 mostre, acestea fiind însoțite de certificate de calitate.</p>	Februarie 2023	50630,13
33100000-1	15	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip I	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip I	ml	500	<p>Destinație: pentru tehnica de aglutinare în gel.</p> <p>Proprietăți: - pH 6,5 - 7,0.</p> <p>- asigură creșterea ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp;</p> <p>Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 50ml, 100 ml, 200ml, 500ml 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>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Februarie 2023	372,6
33100000-1	16	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip II	Soluție cu putere ionică scăzută (LISS), tip II	ml	12100	<p>Destinație: pentru tehnica de aglutinare în tub.</p> <p>Proprietăți: - pH 6,5 - 7,0.</p> <p>- asigurarea creșterii ratei de asociere a anticorpilor și îmbunătățirea reacției antigen/anticorp;</p> <p>Aspectul - lipsa opalescenței sau particulelor la inspecția vizuala.</p> <p>Forma de ambalare: în flacoane de 50ml, 100 ml, 200ml, 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>NOTĂ: 12100,0 ml sunt estimate pentru forma de ambalare flacon 100ml</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	Februarie 2023	9016,92

33100000-1	17	Panel eritrocitar din 3 celule - test	Panel eritrocitar din 3 celule - test	set	6	<p>Destinație: pentru detectarea anticorpilor anti-eritrocitari iregulari la etapa screening a sîngelui donat, prin metoda in tub.</p> <p>Proprietăți:</p> <p>a) soluție stabilizată de grupa O cu cantitate minimă obligatorie de antigeni principali: D, C, E, c, e, Cw, K, k, Kpa, Kpb, Fya, Fyb, Jka, Jkb, M, N, S, s, Lea, Leb, P1.</p> <p>b) reactivitate și specificitate - reacția clară a reagenților selectați cu antigenele eritrocitare corespunzătoare.</p> <p>c) aspect - lichidul supernatant nu are semne de hemoliză sau opalescență la inspecția vizuală.</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 fiecărui component al setului.</p> <p>- Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM;</p> <p>- prezența instrucțiunii de utilizare a produsului, în limba de stat, în care se confirmă cerințele produsului;</p> <p>- confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă;</p> <p>- confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia.</p>	<p>Februarie 2023</p> <p>Aprilie 2023</p> <p>Iunie 2023</p> <p>August 2023</p> <p>Octombrie 2023</p> <p>Decembrie 2023</p>	47104,09
Valoarea estimată totală								1168158,11

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	<p>Nu</p> <p>Da</p>
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	<p>Nu</p> <p>Da</p>
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	<p>eligibilitatea ofertantului sau candidatului;</p> <p>capacitatea de exercitare a activității profesionale;</p> <p>capacitatea economică și financiară;</p> <p>capacitatea tehnică și/sau profesională;</p> <p>standarde de asigurare a calității;</p>

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	<p>August</p> <p>2022</p>
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	<p>Acord-cadru</p> <p>Sistem dinamic de achiziție</p>

<p>Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului</p> <p><i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i></p>	<p>Nu</p> <p>Da</p>
<p>Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor</p>	<p>mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001;</p> <p>tel/fax: (022) 820 652, 820-651</p> <p>e-mail: contestatii@ansc.md</p> <p>pagina web: www.ansc.md</p>
<p>Alte informații relevante</p>	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea Serviciilor de colectare, tratare, transportare și eliminare finală a deșeurilor solide și lichide rezultate din activitatea medicală conform necesităților Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2023

Din 25.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.gov.md irina.arvinte@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	90524400-0
Obiectul de achiziție	Achiziționarea Serviciilor de colectare, tratare, transportare și eliminare finală a deșeurilor solide și lichide rezultate din activitatea medicală conform necesităților Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunurilor/ serviciilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificația tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimativă fără TVA
1	90524400-0	Servicii de colectare, tratare, transportare și eliminare finală a deșeurilor solide și lichide rezultate din activitatea medicală.	kg	22500	<p>Cerințe tehnice:</p> <p>certificatul de autoritatea națională competentă în domeniu și/sau certificat de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale privind gestionarea deșeurilor;</p> <p>Proprietăți</p> <p>1.Deșeuri periculoase: pungi și ambalaje pentru sânge golite parțial sau negolite, mănuși medicale, tampoane, pansamente utilizate.</p> <p>2.Deșeuri tăietor-înțepătoare: ace și seringi de unică folosință, lamele, sticlă de laborator, scarificatoare, linii intravenoase, catetere.</p> <p>3.Ridicarea deșeurilor se va efectua conform programului după cum urmează din subdiviziunile CNTS cu locațiile:</p> <p>a) Chișinău, str. Academiei,11 - săptămânal în zilele de marți și vineri,</p> <p>b) Bălți, str. Decebal 113 - săptămânal în zilele de marți și vineri,</p> <p>c) Cahul, str. A. Mateevici 103/2 – săptămânal în ziua de vineri.</p>	416 380,5

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
--	----------------

Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru Semnat electronic

Gheorghe GORCEAG

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea articolelor parafarmaceutice și reagenților întru realizarea Programului Național de Transplant 2023

Din 25.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 irina.arvinte@capcs.gov.md ; dispozitive@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Obiectul de achiziție	Achiziționarea articolelor parafarmaceutice și reagenților întru realizarea Programului Național de Transplant 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Termen de livrare	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată
3310000-1	1	Chit pentru transportarea și congelarea țesuturi	Chit pentru transportarea și congelarea țesuturi	buc	100	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Chit pentru transportarea și congelarea țesuturi, aprotogenice, criorezistente, cutia internă de 250 ml; Cutia externă de 500ml, sterile, în 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.	67850

3310000-1	2	Chit pentru transportarea si congelarea țesuturi	Chit pentru transportarea si congelarea țesuturi	buc	60	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Chit pentru transportarea si congelarea țesuturi, apirogenice, criorezistente, cutia internă de 500 -700 ml; Cutia externă de 1000-1200ml, 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.	39330
3310000-1	3.	Chit pentru congelarea țesutur	Chit pentru congelarea țesuturi	buc	400	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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 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.	197800
	4	Pungi pentru congelarea țesuturilor si celulelor	Pungi pentru congelarea țesuturilor si celulelor	buc	100	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Pungi pentru congelarea țesuturilor si celulelor rezistente la -160 grade C, lungimea 400- 500 mm x lățimea 220- 250mm. 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.	290944,4444

	5	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru	Buc.	60	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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.	35190
	6	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru	Buc.	36	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Unitate de filtrare a soluțiilor cu filtru 0,2pm, diametrul filtrului 75mm, cu vas pentru stocare de 500ml 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.	20700
	7	Ac pentru puncție/ aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizare unică,	Ac pentru puncție/ aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizare unică,	Buc.	50	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Ac pentru puncție/aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizare unică, lungimea acului de 10-12cm, cu mandren cu diametrul lumenului 2.0-4.0mm sterile, ambalate 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.	23575

	8	Ac pentru puncție/ aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizară unică,	Ac pentru puncție/ aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizară unică,	Buc.	50	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Ac pentru puncție/ aspiratie măduvă osoasă (bone marrow aspiration needle) de utilizară unică, lungimea acului de 5-7cm, cu mandren cu diametrul lumenului 1.0-2.0mm sterile, ambulate separate. 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.	23575
	9	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) M	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) M	Buc.	200	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	1.Mărimea: M 2.Material SMS, ranforsat (impermeabil la trecerea fluidelor și microorganismelor din exterior în interior, permițând în același timp respirația pielii) 3.Cu manșete elastice, tricotate 4.Steril 5.Ambalat individual 6.Ajustarea la nivelul gâtului 7.Inchidere suprapusă la spate cu 2 seturi de legături 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.	6900
	10	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) L	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) L	Buc.	400	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	1.Mărimea: L 2.Material SMS, ranforsat (impermeabil la trecerea fluidelor și microorganismelor din exterior în interior, permițând în același timp respirația pielii) 3.Cu manșete elastice, tricotate 4.Steril 5.Ambalat individual 6.Ajustarea la nivelul gâtului 7.Inchidere suprapusă la spate cu 2 seturi de legături 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.	13800

11	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) XL;	Halat chirurgical steril ranforsat (mărimi disponibile) XL;	Buc.	500	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	1.Mărimea: XL 2.Material SMS, ranforsat (impermeabil la trecerea fluidelor și microorganismelor din exterior în interior, permițând în același timp respirația pielii) 3.Cu manșete elastice, tricotate 4.Steril 5.Ambalat individual 6.Ajustarea la nivelul gâtului 7.Închidere suprapusă la spate cu 2 seturi de legături Certificat 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.	17250
12	Glicerină	Glicerină	flacoane	10	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Glicerină, concentrația 99,5%, densitatea relativă la 250 \geq 1.2569; conținutul de Clorid \leq 0.0015; conținutul metalelor grele (Pb) (mg/kg) \leq 2, ambalate câte 1000 ml, steril, pentru utilizare medicală.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.	50944,44444
13	RPMI cu HEPES, steril testat pentru culturi celulare, flacon 400 ml.	RPMI cu HEPES, steril testat pentru culturi celulare, flacon 400 ml.	flacoane	40	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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.	17480

	14	Mediu a-MEM, steril testat pentru culturi celulare, flacon 400 ml.	Mediu a-MEM, steril testat pentru culturi celulare, flacon 400 ml.	flacoane	10	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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 (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.	31855
	15	Mediu pentru cultivare k�ratinocyte, sau factori de creștere	Mediu pentru cultivare k�ratinocyte, sau factori de creștere	flacoane	10	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Mediu pentru cultivare k�ratinocyte, seu factori de creștere, steril, cu toate componentele necesare pentru cultivare k�ratinocyte incluse, testat pentru cultive celulare. 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.	43814,81481
	16	Mediu pentru cultivarea fibroblastelor, cu factorii de creștere incluși	Mediu pentru cultivarea fibroblastelor, cu factorii de creștere incluși	flacoane	10	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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.	63940
	17	Mediu pentru transportare și conservare cornee	Mediu pentru transportare și conservare cornee	flacoane	48	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Mediu pentru transportare și conservare cornee, volumul 70-100ml, 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.	138000

	18	Mediu de transport pentru cornee – Eusol C	Mediu de transport pentru cornee – Eusol C	flacoane	48	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Mediu de transport pentru cornee – Eusol C, 20 ml, steril, pentru păstrare cornee la +40C. 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.	96600
	19	Mediu pentru detumescentă cornee, volumul 30-50ml	Mediu pentru detumescentă cornee, volumul 30-50ml	flacoane	48	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Mediu pentru detumescentă cornee, volumul 30-50ml, în flacon de sticlă, cu dop de rezervă, ambalaj 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.	136896
	20	Soluție Salină Echilibrată Hanks (autor)	Soluție Salină Echilibrată Hanks (autor)	flacoane	10	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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.	4830
	21	Collagenază	Collagenază	flacoane	5	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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 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.	93150
	22	Mediu pentru separarea limfocitelor	Mediu pentru separarea limfocitelor	flacoane	12	Într-o singură tranșă martie 2023	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.	20148

	23	Mediu lichid, Tioglicol, pentru testare bacteriologică	Mediu lichid, Tioglicol, pentru testare bacteriologică	flacoane	250	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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.	4023,148148
	24	Mediu lichid, Saburaud, pentru testare fungică,	Mediu lichid, Saburaud, pentru testare fungică,	flacoane	250	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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.	4023,148148
	25	Mănuși ortopedice	Mănuși ortopedice	buc.	50	Într-o singură tranșă martie 2023	Mărimea 7,5 Rezistente la contacte mecanice, la rupere	3677,777778
	26	Mănuși ortopedice	Mănuși ortopedice	buc.	50	Într-o singură tranșă martie 2023	Mărimea 8	3677,777778
	27	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.	buc.	10	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	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.	40250

	28	PBS (Bufer salin fosfatic), pH7.4, steril, testat pentru culturi celulare, flacon 400-500ml.	PBS (Bufer salin fosfatic), pH7.4, steril, testat pentru culturi celulare, flacon 400-500ml.	buc.	20	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	PBS (Bufer salin fosfatic), pH7.4, steril, testat pentru culturi celulare, flacon 400-500ml. 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.	8050
	29	Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice.	Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice.	buc.	700	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Eprubete sterile 50 ml, apirogenice, testate pentru culturi celulare, conice. Ambalate câte una, 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.	3214,814815
	30	Eprubete sterile de 15 ml, apirogenice, conice, testate pentru culturi celulare.	Eprubete sterile de 15 ml, apirogenice, conice, testate pentru culturi celulare.	buc.	500	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Eprubete sterile de 15 ml, apirogenice, conice, testate pentru culturi celulare. Ambalate câte una, 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.	1722,222222

	31	Seringă, cu ac, 20ml 3 componente, sterile, ambulate câte una, separate. Cu piston de cauciuc.	Seringă, cu ac, 20ml 3 componente, sterile, ambulate câte una, separate. Cu piston de cauciuc.	buc.	250	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - Piston de cauciuc - netoxice, apirogene <p>- ambalate individual produs latex free; 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.</p>	574,0740741
	32	Seringa, cu ac, 10 ml 3 compon, sterila	Seringa, cu ac, 10 ml 3 compon, sterila	buc.	250	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; <p>- ambalate individual 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.</p>	516,2037037

	33	Seringa, cu ac, 5 ml 3 compon, sterila	Seringa, cu ac, 5 ml 3 compon, sterila	buc.	500	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene <p>- ambalate individual - produs latex free; 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.</p>	458,3333333
	34	Seringa, cu ac, 2 ml 3 compon, sterila	Seringa, cu ac, 2 ml 3 compon, sterila	buc.	200	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; <p>- ambalate individual 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.</p>	366,6666667

	35	Container pentru urină (steril) cu capac 150 ml	Container pentru urină (steril) cu capac 150 ml	buc.	500	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	1.Volum TOTAL: 150 ml 2.cu etichetă pentru marcare 3.steril 4.cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor 5. Volum Gradat (marcat) până la 100-120 ml. 1.60 320 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. 2.5 1100.00 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.	1064,814815
	36	Eprubetă cu gel clot activator, volum de sînge, volum sînge 8-10 ml, cu eticheta	Eprubetă cu gel clot activator, volum de sînge, volum sînge 8-10 ml, cu eticheta	buc.	100	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Eprubetă cu gel clot activator, volum de sînge 8-10 ml.cu etichetă; 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.	804,6296296
	37	Eprubete cu anticoagulant K3/ EDTA pentru colectare sînge, 8-10 ml	Eprubete cu anticoagulant K3/ EDTA pentru colectare sînge, 8-10 ml	buc.	300	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Eprubete cu anticoagulant K3/ EDTA pentru colectare sînge, 8-10 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.	861,1111111

	38	Eprubete sterile cu eticheta, cu citrat de sodiu, sterile, volum 8-10 ml.	Eprubete sterile cu eticheta, cu citrat de sodiu, sterile, volum 8-10 ml.	buc.	100	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Eprubete sterile cu eticheta, cu citrat de sodiu, sterile, volum 8-10 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.	22962,96296
	39	Pipete Paster, 5 ml.	Pipete Paster, 5 ml.	buc.	200	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Pipete de tip: paster, din plastic, volum 5 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.	159,2592593
	40	Pipete serologice, sterile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separat 5ml	Pipete serologice, sterile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separat 5ml	buc.	200	În două tranșe: I martie 2023; II iulie-august 2023	Pipete serologice, sterile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separat 5ml. 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.	274,0740741
	41	Pipete serologice, terile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separat 10 ml	Pipete serologice, terile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separat 10 ml	buc.	200	Într-o singură tranșă martie 2023	Pipete serologice, terile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separat 10 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.	688,8888889

	42	Pipete serologice, terile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separat 25 ml	Pipete serologice, terile, din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separat 25 ml	buc.	200	Într-o singură tranșă martie 2023	Pipete serologice, sterile din plastic, apirogenice, testate pentru lucru cu culturi celulare, ambalate separate, volum 25ml. 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.	918,5185185
	43	Criotuburi, sterile, volum 1,8ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca.	Criotuburi, sterile, volum 1,8ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca.	buc.	200	Într-o singură tranșă martie 2023	Criotuburi de 1,8 ml pentru crioconservare ser, pentru seroteca. 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.	574,0740741
	44	Seringi Luer Lock, 3 component 5 ml, ambalate individual CU AC 22G	Seringi Luer Lock, 3 component 5 ml, ambalate individual CU AC 22G	buc.	200	Într-o singură tranșă martie 2023	Seringi Luer Lock, 3 component 5 ml, ambalate individual CU AC 22G 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.	688,8888889
	45	Seringi Luer Lock, 3 componente 10 ml ambalate individual, CU AC 22G	Seringi Luer Lock, 3 componente 10 ml ambalate individual, CU AC 22G	buc.	200	Într-o singură tranșă martie 2023	Seringi Luer Lock, 3 componente 10 ml ambalate individual, CU AC 22G. 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.	803,7037037

	46	Seringi Luer Lock, 3 componente 20 ml, ambalate individual CU AC 22G	Seringi Luer Lock, 3 componente 20 ml, ambalate individual CU AC 22G	buc.	200	Într-o singură tranșă martie 2023	Seringi Luer Lock, 3 componente 20 ml, ambalate individual CU AC 22G. 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.	1033,333333
	47	Seringi Luer Lock, 3 componente 50 ml, ambalate individual	Seringi Luer Lock, 3 componente 50 ml, ambalate individual	buc.	200	Într-o singură tranșă martie 2023	Seringi Luer Lock, 3 componente 50 ml, ambalate individual. 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.	2068,518519
	48	Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge	Reactiv pentru determinarea concentrației tacrolimusului în sânge	test	1200	În 30 de zile de la solicitare	Compatibil cu analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 300 teste) Reactiv pentru determinarea concentrației Tacrolimusului în sânge, calibratori, controale, sol. Deproitenizare, consumabile (ProCell M, CleanCellM, PreClean II M, Assay Tip/AssayCap)	180000
	49	Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge	Reactiv pentru determinarea concentrației ciclosporinei în sânge	test	600	În 30 de zile de la solicitare	Compatibil cu analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 300 teste) Reactiv pentru determinarea concentrației Ciclosporinei în sânge ,calibratori, controale, sol. Deproitenizare, consumabile (ProCell M, CleanCellM, PreClean II M, Assay Tip/AssayCap)	90000
	50	Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge	Reactiv pentru determinarea concentrației everolimusului în sânge	test	200	În 30 de zile de la solicitare	Compatibil cu analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 100 teste) Reactiv pentru determinarea concentrației Everolimusului în serul sanguin,calibratori, controale, sol.Deproitenizare, consumabile (ProCell M, CleanCellM, PreClean II M, Assay Tip/AssayCap)	61111,1
	51	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge	Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge	test	1200	În 30 de zile de la solicitare	Compatibil cu analizator imunologic automat Cobas Pro e801. (set 300 teste) Reactiv pentru determinarea concentrației vitamina D total în sânge Vitamina D total PC, Vitamina D total CS, consumabile (ProCell M, CleanCellM, PreClean II M, Assay Tip/AssayCap)	148888,8889

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru semnat electronic Gheorghe GORCEAG

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea implanturilor spinale, consumabilelor pentru neurochirurgia fracturilor coloanei vertebrale conform necesităților IMSP beneficiare pentru anul 2023

Din 25.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.gov.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Botica Aurelia, 022-222 -364 dispozitive@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	33100000-1
Obiectul de achiziții	Achiziționarea implanturilor spinale, consumabilelor pentru neurochirurgia fracturilor coloanei vertebrale conform necesităților IMSP beneficiare pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitate	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimativă cu TVA
33100000-1	1	Tube mesh (cilindru din plasa pentru protezarea corpului vertebral)	Tube mesh (cilindru din plasa pentru protezarea corpului vertebral)	buc	5	Rotund Lungime 40-100mm Diametru 10-28mm Grosimea de la 1.0mm compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan .	990000
33100000-1	1	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	buc	140	Designul implantului să fie constituit din 2 părți: a) șurubul propriu-zis și b) pivotul de manipulare multifuncțională. Diametrul șurubului - 5.0mm, 6.0mm, 7.0mm, 8.0mm (colorate diferit). Lungimea - 35-55mm. Să prezinte dublu-filet multiconic pentru a oferi o stabilitate optimă, să fie autotarodant și autofiletant. Să prezinte posibilitate de reducere prin înșurubare prin brațul de reducere a șurubului cu pasul minim de 25mm. Să fie canulat pentru inserarea pe borșa de ghidaj și cu cel puțin 2 orificii laterale pentru posibilitatea augmentării cu ciment. Să prezinte o canulă specială pentru umplere cu ciment osos pentru augmentarea șuruburilor. Să se conecteze la tija longitudinală prin tehnica „SnapOff”. Pivotul de manipulare multifuncțională să aibă diametrul de 12mm și o legătură rigidă la șurub. Cu și prin acesta (pivotul de manipulare), se efectuează toți pașii chirurgicali. Șuruburile și tijele să fie produse de același producător. Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI. Să fie compatibile CT și RMN.	
33100000-1	1	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	buc	20	Designul implantului să fie constituit din 2 părți: a) șurubul propriu-zis și b) pivotul de manipulare multifuncțională. Diametrul șurubului - 5.0mm, 6.0mm, 7.0mm, 8.0mm (colorate diferit). Lungimea - 35-55mm. Să prezinte dublu-filet multiconic pentru a oferi o stabilitate optimă, să fie autotarodant și autofiletant. Să prezinte posibilitate de reducere prin înșurubare prin brațul de reducere a șurubului cu pasul minim de 25mm. Să prezinte variantele: poliaxial (cu unghi de deschidere de până la 55°) și/sau quadriaxial transversal/sagital. Să fie canulat pentru inserarea pe borșa de ghidaj și cu cel puțin 2 orificii laterale pentru posibilitatea augmentării cu ciment. Să prezinte o canulă specială pentru umplere cu ciment osos pentru augmentarea șuruburilor. Să se conecteze la tija longitudinală prin tehnica „SnapOff”. Pivotul de manipulare multifuncțională să aibă diametrul de 12mm și o legătură rigidă la șurub. Cu și prin acesta (pivotul de manipulare), se efectuează toți pașii chirurgicali. Șuruburile și tijele să fie produse de același producător. Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI. Să fie compatibile CT și RMN.	
33100000-1	1	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	buc	80	Tija longitudinală - diam. 5,5mm. De culoare nereflectoare la lumină. Să prezinte variantele: dreaptă și incurbată, cu lungimea de 20-120mm (varianta incurbată) și 120-300mm (varianta dreaptă). Tija să aibă design special la capete pentru fixare la instrumentul conductor și inserare mai ușoară prin țesuturile moi de-a lungul creștăturii lungi de ghidare sau printr-o incizie separată. Șuruburile și tijele să fie produse de același producător. Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI. Să fie compatibile CT și RMN.	

33100000-1	1	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	buc	1	Gratuit în folosință. Componenta minimă a setului: 1. trusă de sterilizare specială – 1buc. 2. țepusa pentru penetrarea stratului osos cortical – 1buc 3. mâner-cheie dinamometrică – 1buc. 4. tarod – 2 buc 5. șurubelnița pentru șurubul pedicular – 2 buc 6. șurubelnița pentru piulița de blocare – 2 buc 7. mâner în Z – 1 buc 8. mâner în T cu clichet – 2 buc 9. mâner în T cu limitator de cuplu – 1 buc 10. dispozitive de distracție/compresie – 2 buc 11. dispozitiv- bender pentru modelarea tijei – 1 buc 12. mâner-cheie pentru inserare tije – 2 buc 13. adaptoare scurt/lung – 4 buc/4buc 14. mâner-cheie antirotație – 2 buc 15. dispozitiv de tăiere a tubusului – 2 buc	
33100000-1	1	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	Implante spinale. Instrumentație pediculară toraco-lombară minim invazivă	buc	1	Gratuit în folosință. Componenta minimă setului: 1. trusa de sterilizare specială – 1buc. 2. retractor de radicol – 1buc 3. retractor de sac dural – 1buc 4. carlig neurochirurgical – 1buc 5. saver triunghiular -1buc 6. osteotom pedicular toracal – 1buc 7. osteotom pedicular lombar – 1buc 8. osteotom vertebral drept – 1buc 9. osteotom vertebral angulat – 1buc. 10. cureta dreapta toracala – 1buc 11. cureta dreapta lombara – 1buc 12. cureta angulata toracala – 1buc 13. cureta angulata lombara – 1buc 14. retractor ajustabil vertebral toracal – 2buc 12. retractor ajustabil vertebral lombar – 2buc 13. impactor angular perete posterior vertebrei toracale – 1buc 14. impactor angular perete posterior vertebrei lombare – 1buc.	
33100000-1	2	Ace pentru biopsie osoasă vertebrală	Ace pentru biopsie osoasă vertebrală	buc	40	Sistem pentru prelevarea intraoperatorie a biopsiei vertebrale - Diametru 8G, 11G. Lungimea de la 150mm. Ac cu gradare. Stilet solid. Canula pentru biopsie. Set steril. - Catalogul producătorului pentru produsele oferite - catalog și/sau pliant confirmat cu semnătura electronică a ofertantului. - Instrucțiunea de utilizare tradusă în limba de stat sau altă limbă de circulație internațională (Engleză/Rusă) confirmată cu semnătura electronică a ofertantului - la livrare - Instruirea specialiștilor în centre de referință specializate a producătorului pentru produsele care nu au fost folosite anterior, în termen de o lună de la solicitare.	
33100000-1	2	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie	buc	10	Dimesiuni - 9-11G. Lungime - 150 mm.	215000
33100000-1	2	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie	buc	20	Lungime - 200mm. Diametrul - 4.2mm. Volum - 2ml.	
33100000-1	2	Ciment osos/spinal radio-opac de viscozitate înaltă	Ciment osos/spinal radio-opac de viscozitate înaltă	buc	40	Ciment radiopac de viscozitate înaltă (masă plastică sub formă de praf polimetilmetacrilat /PMMA/ cu masa 19,0 - 19,5 gr cu substanța suplimentară de contrast cu masa 5,5-6,0 gr. și dizvoltant de 10,0 ml. Pentru vertebroplastie și augmentarea suruburilor pediculare Viscozitate înaltă, special pentru proceduri spinale. După mixajul pudrei-monomer cu soluția-polimer, să se obțină 1 doză minimă 24g ciment.	

33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Conector lateral pentru 2 tije in plan paralel.	buc	14	P/u conectarea tijelor 6.0-7.0mm., in plan paralel, cu fixarea fiecarei tije cu 2 suruburi interne. Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI ,	1893000
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Conector lateral iliac	buc	20	P/u conectarea surubului sacro-ilic pe tija 6.0-7.0mm., Minim 4 marimi diferite. Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Cross-link ajustabil poliaxial toraco-lombar	buc	30	Poliaxiale, cu 3 suruburi de fixare; 40-80 mm fixare pe tija 6.0-7.0mm Colorate diferit; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Tija longitudinala toraco-lombara 200mm Ti	buc	100	Diametrul 6.0-7.0mm, lungimea 200mm un capăt hexagonal compatibil CT si RMN culoare nerefectoare la lumină . Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Tija longitudinala toraco-lombara 400mm Ti	buc	16	Diametrul 6.0-7.0mm, lungimea 400mm un capăt hexagonal compatibil CT si RMN culoare nerefectoare la lumină . Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Tija longitudinala toraco-lombara 120mm Ti	buc	40	Diametrul 6.0-7.0mm, lungimea 120mm un capăt hexagonal compatibil CT si RMN culoare nerefectoare la lumină . Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Tija longitudinala toraco-lombara 400mm CoCr	buc	10	Diametrul 6.0-7.0mm, lungimea 400mm un capăt hexagonal compatibil CT si RMN culoare nerefectoare la lumină; Material: aliaj din 65%,cobalt,30% chromiu,5% molybdenum. Consistenta tare p/u diformitati.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Surub pedicular monoaxial preasamblat cu piulita de blocare	buc	160	Diametru 3.5mm, 4.5mm, 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm, 8.0mm lungimea 25-55mm, fixare pe tija 6.0-7.0mm, vârf rotund filet dublu; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Surub pedicular poliaxial preasamblat cu piulita de blocare	buc	500	Diametru 3.5mm, 4.5mm, 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm, 8.0mm lungimea 25-55mm fixare pe tija 6.0-7.0mm, vârf rotund filet dublu (tip cortical in treimea superioara si spongios in rest); partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Surub pedicular poliaxial tip cimentat preasamblat cu piulita de blocare si conector pentru introducerea cimentului	buc	40	Diametru 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm, 8.0mm lungimea 30-55mm fixare pe tija 6.0-7.0mm, vârf rotund; canulat cu orificii laterale p/u augmentarea cimentata; filet dublu; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; canulat cu trei orificii laterale compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Surub pedicular monoaxial tip cimentat preasamblat cu piulita de blocare si conector pentru introducerea cimentului	buc	20	Diametru 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm, lungimea 30-55mm fixare pe tija 6.0-7.0mm, vârf rotund; canulat cu orificii laterale p/u augmentarea cimentata; filet dublu ; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; canulat cu trei orificii laterale compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Surub sacro-ilic poliaxial preasamblat cu piulita de blocare	buc	20	Diametru 8.0mm lungimea 60-100mm fixare pe tija 6.0-7.0mm vârf rotund filet dublu ; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI	

33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Surub sacral poliaxial preasamblat cu piulita de blocare	buc	20	Diametru 6.0mm lungimea 35-55mm fixare pe tija 6.0-7.0mm vârf rotund filet dublu; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Carlig laminar preasamblat cu piulita de blocare	buc	10	Drept si offset, minimum 6 marimi diferite, fixare pe tija 6.0-7.0mm,compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Carlig pedicular preasamblat cu piulita de blocare	buc	10	Minimum 6 marimi diferite, fixare pe tija 6.0-7.0mm,compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Set de instrumente. Instrumentatie pediculara toraco-lombara	set	2	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de sterilizare speciala – 1buc. 2. tava pentru suruburi pediculare – 1buc 3. maner-cheia dinamometrica – 1buc. 4. persuader-aproximator – 2buc 5. distractor – 1buc 6. compresor – 1buc 7. maner-cheia pentru suruburi poliaxiale – 1buc 8. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale – 1buc 9. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale cu brat lung – 1buc 10. sonda pediculara – 1buc 11. prob pedicular drept – 1buc 12. prob pedicular incovoiat – 1buc 13. rocker – 1buc 14. detinator de tija – 1buc 15. maner-cheia antirotatie – 1buc 16. cheia pentru rotatia tijeii – 1buc 17. cleste pentru rotatie tijeii – 2buc 18. dispozitiv-bender pentru modelarea tijeii – 1buc 19. cheie pentru modelarea tijeii in plan sagital in situ – 2buc 20. cheia pentru cross-link – 1buc 21. cheia pentru conrctor iliac lateral – 1buc 22. maner-cheia pentru piulita de blocare – 1buc 23. cheia pentru scurtarea bratului lung surubului – 1buc 24. tepusa pentru penetrare stratului cortical – 1buc 25. maner-cheia pentru impingere tijeii – 1buc 26. tarod cu diametru 4.0mm – 1buc 27. tarod cu diametru 5.0mm – 1buc 28. tarod cu diametru 6.0mm – 1buc.
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Set de instrumente. Instrumentatie pediculara toraco-lombara pentru corectia deformitatilor prin derotatie vertebrala directa	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de sterilizare speciala – 1buc. 2. tava pentru suruburi pediculare – 1buc 3. maner-cheia dinamometrica – 1buc. 4. persuader-aproximator – 6buc 5. conector asamblat pentru fixarea 2 persuaderilor in plan transversal – 3buc 6. conector asamblat pentru fixarea 2 persuaderilor in plan longitudinal – 2buc 7. distractor – 1buc 8. compresor – 1buc 9. maner-cheia pentru suruburi poliaxiale – 1buc 10. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale – 1buc 11. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale cu brat lung – 1buc 12. sonda pediculara dreapta – 1buc 13. sonda pediculara incovoata – 1buc 14. prob pedicular drept – 1buc 15. prob pedicular lombar incovoiat tip Lenke – 1buc 16. prob pedicular toracal incovoiat tip Lenke – 1buc 17. rocker – 1buc 18. detinator de tija – 1buc 19. maner-cheia antirotatie – 1buc 20. cheia pentru rotatia tijeii – 1buc 21. cleste pentru rotatie tijeii – 2buc 22. dispozitiv-bender pentru modelarea tijeii – 1buc 23. cheie pentru modelarea tijeii in plan sagital in situ – 2buc 24. cheie pentru modelarea tijeii in plan coronar in situ – 2buc 25. cheia pentru cross-link – 1buc 26. cheia pentru conrctor iliac lateral – 1buc 27. maner-cheia pentru piulita de blocare – 1buc 28. cheia pentru scurtarea bratului lung surubului – 1buc 29. tepusa pentru penetrare stratului cortical – 1buc 30. maner-cheia pentru impingere tijeii – 1buc 31. tarod cu diametru 4.0mm – 1buc 32. tarod cu diametru 5.0mm – 1buc 33. tarod cu diametru 6.0mm – 1buc.

33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Set pentru taierea tijei	set	2	Gratuit în folosință. Dispozitiv se fixeaza stabil pe masa. Are orificii separate pentru taierea tijelor din Titan si Vitallium cu diametru 3.5mm-4.0mm si 6.0-7.0mm .
33100000-1	3	Implante spinale. Instrumentatie pediculară toraco-lombara	Set pentru osteotomie vertebrala	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de sterilizare speciala – 1buc. 2. retractor de radicol – 1buc 3. retractor de sac dural – 1buc 4. carlig neurochirurgical – 1buc 5. saver triunghiular -1buc 6. osteotom pedicular toracal – 1buc 7. osteotom pedicular lombar – 1buc 8. osteotom vertebral drept – 1buc 9. osteotom vertebral unghiular – 1buc. 10. cureta dreapta toracala – 1buc 11. cureta dreapta lombara – 1buc 12. cureta unghiulara toracala – 1buc 13. cureta unghiulara lombara – 1buc 14. retractor ajustabil vertebral toracal – 2buc 15. retractor ajustabil vertebral lombar – 2buc 16. impactor unghiular perete posterior vertebrei toracale – 1buc 17. impactor unghiular perete posterior vertebrei lombare – 1buc.

33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Surub pedicular cervical poliaxial preasamblat cu piulita de blocare	buc	20	diametru 3.5-4.0mm, lungimea 10-40mm vârf rotund filet dublu (tip conical in treimea superioara si spongios in rest); partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	77000
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Conector hibrid lateral pentru 2 tije in plan paralel	buc	4	P/u conectarea tijelor 6.0-7.0mm cu tija 3.5-4.0mm. in plan paralel, cu fixarea fiecarei tije cu 2 suruburi interne. Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Cross-link ajustabil poliaxial cervical	buc	2	Fixare pe tija 3.5-4.0mm Colorate diferit; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Placa occipitala presamblata cu 2 piulite de fixare tijelor	buc	0	Minim 4 orificii pentru suruburi occipitale 2 puncte de fixare poliaxiale p/u tije 3.5-4.0mm Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Surub occipital	buc	0	Diametrul 3.5-4.0 mm, L 6-20mm, vârf rotund, colorate diferit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Tija longitudinala cervicala 160mm Ti	buc	2	Diametrul 3.5-4.0mm, lungimea 160mm compatibil CT si RMN culoare nerefectoare la lumină . Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Tija longitudinala cervicala 80mm Ti	buc	4	Diametrul 3.5-4.0mm, lungimea 80mm compatibil CT si RMN culoare nerefectoare la lumină . Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Tija longitudinala cervicala 160mm CoCr	buc	2	Diametrul 3.5-4.0mm, lungimea 160mm un capăt hexagonal compatibil CT si RMN culoare nerefectoare la lumină; Material: aliaj din 65%,cobalt,30% chromiu,5% molybdenum.. Consistenta tare p/u diformitati.	
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervicala	Tija longitudinala hibrid 240mm Ti	buc	2	Diametrul hibrid, cervicala 3.5-4.0mm, toracala -6.0-7.0mm,L lungimea 240mm, compatibil CT si RMN culoare nerefectoare la lumină; Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	4	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toracala	Set de instrumente. Instrumentatie occipito-cervico-toracalaSet de instrumente. Instrumentatie occipito-cervico-toracalaSet de instrumente. Instrumentatie occipito-cervico-toracala	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de sterilizare speciala – 1buc. 2. tava pentru suruburi cervicale – 1buc 3. detinator de placa occipitala – 1buc 4. bender pentru placa occipitala – 1buc 5. ghid pentru tarod si burghiu -1buc 6. burghiu – 2buc 7. dispozitiv pentru masurare lungimea surubului – 1buc 8. instrument pentru pozitionarea placii occipitale – 1buc 9. maner-cheia dinamometrica – 1buc. 10. distractor – 1buc 11. compresor – 1buc 12. maner-cheia pentru suruburi poliaxiale – 1buc 13. maner-cheia pentru suruburi occipitale – 1buc 14. sonda pediculara – 1buc 15. prob pedicular – 1buc 16. detinator de tija – 1buc 17. maner-cheia antirotatie – 1buc 18. ceste pentru rotatie tije – 1buc 19. dispozitiv pentru modelarea tije – 1buc 20. cheie pentru modelarea tije in plan sagital in situ – 2buc 21. cheia pentru cross-link – 1buc 22. maner-cheia pentru piulita de blocare – 1buc 23. tepusa pentru penetrare stratului cortical – 1buc 24. maner-cheia pentru impingere tije – 1buc 25. tarod pentru surub pedicular – 1buc 26. tarod pentru surub occipital – 1buc 27. instrument pentru taierea tjeilor 6.0-7.0 si 3.5-4.0.	

33100000-1	5	Implante spinale. Cusca pentru fuziunea intersomatică cervicală ACIF	Cusca ACIF	buc	10	lungimea 14-15 mm lățimea 12-14 mm înălțimea 5-6-7-8 mm Caracteristicile: suprafața superioară și inferioară dintată ; Contine dispozitiv pentru fixare cageului in corpuri adiacente (suruburi sau lama rotanta) compatibil CT și RMN ; Material: cusca - polimer biocompatibil PEEK sau Titan; suruburi sau lama - aliaj din titan;	68000
33100000-1	5	Implante spinale. Cusca pentru fuziunea intersomatică cervicală ACIF	Set de instrumente	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de sterilizare speciala – 1buc. 2. maner –cheia pentru implantare -1buc 3. trialuri pentru fiecare marimea cagului – 1buc 4. dispozitiv pentru distractie intre doua corpuri vertebrale – 1buc 5. pinuri pentru dispozitiv de distractie – 4buc	
33100000-1	6	Implante spinale. Cusca pentru fuziunea intersomatică lombară transforaminala TLIF	Cusca TLIF	buc	30	Posibilitatea monevrării poliaxiale in spatiu discal pe inserter varianta neutra și lordotica lungimea 30-40 mm înălțimea 7-14 mm cu pas de 1 mm, suprafața superioară și inferioară dintată; compatibil CT și RMN; forma «banana sau rinichi» cu spatiu central gol; Material: cusca - Titan .	225000
33100000-1	6	Implante spinale. Cusca pentru fuziunea intersomatică lombară transforaminala TLIF	Set de instrumente	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de sterilizare speciala – 1buc 2. maner –cheia pentru implantare -1buc 3. trialuri pentru fiecare marimea cageului – 1buc 4. chiureta discala – 1buc 5. reamer discal ascuțit pentru fiecare marimea cageului – 3buc 6. reamer discal bont pentru fiecare marimea cageului – 3buc 7. ciocan – 1buc.	
33100000-1	7	Ciment radiopac de viscozitate înalta PMMA. Pentru vertebroplastie și augmentarea suruburilor pediculare Ciment radiopac de viscozitate înalta PMMA. Pentru vertebroplastie și augmentarea suruburilor pediculare	Ciment radiopac de viscozitate înalta PMMA. Pentru vertebroplastie și augmentarea suruburilor pediculare	buc	40	PMMA radiopac, Viscozitate înaltă, special pentru proceduri spinale 1 Doză = 1 bucată, 1 Doză= minim 20 g . Evaluarea va fi per gram.	84000
33100000-1	8	Ciment radiopac de viscozitate înalta PMMA. Pentru vertebroplastie și augmentarea suruburilor pediculare Ciment radiopac de viscozitate înalta PMMA. Pentru vertebroplastie și augmentarea suruburilor pediculare	Ciment radiopac de viscozitate înalta PMMA. Pentru vertebroplastie și augmentarea suruburilor pediculare	buc	10	PMMA radiopac, Viscozitate înalta, special pentru proceduri spinale 1 Doză = 1 bucată, 1 Doză= minim 10 g- maxim 12 g. Evaluarea va fi per gram.	20000
33100000-1	9	Set de biopsie și vertebroplastie	Sistem pentru vertebroplastie și prelevarea intraoperatorie a biopsiei vertebrale	buc	50	Set steril. Componenta minima setului: Diametru 8G, 11G, 13G, Lungimea de la 150mm Ac cu gradare Stilet solid Canula pentru biopsie.	125000

33100000-1	10	Implante spinale. Instrumentatie cervicala anterioara	Placa cervicala anterioara	buc	4	Lungime 20-100mm Latime 15-20mm compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan .	7200
33100000-1	10	Implante spinale. Instrumentatie cervicala anterioara	Suruburi cervicale anterioare	buc	16	Lungime 12-20mm Diametru 4.0-4.5mm compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan.	
33100000-1	10	Implante spinale. Instrumentatie cervicala anterioara	Set de instrumente	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de stelirizare speciala – 1buc. 2. tava pentru suruburi cervicale – 1buc 3. detinator de placa cervicala – 1buc 4. bender pentru placa cervicala – 1buc 5. burghiu – 2buc 6. ghid pentru tarod si burghiu -1buc 7. ghid pentru 2 taroduri si burghiuri paralele -1buc 8. dispozitiv pentru masurare lungimea surubului – 1buc 9. maner-cheia pentru suruburi cervicale – 1buc 10. detinator de surub – 1buc 11. tarod pentru surub cervical – 1buc .	
33100000-1	11	Implante spinale. Cusca pentru fuziunea intersomatică lombară anterioara ALIF	Cusca ALIF	buc	30	Constructie monobloc din titan. Suprafata osteointegrativa din titan poros, care permite cresterea osoasa in structura cageului („ingrowth”). Contine orificii pentru fixarea cageului in corpuri adiacente cu minim 3 suruburi. Contine mecanism pentru blocarea suruburilor. Varianta lordotica cu minim 2 unghiuri lordotice diferite. Minim 4 înălțimi diferite a cageiului. Suruburi autotarodante minim 4 lungimi. Compatibil CT si RMN; Material: cusca - Titan.	1200000
33100000-1	11	Implante spinale. Cusca pentru fuziunea intersomatică lombară anterioara ALIF	Set de instrumente	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de stelirizare speciala – 1buc 2. maner –cheia pentru implantare -1buc 3. trialuri pentru fiecare marimea cageului – 1buc 4. tarod multiaxial – 1buc 5. surubelnita multiaxiala pentru suruburi – 1buc 6. impactor – 1buc 7. extractor trial/cage – 1buc .	
33100000-1	11	Implante spinale. Cusca pentru fuziunea intersomatică lombară anterioara ALIF	Set retractor bazat pe un cerc	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de stelirizare speciala – 1buc 2. semicerc – 2 buc 3. prelungitor cerc – 2 buc 4 .fixator cerc de masa – 2 buc 5.lame rentghen transparente culoare neagra antireflectanta 200mmx50mm – 3 bu,160mmx50mm – 3 buc, 140mmx50mm – 3 buc, 200mmx50mm – 3 buc, 120mmx50mm – 3 buc, 100mmx50mm – 3 buc, 220mmx26mm – 3 buc, 200mmx26mm – 3 buc, 180mmx26mm – 3 buc, 160mmx26mm – 3 buc, 140mmx26mm – 3 buc, 120mmx26mm – 3 buc, 100mmx26mm – 3 buc, 80mmx26mm – 3 buc, 160mmx16mm – 3 buc, 140mmx16mm – 3 buc, 120mmx16mm – 3 buc, 100mmx16mm – 3 buc, 80mmx16mm – 3 buc) 6.fixator lama-cerc – 6 buc .	
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Surub pedicular monoaxial preasamblat cu piulita de blocare	buc	60	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni diametru 4.0mm, 5.0mm, 6.0mm, 7.0mm, 8.0mm (sau 4,5mm, 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm, 8.5mm) lungimea 25-60mm fixare pe tija 5.0-5.5 mm; tip conical; farf rotund, ne autotarodant, ne ascutit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	1239800
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Surub pedicular poliaxial preasamblat cu piulita de blocare	buc	60	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni diametru 4.0mm, 5.0mm, 6.0mm, 7.0mm, 8.0mm (sau 4,5mm, 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm, 8.5mm) lungimea 25-60mm fixare pe tija 5.0-5.5 mm; tip conical; farf rotund, ne autotarodant, ne ascutit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	

33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Surub pedicular uniplanar in plan sagital preasamblat cu piulita de blocare	buc	60	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni Permite corectia deformitatii coronare scoliotice diametru 4.0mm, 5.0mm, 6.0mm, 7.0mm (sau 4,5mm, 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm) lungimea 25-60mm fixare pe tija 5.0-5.5 mm; tip conical; farf rotund, ne autotarodant, ne ascutit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Surub pedicular uniplanar in plan coronar preasamblat cu piulita de blocare	buc	60	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni Permite corectia deformitatii sagitale cifotice diametru 4.0mm, 5.0mm, 6.0mm, 7.0mm, 8.0mm (sau 4,5mm, 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm) lungimea 25-60mm fixare pe tija 5.0-5.5 mm; tip conical; farf rotund, ne autotarodant, ne ascutit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Surub iliac poliaxial preasamblat cu piulita de blocare	buc	10	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni diametru 6.0mm, 7.0mm, 8.0mm (6.5mm, 7.5mm, 8.5mm) lungimea 60-110mm fixare pe tija 5.0-5.5 mm; tip conical; farf rotund, ne autotarodant, ne ascutit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Conector pentru surub iliac	buc	10	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni P/u conectarea surubului iliac pe tija 5.0-5.5mm; Nu mai putin de 5 marimi; Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Cross-link ajustabil poliaxial toraco-lombar	buc	18	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni Poliaxial, cu 3 suruburi de fixare; lungime 35-75 mm; fixare pe tija 5.0-5.5mm; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Conector lateral paralel	buc	10	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni Conector de tip deschis lateral monobloc minim 3 marimi. P/u conectarea paralela tijelor 5.0-5.5mm; Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Tija longitudinala toraco-lombara 500mm Ti	buc	10	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni Diametrul 5.0-5.5mm, lungimea 500mm; Un capăt hexagonal; Compatibil CT si RMN; Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Tija longitudinala toraco-lombara precurbata 500mm CoCr	buc	4	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni Tija precurbata anatomic lombar; Diametrul 5.0-5.5mm, lungimea 500mm; Un capăt hexagonal; Compatibil CT si RMN; Material: aliaj din 65%,cobalt,30% cromiu,5% molybdenum.. Consistenta tare p/u diformitati.
33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posterioara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Tija longitudinala toraco-lombara 500mm CoCr	buc	10	Ambalat steril cu temen minim de sterilitate 12 luni Diametrul 5.0-5.5mm, lungimea 500mm; Un capăt hexagonal; Compatibil CT si RMN; Material: aliaj din 65%,cobalt,30% cromiu,5% molybdenum.. Consistenta tare p/u diformitati.

33100000-1	12	Implante spinale. Instrumentatie posteroara pentru corectia diformitatilor adolescentilor	Set de instrumente. Instrumentatie pediculara toraco-lombara pentru corectia diformitatilor prin derotatie vertebrala directa	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de sterilizare speciala – 1buc. 2. tava pentru suruburi pediculare – 1buc 3. maner-cheia dinamometrica – 1buc. 4. persuader-aproximator – 6buc 5. conector asamblat pentru fixarea 2 persuaderilor in plan transversal – 3buc 6. conector asamblat pentru fixarea 3 persuaderilor in plan longitudinal – 2buc 7. distractor – 1buc 8. compresor – 1buc 9. maner-cheia pentru suruburi poliaxiale – 1buc 10. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale – 1buc 11. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale cu brat lung – 1buc 12. sonda pediculara dreapta – 1buc 13. sonda pediculara incovoata – 1buc 14. prob pedicular drept – 1buc 15. prob pedicular lombar incovoiat tip Lenke – 1buc 16. prob pedicular toracal incovoiat tip Lenke – 1buc 17. rocker – 1buc 18. detinator de tija – 1buc 19. maner-cheia antirotatie – 1buc 20. cheia pentru rotatia tije – 1buc 21. cleste pentru rotatie tije – 2buc 22. dispozitiv-bender pentru modelarea tije – 1buc 23. cheie pentru modelarea tije in plan sagital in situ – 2buc 24. cheie pentru modelarea tije in plan coronar in situ – 2buc 25. cheia pentru cross-link – 1buc 26. cheia pentru conrctor iliac lateral – 1buc 27. maner-cheia pentru piulita de blocare – 1buc 28. cheia pentru scurtarea bratului lung surubului – 1buc 29. tepusa pentru penetrare stratului cortical – 1buc 30. maner-cheia pentru impingere tije – 1buc 31. tarod cu diametru 4.0mm – 1buc 32. tarod cu diametru 5.0mm – 1buc 33. tarod cu diametru 6.0mm – 1buc.	
33100000-1	13	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Proteza artificiala de disc cervical	buc	6	Design anatomic. Minim 3 marimi inaltime. Minim 3 marimi latime. Material placilor terminale - titan. Suprafata acoperita cu titan poros sau titan poros cu hidroxiapatita. Nucleul central mobil. Material nucleului central - polietilena cu greutate moleculara ultrainalta. Prezentarea studiilor clinice si statistice din registre europene sau americane - legate in special de rata de supravetuire a implantelor respective (oferite).	90000
33100000-1	13	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Set de instrumente. Pentru proteza artificiala de disc cervical	buc	1	Set deinstrumente pentru aplicatia protezei artificiale de disc cervical gratuit in custodie	
33100000-1	14	Substituent osos artificial cu posibilitatea imbibitiei cu antibiotic	Substituent osos artificial cu posibilitatea imbibitiei cu antibiotic	buc	10	Substituent osos artificial special cu posibilitatea imbibitiei cu antibiotic pentru tratamentul infectiilor postoperatorice. Componenta substituentului (hidroxiapatita cu tricalcium sulfat). Forma - pelete. Volum 50 pelete.	100000

33100000-1	15	Surub miniinvasiv pedicular monoaxial cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	Surub miniinvasiv pedicular monoaxial cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	buc	20	Diametru 5.0, 6.0, 7.0, 8.0 mm, lungimea 35-50mm fixare pe tija 5.5mm; canulat cu orificii laterale p/u augmentarea cimentata; autopenetrant, autotarodant; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	15	Surub miniinvasiv pedicular poliaxial cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	Surub miniinvasiv pedicular poliaxial cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	buc	20	Diametru 5.0, 6.0, 7.0, 8.0 mm, lungimea 35-50mm fixare pe tija 5.5mm; canulat cu orificii laterale p/u augmentarea cimentata; autopenetrant, autotarodant; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI	
33100000-1	15	Surub miniinvasiv pedicular monoplanar in plan sagital cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	Surub miniinvasiv pedicular monoplanar in plan sagital cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	buc	10	Diametru 5.0, 6.0, 7.0, 8.0 mm, lungimea 35-50mm fixare pe tija 5.5mm; canulat cu orificii laterale p/u augmentarea cimentata; autopenetrant, autotarodant; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI	
33100000-1	15	Surub miniinvasiv pedicular monoplanar in plan coronal cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	Surub miniinvasiv pedicular monoplanar in plan coronal cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	buc	10	Diametru 5.0, 6.0, 7.0, 8.0 mm, lungimea 35-50mm fixare pe tija 5.5mm; canulat cu orificii laterale p/u augmentarea cimentata; autopenetrant, autotarodant; partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; colorate diferit; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI	360000
33100000-1	15	Tija longitudinala toraco-lombara	Tija longitudinala toraco-lombara	buc	30	Tija precurbata anatomic. Diametrul 5.5mm, lungimea 60mm-120mm. Un capăt tip conic pentru penetrarea mai usoara tesuturilor moi. Al doilea capat pentru fixare in conductor de tija. Compatibil CT si RMN Culoare nerefectoare la lumină . Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI	
33100000-1	15	Set de instrumente. Instrumentatie pediculara toraco-lombara miniinvasiva	Set de instrumente. Instrumentatie pediculara toraco-lombara miniinvasiva	buc	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de stelirizare speciala - 1buc. 2. tava pentru suruburi pediculare - 1buc 3. maner-cheia dinamometrica - 1buc. 4. persuader-aproximator - 2buc 5. distractor - 1buc 6. compresor - 1buc 7. maner-cheia pentru suruburi poliaxiale - 1buc 8. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale - 1buc 9. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale cu brat lung - 1buc 10. sonda pediculara - 1buc 11. prob pedicular drept - 1buc 12. prob pedicular incovoiat - 1buc 13. rocker - 1buc 14. detinator de tija - 1buc 15. maner-cheia antirotatie - 1buc 16. cheia pentru rotatia tijeii - 1buc 17. cleste pentru rotatie tijeii - 2buc 18. dispozitiv-bender pentru modelarea tijeii - 1buc 19. cheie pentru modelarea tijeii in plan sagital in situ - 2buc 20. cheia pentru cross-link - 1buc 21. cheia pentru conrctor iliac lateral - 1buc 22. maner-cheia pentru piulita de blocare - 1buc 23. cheia pentru scurtarea bratului lung surubului - 1buc 24. tepusa pentru penetrare stratului cortical - 1buc 25. maner-cheia pentru impingere tijeii - 1buc 26. tarod cu diametru 4.0mm - 1buc 27. tarod cu diametru 5.0mm - 1buc 28. tarod cu diametru 6.0mm - 1buc.	
33100000-1	16	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Cross-link ajustabil poliaxial toraco-lombar	bucată	24	Poliaxiale, cu 3 suruburi de fixare; 30-70 mm fixare pe tija 6.0-7.0mm Colorate diferit; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI	394 000

33100000-1	16	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Tija longitudinală toraco-lombara 400mm Ti	bucată	24	Diametrul 6.0-7.0mm, lungimea 400mm un capăt hexagonal compatibil CT si RMN culoare nereflectoare la lumină . Material: titan Ti - 6Al- 4V ELI.	
33100000-1	16	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Conector Cros -link	bucată	10	Conector Cros -link	
33100000-1	16	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Surub pedicular poliaxial cu brat lung preasamblat cu piulita de blocare	bucată	190	diametru 4.5mm, 5.5mm, 6.5mm, 7.5mm lungimea 25-60mm fixare pe tija 6.0-7.0mm, vârf rotund filet dublu (tip conical in treimea superioara si spongios in rest); partea filetata a corpului surubului cu 2 diametre; compatibil CT ci RMN; Material: aliaj din titan Ti - 6Al- 4V ELI	
33100000-1	16	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Set de instrumente. Instrumentatie pediculara toraco-lombara pentru corectia deformitatilor prin derotatie vertebrala directa	bucată	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de sterilizare speciala – 1buc. 2. tava pentru suruburi pediculare – 1buc 3. maner-cheia dinamometrica – 1buc. 4. persuader-aproximator – 6buc 5. conector asamblat pentru fixarea 2 persuaderilor in plan transversal – 3buc 6. conector asamblat pentru fixarea 2 persuaderilor in plan longitudinal – 2buc 7. distractor – 1buc 8. compresor – 1buc 9. maner-cheia pentru suruburi poliaxiale – 1buc 10. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale – 1buc 11. maner-cheia pentru suruburi monoaxiale cu brat lung – 1buc 12. sonda pediculara dreapta – 1buc 13. sonda pediculara incovoaiata – 1buc 14. prob pedicular drept – 1buc 15. prob pedicular lombar incovoaiat tip Lenke– 1buc 16. prob pedicular toracal incovoaiat tip Lenke– 1buc 17. rocker – 1buc 18. detinator de tija – 1buc 19. maner-cheia antirotatie – 1buc 20. cheia pentru rotatia tijeii – 1buc 21. cleste pentru rotatie tijeii – 2buc 22. dispozitiv-bender pentru modelarea tijeii – 1buc 23. cheie pentru modelarea tijeii in plan sagital in situ – 2buc 24. cheie pentru modelarea tijeii in plan coronar in situ – 2buc 25. cheia pentru cross-link – 1buc 26. cheia pentru conector iliac lateral – 1buc 27. maner-cheia pentru piulita de blocare – 1buc 28. cheia pentru scurtarea bratului lung surubului – 1buc 29. tepusa pentru penetrare stratului cortical – 1buc 30. maner-cheia pentru impingere tijeii – 1buc 31. tarod cu diametru 4.0mm – 1buc 32. tarod cu diametru 5.0mm – 1buc 33. tarod cu diametru 6.0mm – 1buc	
33100000-1	16	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Set pentru taierea tijeii	set	2	Dispozitiv se fixeaza stabil pe masa. Are orificii separate pentru taierea tijelor din Titan si Vitallium cu diametru 3.5mm-4.0mm si 6.0-7.0mm	

33100000-1	16	Implante spinale. Instrumentatie pediculară occipito-cervico-toraco-lombara	Set pentru osteotomie vertebrala	set	1	Gratuit in folosinta. Componenta minima setului: 1. trusa de stelirizare speciala – 1buc. 2. retractor de radicol – 1buc 3. retractor de sac dural – 1buc 4. carlig neurochirurgical – 1buc 5. saver triunghiular -1buc 6. osteotom pedicular toracal – 1buc 7. osteotom pedicular lombar – 1buc 8. osteotom vertebral drept – 1buc 9. osteotom vertebral angulat – 1buc. 10. cureta dreapta toracala – 1buc 11. cureta dreapta lombara – 1buc 12. cureta angulata toracala – 1buc 13. cureta angulata lombara – 1buc 14. retractor ajustabil vertebral toracal – 2buc 12. retractor ajustabil vertebral lombar – 2buc 13. impactor angular perete posterior vertebrei toracale – 1buc 14. impactor angular perete posterior vertebrei lombare – 1buc	
33100000-1	17	Pectus Bar Stabilizer Universal, Lățimea - 15-20mm Lungimea 320-340mm	Pectus Bar Stabilizer Universal, Lățimea - 15-20mm Lungimea 320-340mm	bucată	10	Pectus Bar stabilizer Universal, Lățimea 15-20mm Lungimea 240-340mm, 1.Material : Inox sau Titan rezistent la coroziune; 2. Pectus Bar Stabilizer să aibă găuri Ø10mm pe ambele părți pentru fixarea stabilizatorului cu musculatură; 3.Pectus Bar Stabilizer, Lățimea - 15- 20mm Lungimea 240-340mm 4. Trebuie să fie compatibil cu toate Pectus Bari; 5. Să fie cu contact limitat;	270 000
33100000-1	17	SETUL DE INSTRUMENTE	SET de instrumente.	set	1	1.Pectus Introducer de 48 cm; 2.Pectus intodicer de 51 cm; 3. Pectus intoducer de 54 cm; 4.Pectus Fipper; 5.Pectus BenderGătituit în folosință	
33100000-1	18	Seturi de stabilizare transpediculară	Seturi de stabilizare transpediculară	bucată	50	Compus din 2 bare, dimensiuni - lungimea 170 mm, diametru 6,5 mm, 4 șuruburi transpediculare poliaxiale - lungimea 45 mm, diametru 6,5 mm). Cu set de instrumente	500 000
33100000-1	19	Set vertebroplastie	Set vertebroplastie	bucată	100	Compus din 2 troacare spinale și cimentul cu dizolvant	500 000
33100000-1	20	Set cranioplastie	Set cranioplastie	bucată	20	Ciment și dizolvant p/u cranioplastie	100 000
33100000-1	21	Drenaje ventriculare cerebrale	Drenaje ventriculare cerebrale	bucată	20	Drenaje ventriculare cerebrale	100 000
33100000-1	22	Burelet Tahokomb	Burelet Tahokomb	bucată	20	Dimensiuni - 4,8x4,8x0,5 cm	100 000
33100000-1	23	Cage cervical pentru corpectomie anterioară	Cage cervical pentru corpectomie anterioară	bucată	2	Diametru 10 mm, înălțimea 10 mm, lățimea 13 mm. Cu set de instrumente	20 000
33100000-1	24	Cage cervical pentru corpectomie anterioară	Cage cervical pentru corpectomie anterioară	bucată	2	Diametru 10 mm, înălțimea 13 mm, lățimea 16 mm. Cu set de instrumente	20 000

33100000-1	25	Cage cervical pentru corpectomie anterioară	Cage cervical pentru corpectomie anterioară	bucată	2	Diametru 12 mm, înălțimea 10 mm, lățimea 13 mm). Cu set de instrumente	20 000
33100000-1	26	Cage cervical pentru corpectomie anterioară	Cage cervical pentru corpectomie anterioară	bucată	2	Diametru 12 mm, înălțimea 13 mm, lățimea 17 mm. Cu set de instrumente	20 000
33100000-1	27	Cage cervical trabecular	Cage cervical trabecular	bucată	5	Dimensiuni: H-4 mm, L-12 mm, W-14 mm. Cu set de instrumente	25 000
33100000-1	28	Cage cervical trabecular	Cage cervical trabecular	bucată	5	Dimensiuni: H-5 mm, L-12 mm, W-14 mm. Cu set de instrumente	25 000
33100000-1	29	Cage cervical trabecular	Cage cervical trabecular	bucată	5	Dimensiuni: H-6 mm, L-12 mm, W-14 mm. Cu set de instrumente	25 000
33100000-1	30	Cage cervical trabecular	Cage cervical trabecular	bucată	5	Dimensiuni: H-7 mm, L-12 mm, W-14 mm. Cu set de instrumente	25 000
33100000-1	31	Connector occipito-cervical precurbat pentru modelarea anatomiei regiunii occipito-cervicale	Connector occipito-cervical precurbat pentru modelarea anatomiei regiunii occipito-cervicale	bucată	4	Lungime - 200 mm. Diametru - 3.2 mm	36 000
33100000-1	32	Proteză intervertebrală mobilă pentru păstrarea mobilității în segmentul cervical	Proteză intervertebrală mobilă pentru păstrarea mobilității în segmentul cervical	bucată	3	Designul protezei trebuie să corespundă anatomiei spațiului intervertebral cervical, cu centrul de mișcare plasat fiziologic. Mecanism de ancorare sigură pe suprafețele vertebrale adiacente. Plăcile de fixare impregnate cu titan pentru o suprafață de contact mai bună. Asigurarea unui pater de mobilitate natural. Posibilitate de plasament a protezei în spații înguste și înălțime a segmentului redusă. Dimensiuni variate, la comandă. Oferirea instrumentariului cu titlu gratuit pe perioada utilizării consumabilelor	45 000
33100000-1	33	Sistem de drenaj continuu a cavității toracale	Sistem de drenaj continuu a cavității toracale	bucată	2	Sistem de aspirație uscată pentru drenajul cavității pleurale. Sistemul trebuie să conțină 4 camere pentru monitorizarea volumului, exudatului, supapa, manometru. Steril. Jetabil.	14 000

33100000-1	34	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	bucată	5	Set pentru kyphoplastie/vertebroplastie în caz de fracturi, tumori, hemangioame vertebrale sau augmentarea combinată a construcțiilor din titan	
33100000-1	34	Kit pentru accesul osos minim invaziv (canulat) prin pediculul vertebral în cadrul kyphoplastiei și vertebroplastiei	Kit pentru accesul osos minim invaziv (canulat) prin pediculul vertebral în cadrul kyphoplastiei și vertebroplastiei	bucată	3	Diametrul acului de acces - 9G. În set trebuie să fie cel puțin 2 tipuri de vîrf al acului. Lungimi: 100 - 150mm	
33100000-1	34	Dispozitiv pentru introducerea manuală sau semi-automată a cimentului vertebral radioopac, compatibil cu sistemele și seturile pentru accesul osos transpedicular	Dispozitiv pentru introducerea manuală sau semi-automată a cimentului vertebral radioopac, compatibil cu sistemele și seturile pentru accesul osos transpedicular	bucată	10	Compatibil cu sistemul Luer-lock	339 000
33100000-1	34	Ac pentru acces osos transpedicular	Ac pentru acces osos transpedicular	bucată	10	Dimesiuni - 9-11G. Lungime - 150 mm	
33100000-1	34	Cartuș jetabil pentru aplicarea lentă, manuală a cimentului vertebral semi-viscos	Cartuș jetabil pentru aplicarea lentă, manuală a cimentului vertebral semi-viscos	bucată	20	Volum – 8-10ml.	
33100000-1	34	Sistem semi-automat de livrare a cimentului prin troacarele vertebrale	Sistem semi-automat de livrare a cimentului prin troacarele vertebrale	bucată	10	Sistemul trebuie să permită o livrare stepată a cimentului, operatorul trebuie să poată să se îndepărteze de la sursa de radiație ionizantă. Sistemul trebuie să aibă mecanism de reducere rapidă a presiunii intravertebrale.	
33100000-1	35	Tijă hexagonală 5,5 D, titan	Tijă hexagonală 5,5 D, titan	bucată	10	Diametrul tijei - 5,5mm. La unul din capete tija trebuie să aibă profil hexagonal pentru facilitarea aplicării rotației intraoperatorii. Oferirea instrumentariului cu titlu gratuit pe perioada utilizării tijei.	8 000,000
33100000-1	36	Implant din colagen pentru reparația învelișului dural în cadrul operațiilor cerebrale și spinale	Implant din colagen pentru reparația învelișului dural în cadrul operațiilor cerebrale și spinale	bucată	3	Implant din colagen pentru reparația învelișului dural în cadrul operațiilor cerebrale și spinale. Dimensiuni - 5x5 cm	45 000,000

33100000-1	37	Placă din titan pentru protezarea defectelor oaselor bolții craniene	Placă din titan pentru protezarea defectelor oaselor bolții craniene	bucată	3	Placă din titan pentru protezarea defectelor oaselor bolții craniene. Grosime 0.3 - 0.6 mm, dimensiuni pînă la 150 x 150 mm. Se va oferi set de instrumente pentru utilizare cu titlul gratuit.	210 000,000
33100000-1	37	Șuruburi din titan pentru fixarea placilor din titan	Șuruburi din titan pentru fixarea placilor din titan	bucată	30	Șuruburi din titan pentru fixarea placilor din titan Diametru 1,5-1,6 mm, autofiletare. Lungime 5-6 mm. e va oferi set de instrumente pentru utilizare cu titlul gratuit	
33100000-1	38	Placi din titan pentru acoperirea găurilor de trepan	Placi din titan pentru acoperirea găurilor de trepan	bucată	10	Placi din titan pentru acoperirea găurilor de trepan Grosime 0.3 - 0.6 mm, diametru - 18-20 mm. Număr de găuri de faxare - 5-6. e va oferi set de instrumente pentru utilizare cu titlul gratuit	275 000,000
33100000-1	38	Șuruburi din titan pentru fixarea placilor din titan	Șuruburi din titan pentru fixarea placilor din titan	bucată	50	Șuruburi din titan pentru fixarea placilor din titan. Diametru 1,5-1,6 mm, autofiletare. Lungime 5-6 mm. e va oferi set de instrumente pentru utilizare cu titlul gratuit	
33100000-1	39	Spongie pentru tamponadă postoperatorie a cavității nazale	Spongie pentru tamponadă postoperatorie a cavității nazale	bucată	50	Spongie pentru tamponadă postoperatorie a cavității nazale Material - Polyvinylalcohol (PVA), Dimensiuni - fâșii de 6 - 10 cm. Biocompatibil, cu capacitate de absorbție de cel puțin 20 de ori mai mare decît greutatea proprie. Existenta capacității de stentare, efect hemostatic la presiune ușoară. Calități anti-aderențiale. Detectabil la X-ray. Posibilitate de modelare intraoperatorie.	25 000,000
33100000-1	40	Substituent osos din nanoparticule din hidroxiapatită	Substituent osos din nanoparticule din hidroxiapatită	bucată	20	Substituent osos din nanoparticule din hidroxiapatită pentru umplerea defectelor osoase și cuștilor intervertebrale. Rezorbabil. Diametrul cristalelor - sub 20nm. Forma de livrare - pasta injectabilă. Trebuie să asigure osteoconductibilitatea in situ. Steril.	120 000,000
33100000-1	41	Cușcă intervertebrală din PEEK pentru aplicare prin abord posterior și transforaminal către coloana vertebrală lombară prin chirurgie deschisă, proceduri chirurgicale mici și proceduri minim invazive	Cușcă intervertebrală din PEEK pentru aplicare prin abord posterior și transforaminal către coloana vertebrală lombară prin chirurgie deschisă, proceduri chirurgicale mici și proceduri minim invazive	bucată	50	Forma cuștii trebuie să permită introducerea ușoară și reducerea necesității de rezecție a osului. Capetele cuștii trebuie să fie rotunjite pentru a permite o penetrare ușoară în spațiul intervertebral. Designul cuștii trebuie să corespundă anatomiei spațiului intervertebral. Parte superioară și inferioară trebuie să aibă o suprafață serată, pentru a reduce probabilitatea extruziei cuștii. Dimensiuni: Adâncime 10 mm Lungime: 30-32 mm, înălțime: 10-12 mm. Oferirea instrumentarului cu titlu gratuit pe perioada utilizării consumabilelor.	455 000,000
33100000-1	42	Substituent osos sintetic pentru umplerea defectelor de os și cuștilor intervertebrale (granule)	Substituent osos sintetic pentru umplerea defectelor de os și cuștilor intervertebrale (granule)	bucată	20	Substituent osos sintetic rezorbabil bifazic, care să conțină 15% de hidroxiapatită și 85% tri-calcium fosfat (b-TCP). Diametru grenulelor - aprox. 1.6mm. Porozitate - aprox. 80%. Steril.	60 000,000
33100000-1	43	Remediu anti-aderențial utilizat în cadrul chirurgiei spinale	Remediu anti-aderențial utilizat în cadrul chirurgiei spinale	bucată	10	Remediu anti-aderențial utilizat în cadrul chirurgiei spinale Gel de barieră anti-adeziune pentru reducerea formării fibrozei epidurale în cadrul operațiilor spinale. Rezorbabil. Steril.	120 000,000
33100000-1	44	Gelfoam	Gelfoam	bucată	20	Gelfoam Agent hemostatic local în formă de spumă	44 000,000

33100000-1	45	Hidrogel ermetizant absorbabil pentru învelișul dural	Hidrogel ermetizant absorbabil pentru învelișul dural	bucată	20	Hidrogel ermetizant absorbabil pentru învelișul dural. Volum - 5ml.	320 000,000
33100000-1	46	Set cateter lombar cu sistem de colectare a lichidului cefalo-rahidian	Set cateter lombar cu sistem de colectare a lichidului cefalo-rahidian	bucată	5	Set cateter lombar cu sistem de colectare a lichidului cefalo-rahidian Material - silicon. Găuri rotunde. Contine cateter lombar, conector pentru conectarea directa, Ac Touhy, ghid cu acoperire hidrofilica, camera de masurare, sac de colectare, banda velcro.	25 000,000
33100000-1	47	Capsator chirurgical de piele (stapler)	Capsator chirurgical de piele (stapler)	bucată	200	Capsator chirurgical de piele (stapler) Pentru aproximarea rapidă și estetică a marginilor pielii în cadrul operațiilor chirurgicale pe creier și coloană vertebrală	40 000,000
33100000-1	48	Sistem de drenaj ventricular extern și monitoring a presiunii intracraniene	Sistem de drenaj ventricular extern și monitoring a presiunii intracraniene	bucată	5	Material - silicon. Găuri rotunde. Contine cateter ventricular radioopac, conector pentru conectarea directa, ghid cu acoperire hidrofilica, camera de masurare, sac de colectare, banda velcro.	1 000,000
33100000-1	49	Șunt ventriculo-peritoneal	Șunt ventriculo-peritoneal	bucată	3	Presiune medie, cu mecanism antigravitațional. Găuri rotunde. Contine cateter ventricular radioopac.	180 000,000
33100000-1	50	Clip jetabil pentru înregistrarea punctelor de referință în cadrul neuronavigației spinale	Clip jetabil pentru înregistrarea punctelor de referință în cadrul neuronavigației spinale	bucată	10	Compatibile cu echipamentul BrainLab Curve aflat în dotare	20 000,000
33100000-1	51	Placă de reper (fiducial) pentru înregistrarea coordonatelor de reper imagistic intraoperator	Placă de reper (fiducial) pentru înregistrarea coordonatelor de reper imagistic intraoperator	bucată	100	Compatibile cu echipamentul BrainLab Curve aflat în dotare	50 000,000
33100000-1	52	Proteina morfogenetică osoasa recombinată	Proteina morfogenetică osoasa recombinată	bucată	1	Proteina morfogenetică osoasa recombinată	60 000,000

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da

Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;
--	---

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Trimestru III - IV 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru: Gheorghe GORCEAG semnat electronic

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2023

Din 25.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.gov.md irina.arvinte@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	3310000-1
Obiectul de achiziție	Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților Centrului Național de Transfuzie a Sângelui pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Cod CPV	Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Valoarea estimată
3310000-1	1	Sistem de ultrafiltrare și concentrare a soluțiilor	bucată	1	<p>Destinația: pentru ultrafiltrarea și concentrarea soluțiilor cu conținut de proteine plasmatică</p> <p>Certificări:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Declarație de conformitate; 2. Confirmarea privind prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire or servis manual, diagrama electronică, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv; 3. Confirmarea privind instalarea și punerea în funcțiune gratuită a dispozitivelor medicale, în termen de 2 zile lucrătoare din data livrării; 4. Confirmarea privind oferirea gratuită a Procedurilor standard de operare în activitatea dispozitivului medical (în limba română) și însușirea în baza acestora corespunzătoare a personalului implicat în operarea dispozitivului medical, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 5 zile lucrătoare din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului; 5. Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție 6. Confirmarea a unei perioade de garanție nu mai mică de 36 luni din data instalării și punerii în funcțiune; 10. Declarația privind asigurarea gratuită pe perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune) a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică/calibrare, inclusiv servicii de actualizare de hardware și software, conform programului prestabilit, realizat de către un inginer calificat în domeniu, autorizat de operatorul economic <p>Criterii tehnice:</p> <p>1. Pompa peristaltică-2 buc Capacitatea de lucru -de la 10 pina la 780 l/h Pompează în doua directii Ecran ce se vizualizeaza rotatiile</p> <p>2. Parametrii rețelei electrice: 220/380 V, 50 Hz.</p> <p>3. Suport pentru filtru membranic 1 buc Din material inoxidabil AIS 316 Dotat cu trei intrari (una fata, doua spate) Doua manometre (pe intrarile spate)ce permit vizualiza presiune in caseta in timpul lucrului Robinete specializate (farmaceutice) pentru fiecare intrare in parte Adaptoare pentru fiecare tip de caseta Conexiuni rapide pentru fiecare intrare cite doua (sase bucati)</p> <p>4. Caseta Pellicon 2 maxi Volumul porilor 10KDa Suprafata de lucru -2,5 metri-2 buc Suprafata de lucru -1,4 metri-2 buc</p> <p>5. Anul de productie - nu mai vechi de anul 2022</p>	1 035 000

3310000-1	2	Agitator electric RZR 2102 Control	Bucătă	15	<p>Destinația: pentru mixarea soluțiilor cu conținut de proteine plasmatic</p> <p>Certificări:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Declarație de conformitate; 2. Confirmarea privind prezentarea la livrare a copiilor manualului de deservire or servis manual, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv; 3. Confirmarea privind instalarea și punerea în funcțiune gratuită a dispozitivelor medicale, în termen de 2 zile lucrătoare din data livrării; 4. Confirmarea privind oferirea gratuită a Procedurilor standard de operare în activitatea dispozitivului medical (în limba română) și însușirea în baza acestora corespunzătoare a personalului implicat în operarea dispozitivului medical, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 5 zile lucrătoare din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului; 5. Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale pe toată perioada de garanție 6. Confirmarea a unei perioade de garanție nu mai mică de 36 luni din data instalării și punerii în funcțiune; 10. Declarația privind asigurarea gratuită pe perioada de garanție (36 luni din data instalării și punerii în funcțiune) a inspecțiilor planificate/ întreținere profilactică/calibrare, inclusiv servicii de actualizare de hardware și software, conform programului prestabilit, realizat de către un inginer calificat în domeniu, autorizat de operatorul economic <p>Criterii tehnice:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Viteza de lucru 12-2000 rpm 2.Puterea de lucru min-100W 3.Nivel inalt de securitate electrica <p>2. Parametrii rețelei electrice: 220/380 V, 50 Hz.</p> <p>3. Anul producerii dispozitivului nu mai vechi de anul 2022</p>	512 325
Valoarea estimată totală					1 547 325,00	

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru Semnat electronic**Gheorghe GORCEAG**

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea de consumabile medicale în scopul realizării Programului Național de prevenire și control a diabetului zaharat, conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului pentru anul 2023

Din 25.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Arvinte Irina, 022-222 -364 dispozitive@capcs.gov.md irina.arvinte@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	33000000-0
Obiectul de achiziții	Achiziționarea de consumabile medicale în scopul realizării Programului Național de prevenire și control a diabetului zaharat, conform necesităților IMSP Institutul Mamei și Copilului pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Specificații tehnice	Unitate măsură	Cantitate	Nr. Tranșe / perioada	Valoarea estimată fără TVA
1	Ac pentru stiloul de insulină	Ac pentru stiloul de insulină. Sterile de unică folosință, lungimea 4 mm. Termenul de valabilitate 12 luni de la livrare. Corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginii din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare. *Catalogul producătorului/ prospecte/ documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Termen de valabilitate minim 12 luni după livrare.	buc	472 000	Într-o singură tranșă, luna februarie	232177,77

2	Stilou injector cu pasul 0,5	Compatibil cu cartușul de insulină Aspart. Termenul de valabilitate 12 luni de la livrare. Corespunderea fiecărui parametru tehnic și standard de calitate, pentru fiecare poziție în mod individual va fi confirmată în mod obligatoriu, prin prezentarea documentelor confirmative, cu indicarea paginii din pașaportul tehnic, manualul utilizatorului, pliantul produsului (emise de producător). Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare. *Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Termen de valabilitate minim 12 luni după livrare.	buc	120	Într-o singură tranșă, luna februarie	42217,59
3	Pompă de insulină	Set pentru 12 luni: pompă, transmițer, senzori, sisteme de infuzie/rezervoare, Funcție low glucose suspend. Fără restricție de vârstă. Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare. *Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Termen de valabilitate minim 12 luni după livrare.	set	10	Tranșe: 01-02 04-05 08-09	1 195 975,90
4	Consumabile pompă de insulină	Set pentru 12 luni senzori sisteme de infuzie/rezervoare. Compatibile cu pompele de insulină de model Medtronic seria 700 aflate în dotare și în perioada de garanție Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare. *Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Termen de valabilitate minim 12 luni după livrare.	set	54	Tranșe: 02-03 05-06 09-10	4504432,40
5	Pompă de insulină (pentru gravide cu diabet zaharat)	Set pentru 12 luni: pompă, transmițer, senzori, sisteme de infuzie/rezervoare, Funcție low glucose suspend. Fără restricție de vârstă. Ofertantul va evidenția, marca în pagina indicată, din fișa tehnică textul care confirmă specificația în cauză. Certificatele de calitate/standartizare vor fi prezentate inclusiv cu anexele corespunzătoare. *Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. Termen de valabilitate minim 12 luni după livrare.	set	5	Tranșe: 01-02 04-05 08-09	597987,96
	Valoarea estimată totală					6 572 791,67

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da

Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;
--	---

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	august 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru Semnat electronic**Gheorghe GORCEAG**

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE**privind achiziționarea Lămpi și iluminatoare, instrumente și inventar tehnic****Nr. 33 din 26.08.2022****I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Administrația Națională a Penitenciarelor
IDNO	1006601001012
Adresa	Mun. Chișinău, str. N. Titulescu, 35
Numărul de telefon/fax	022 - 409 -717/ 022 - 409 -787
Adresa de e-mail ale autorității contractante	anp@anp.gov.md
Adresa de internet ale autorității contractante	http://anp.gov.md/
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Bradu Victoria, 022 - 409 -715 victoria.bradu@anp.gov.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <small>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</small>	http://anp.gov.md/achizitii_publice SIA „RSAP” https://achizitii.md/ro/cabinet/tender/list
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <small>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</small>	Instituție de stat cu statut special

II. Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA <small>(pentru fiecare lot în parte)</small>
1	31214100-0	Întreprupător automat: 3 poli, 100 A	10 buc.	Întreprupător automat: nr. de poli 3, curentul nominal 100A, clasa de declanșare C, capacitatea nominală de întrerupere: minim 25 kA.	6 000,00 lei
2	31214100-0	Întreprupător automat: 3 poli, 250 A	5 buc.	Întreprupător automat: nr. de poli 3, curentul nominal 250A, clasa de declanșare C, capacitatea nominală de întrerupere: minim 35 kA.	7 500,00 lei
3	31519100-8	Lampă cu incandescentă E27, puterea 70-80 W	10 000 buc.	Lampă cu incandescentă, soclu E27, puterea 70-80 W, tensiunea 220-250 V, frecvența 50Hz, flux luminos minim 900 lm.	37 700,00 lei
4	31532910-6	Lampă fluorescentă G13, puterea 36 W	500 buc.	Lampă fluorescentă, soclu G13, puterea 36W, conectarea la balast electric 220-250 V, 50 Hz, flux luminos minim 2000 lm, temperatura de culoare minim 4000 K, pentru corpul de iluminat cu lungimea de 120 cm.	8 000,00 lei
5	31532100-5	Lampă LED G13, puterea minim 15 W	500 buc.	Lampă LED cu soclu G13, puterea minim 15W, tensiune 220-250 V, frecvența 50 Hz, flux luminos minim 2000 lm, temperatura de culoare minim 4000 K, pentru corpul de iluminat cu lungimea 120 cm.	25 000,00 lei

6	31532100-5	Lampă LED G13, puterea minim 9 W	200 buc.	Lampă LED cu soclu G13, puterea minim 9W, tensiune 220-250 V, frecvența 50 Hz, pentru corpul de iluminat cu lungimea de 60 cm, temperatura de culoare minim 4000 K, flux luminos minim 950 lm.	9 000,00 lei
7	31532100-5	Lampă LED E27, puterea minim 10 W	500 buc.	Lampă LED cu soclu E27, puterea minim 10W, tensiunea 220-250 V, 50 Hz, flux luminos minim 1000 lm, temperatura de culoare minim 4000 K.	11 000,00 lei
8	31321210-7	Cablu electric	1 600 m.	Cablu electric: Analogic VVGng 3x1 mm ² ; Tip material: cupru; Număr de fire: 3; Secțiune: 1mm ² ; Tensiune: 0.6/1KV; Frecvență: 50Hz; Temperatură de exploatare: de la - 50°C până la +50°C.	13 600,00 lei
9	31321210-7	Cablu semnal	1 000 m.	Cablu semnal: Analogic КПП-ВП 2x2x0,51 mm ² ; Tip material: cupru; Tensiune maximală: 72V DC; Temperatură de exploatare: de la - 20°C până la +60°C.	3 400,00 lei
10	31321210-7	Fir electric 2 fire, 2,5 mm ²	2 000 m.	Fir electric: izolație minim dublă, numărul de fire 2, secțiunea 2,5 mm ² , cu conductori monofilari din aluminiu.	7 000,00 lei
11	31321210-7	Fir electric 3 fire, 2,5 mm ²	2 000 m.	Fir electric: izolație minim dublă, numărul de fire 3, secțiunea 2,5 mm ² , cu conductori monofilari din aluminiu.	9 000,00 lei
12	31321210-7	Fir electric 2 fire, 4 mm ²	2 000 m.	Fir electric: izolație minim dublă, numărul de fire 2, secțiunea 4 mm ² , cu conductori monofilari din aluminiu.	10 000,00 lei
13	31527300-9	Corp de iluminat pentru 2 lămpi, L – 60 cm, puterea 18 W	200 buc.	Corp de iluminat pentru 2 lămpi, soclu G 13, tensiunea 220-250 V, frecvența 50 Hz, pentru lămpile fluorescente cu lungimea de 60 cm, puterea 18 W, tipul balastului: electronic, cu grilă de protecție, instalarea pe tavan.	24 000,00 lei
14	31527300-9	Corp de iluminat pentru 2 lămpi, L – 120 cm, puterea 36 W	200 buc.	Corp de iluminat pentru 2 lămpi, soclu G 13, tensiunea 220-250 V, frecvența 50 Hz, pentru lămpile fluorescente cu lungimea de 120 cm, puterea 36 W, tipul balastului: electronic, cu grilă de protecție, instalare pe tavan.	31 000,00 lei
15	31214100-0	Înterupător exterior cu o clapă	300 buc.	Înterupător exterior cu o clapă, curentul minim 6A, U=220-250 V, 50 Hz, gradul de protecție minim IP 20.	3 600,00 lei
16	31224100-3	Priză euro unitară exterioară	300 buc.	Priză euro unitară exterioară, curentul minim 16A, U=220-250 V, 50 Hz, gradul de protecție minim IP 20, cu împământare.	5 700,00 lei
17	31224100-3	Priză euro unitară interioară	500 buc.	Priză euro unitară interioară, curentul minim 16A, U=220-250 V, 50 Hz, cu împământare.	10 500,00 lei
18	31211000-8	Panou metalic neechipat	20 buc.	Panou metalic neechipat pentru echipament electric, L – 390-600 mm, l – 295-450 mm, h – 140-250 mm, montarea externă, gradul de protecție minim IP 31.	8 000,00 lei
Total fără TVA					230 000,00 lei
Total cu TVA					276 000,00 lei

III. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție:	
<p>Conform pct. 58, secțiunea a 3-a din Documentația standard, prețurile pentru bunurile/serviciile solicitate se indică în lei moldovenești, cu două cifre după virgulă.</p> <p>În situația identificării de către ANP a diferenței între suma prețurilor unitare și prețul total din Anexa nr.23 din documentația standard, urmează a fi luat în calcul prețul unitar fără TVA, iar suma totală va fi corectată corespunzător, fiind coordonată în prealabil cu operatorul economic. Dacă ofertantul nu va accepta corecția acestor erori, oferta, în consecință, va fi respinsă.</p> <p>În temeiul art.19 alin. 3 lit. d) din Legea nr. 131/ 2015, privind achizițiile publice, ANP va exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant în cazul prezentării informațiilor false sau neprezentării informațiilor solicitate de ANP, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție.</p>	
Cerere de participare	Completat în conformitate cu Anexa nr.7 din Documentația standard - confirmat prin semnătură electronică;
Declarație privind valabilitatea ofertei	Completat în conformitate cu Anexa nr.8 din Documentația standard, Termenul de valabilitate - 60 zile din data limită de depunere a ofertelor - confirmat prin semnătură electronică;
Garanția pentru ofertă – 1% din valoarea ofertei fără TVA	Completată în conformitate cu Anexa nr.9 din Documentația standard - în original, emisă de o bancă comercială; Termenul de valabilitate să fie egal cu perioada de valabilitate al ofertei - 60 zile din data limită de depunere a ofertelor. Nu se acceptă transfer pe contul ANP.
Specificații tehnice	Completat în conformitate cu Anexa nr.22 din Documentația standard - confirmat prin semnătură electronică;
Specificații de preț	Completat în conformitate cu Anexa nr.23 din Documentația standard – confirmat prin semnătură electronică; Prețul unitar ofertat, pe fiecare lot, va fi rotunjit până la zeci, după virgulă.
DUAЕ	Completat conform modelului anexat, confirmat prin semnătură electronică;
<p>Conform art. 20 alin. 8, Legea nr. 131 din 03.07.2015, privind achizițiile publice, ofertantul clasat pe primul loc va prezenta (prin mijloace electronice, cu aplicarea semnăturii electronice) în termen de 1 zi, la solicitarea autorității contractante, documentele justificative actualizate prin care va demonstra îndeplinirea tuturor criteriilor de calificare și selecție, în conformitate cu informațiile cuprinse în DUAЕ, cu ulterioara plasare pe platforma SIA RSAP, după cum urmează:</p>	
Certificat de atribuire al contului bancar	Eliberat de banca deținătoare de cont - copie, confirmată prin semnătură electronică;
Dovada înregistrării juridice	Certificat / decizie de înregistrare a întreprinderii / extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice – copie, confirmată prin semnătură electronică;

Certificat de efectuare sistematică a plății impozitelor, contribuțiilor	Eliberat de către Inspectoratul Fiscal; Valabilitatea certificatului – conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova - copie, confirmată prin semnătură electronică ;
Pașaport tehnic sau descrierea tehnică detaliată	Copie - confirmată prin semnătură electronică ;
Dovada garanției extinse pentru bunurile propuse	- minim 6 luni pentru loturile: 4 (Lampă fluorescentă G13, puterea 36W), 5 (Lampă LED G13, puterea minim 15W), 6 (Lampă LED G13, puterea minim 9W) și 7 (Lampă LED E27, puterea minim 10W); - confirmat prin semnătură electronică (format liber);
Mostre	- la solicitarea autorității contractante se vor prezenta mostre pentru loturile: 1 (Înterupător automat: 3 poli, 100A), 2 (Înterupător automat: 3 poli, 250A), 3 (Lampă cu incandescență E27, puterea 70-80W); 4 (Lampă fluorescentă G13, puterea 36W), 5 (Lampă LED G13, puterea minim 15W), 6 (Lampă LED G13, puterea minim 9W); 7 (Lampă LED E27, puterea minim 10W), 13 (Corp de iluminat pentru 2 lămpi, L – 60 cm, puterea 18W), 14 (Corp de iluminat pentru 2 lămpi, L – 120 cm, puterea 36W); 15 (Înterupător exterior cu o clapă), 16 (Priză euro unitară exterioară), 17 (Priză euro unitară interioară); - bunurile vor fi însoțite de un act de primire – predare în 2 exemplare (format liber);
Autorizație (de mediu) privind numărul de înregistrare din „Lista producătorilor” https://siamd.gov.md/portal/deee.html	Copie - confirmată prin semnătură electronică , în cazul în care prevede legislația;
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.	Completat în conformitate cu ordinul Ministerului Finanțelor nr.145 din 24.11.2020, copie, confirmată prin semnătură electronică ;
Garanția de bună execuție 5% din suma contractului (în cazul semnării contractului)	Completat în conformitate cu Anexa nr.10 din Documentația standard - emisă de o bancă comercială, confirmat prin semnătură electronică ; Termenul de valabilitate a garanției să fie valabilă pînă la data de 31.12.2022. Nu se acceptă transfer pe contul ANP.
Livrarea la depozitul autorității contractante: mun. Chișinău str. Petricani 88, din contul ofertantului.	

IV. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	29.08.2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	cel mai mic preț și corespunderea specificației tehnice solicitate licitație electronică, în 3 runde cu pasul minim 1%
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	-

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 1 din 25.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	IMSP Institutul de Medicină Urgentă
IDNO	mun. Chișinău
Adresa	1003600152606
Numărul de telefon/fax	str.Toma Ciorbă, 1
Adresa de e-mail ale autorității contractante	(022) 250-707/ 250-809
Adresa de internet ale autorității contractante	achizitii@urgenta.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	www.urgenta.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire (În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)	https://mtender.gov.md/
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 ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)	Instituție medico-sanitară publică cu activitate națională responsabilă de acordarea asistenței medicale de urgență.

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire bunuri	Cantit. / unit de masura	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA
1	33192000-2	Mobilier medical pentru Unitatea Primiri Urgente (UPU)	1 lot	Mobilier medical pentru Unitatea Primiri Urgente (UPU)	2 520 250,00

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu
--	----

Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	La cel mai mic preț în corespundere cu documentația standard, anunțul de participare și caietul de sarcini

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	trimestrul III al anului 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	Nu sunt

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice)

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr.1 din 26.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Volovița
IDNO	1007601003493
Adresa	s. Volovița, rul. Soroca
Numărul de telefon/fax	0230/46238;
Adresa de e-mail a autorității contractante	primariavolovitajurist@mail.ru
Pagina web oficială a autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Ion Lupu, mob.069515082
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin.(11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	WWW.achizitii.md Documentația de atribuire va fi anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Primăria comunei Volovița Autoritate publică

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA(pentru fiecare lot în parte)
1	45200000-9	Construcția de aprovizionare cu apă potabilă pentru s. Volovița și Al. Cel Bum, rul Soroca (Proiect).	Conform caietului de sarcini	Construcția de aprovizionare cu apă potabilă pentru s. Volovița și Al. Cel Bum, rul Soroca (Proiect).	8 956 680,0

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu + Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legisau al unor acte administrative	Nu + Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	III trimestru 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene)</i>	Nu + Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

din 24.08.2022

privind "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Transplant pentru anul 2023"

(se indică obiectul achiziției)

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022-222-445
Adresa de e-mail a autorității contractante	office@capcs.gov.md
Pagina web oficială a autorității contractante	https://capcs.md/
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Persoana de contact: Macari Doina Tel.: 022-222-490 E-mail: medicamente@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	https://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate centrală de achiziție responsabilă de achiziționarea bunurilor și serviciilor pentru necesitățile sistemului de sănătate

Informații despre obiectul achiziției:

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată fără TVA
1	33600000-6	Acidum mycophenolicum 180 mg	Comprimat	124000	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1188713,60
2	33600000-6	Azathioprinum 50 mg	Comprimat	10000	ATC L04AX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	51520,00

3	33600000-6	Cyclosporinum 25 mg	Capsula	15100	ATC L04AD01. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	74461,12
4	33600000-6	Cyclosporinum 50 mg	Capsula	27750	ATC L04AD01. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	255044,70
5	33600000-6	Epoetinum beta 5000 UI/ 0.3 ml	Seringa preumpluta	150	ATC B03XA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/ cutan,i/v. Unitatea de masura seringă preumpluta. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	81602,16
6	33600000-6	Everolimus 0,75 mg	Comprimat	11500	ATC L04AA18. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	756681,60
7	33600000-6	Immunoglobulinum humanum antihepaticum 1560 UI/5 ml	Flacon	240	ATC J06BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. ATC J06BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). * În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA) – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).	6283968,00

8	33600000-6	Immunoglobulinum humanum antihepaticum 2000 UI 40 ml	Flacon	140	<p>ATC J06BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). * În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA) – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului oferat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).</p>	4336953,60
9	33600000-6	Lamivudinum 100 mg	Comprimat	18000	<p>ATC J05AF05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). * În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA) – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului oferat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).</p>	212630,40
10	33600000-6	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta 50 mcg/0.3 ml	Seringa preumpluta	50	<p>ATC B03XA03. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/ cutan, i/v. Unitatea de masura seringă preumpluta. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	69933,80

11	33600000-6	Methylprednisolonum 4 mg	Comprimat	27000	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	46947,60
12	33600000-6	Mycophenolate mofetil 250 mg	Bucata	4100	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). * În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1.Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA)– copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).	41605,16
13	33600000-6	Mycophenolate mofetil 500 mg	Comprimat	23000	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	598404,80
14	33600000-6	Tacrolimus 0.5 mg	Capsula	7200	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	54581,76
15	33600000-6	Tacrolimus 0.5 mg	Capsula	24800	ATC L04AD02. Forma farmaceutica capsule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	318967,68

16	33600000-6	Tacrolimus 0.75 mg	Comprimat	3600	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	134864,64
17	33600000-6	Tacrolimus 1 mg	Capsula	18000	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	288144,00
18	33600000-6	Tacrolimus 1 mg	Capsula	101000	ATC L04AD02. Forma farmaceutica capsule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2441008,40
19	33600000-6	Tacrolimus 1 mg	Comprimat	30200	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1494223,52
20	33600000-6	Tacrolimus 4 mg	Comprimat	2000	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	327667,20
21	33600000-6	Tacrolimus 5 mg	Capsula	15000	ATC L04AD02. Forma farmaceutica capsule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1805178,00
22	33600000-6	Tenofovir alafenamide 25 mg	Comprimat	600	ATC J05AF13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). * În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1.Certificat GMP, eliberat conform recomandărilor Agenției Europene a Medicamentului (EMA), OMS sau a Biroului Federal de control asupra calității alimentelor și mdeicamentelor (FDA)– copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada autorizării medicamentului ofertat pentru punere pe piață de Autoritățile Sigure de Reglementare în domeniul medicamentului, membre ale Consiliului Internațional pentru armonizarea cerințelor tehnice pentru medicamentele de uz uman (ICH).	31949,76

23	33600000-7	Valganciclovirum 450 mg	Comprimat	2700	ATC J05AB14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	585280,08
					Total:	21 480 331,58 lei MDL

II. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative	Nu
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	24.08.2023
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	-
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, în continuare JOUE)</i>	DA
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art.28 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

**Achiziționarea centralizată a materialelor de sutură,
conform necesităților IMSP-rilor beneficiare pentru anul 2023**

Din 26.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Jantuan Mariana, 022-222 -364 dispozitive@capcs.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	33100000-1
Obiectul de achiziții	Achiziționarea centralizată a materialelor de sutură, conform necesităților IMSP-rilor beneficiare pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Descriere	Unitatea de măsură	Cantitatea	Suma estimată fără TVA
1	Capron / steril împletit USP 1 -METRIC 4	Capron / steril împletit USP 1 -METRIC 4	Capron / steril împletit. USP 1 -METRIC 4, 20m, sutura împletită, nevopsită, pe suport cilindric tip bobină-mosor, steril.	Bucată	16158	820,710.27
2	Capron / steril împletit USP 2/0-METRIC 3	Capron / steril împletit USP 2/0-METRIC 3	Capron / steril împletit USP 2/0-METRIC 3, 20m, sutura împletită, nevopsită, pe suport cilindric tip bobină-mosor, steril.	Bucată	16874	850,867.21

3	Capron / steril împletit USP 2-METRIC 5	Capron / steril împletit USP 2-METRIC 5	Capron / steril împletit. USP 2-METRIC 5, 20m, sutura împletită, nevopsită, pe suport cilindric tip bobină-mosor, steril.	Bucată	10017	512,478.50
4	Capron / steril împletit USP 3/0-METRIC 2	Capron / steril împletit USP 3/0-METRIC 2	Capron / steril împletit. USP 3/0-METRIC 2,20m, sutura împletită, nevopsită, pe suport cilindric tip bobină-mosor, steril.	Bucată	5648	288,956.63
5	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic USP 0	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic USP 0	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic USP 0 ; Lunjimea suturii(cm)-150,cu bucla; Lunjimea acului(mm)-40 ±2%; Curbura acului-1/2; Forma acului-Taper; (Echivalent cu CT; W740)	Bucată	566	7,232.66
6	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic USP 1	Fire atraumatice cardiovasculare cu 1 ac Poliamid sintetic USP 1	USP 1 ; Lunjimea suturii(cm)-150,cu bucla; Lunjimea acului(mm)-48; Curbura acului-1/2; Forma acului-Taper; (Echivalent cu CTX; W748)	Bucată	276	4,241.15
7	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) – 17 ± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper;	Bucată	416	35,868.50
8	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) – 25-26 ± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper;	Bucată	1356	96,750.41
9	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) – 37 ± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper;	Bucată	788	61,809.54
10	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen USP 4/0	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 17 ± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper;	Bucată	702	51,896.27
11	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 22 ± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper;	Bucată	170	12,275.48

12	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) – 17 ± 2%; Curbura acului - 3/8 Taper;	Bucată	272	32,103.02
13	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 22 ± 2%; Curbura acului - 3/8 Taper;	Bucată	50	4,962.73
14	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) – 17 ± 2%; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	1032	76,291.95
15	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) – 22 ± 2%; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	2022	146,005.94
16	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) – 26 ± 2%; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	378	27,944.14
17	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 5/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 13 ± 2%; Curbura acului – 1/2Taper;	Bucată	2146	155,895.96
18	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 5/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 17 ± 2%; Curbura acului – 1/2Taper;	Bucată	110	8,406.31

19	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 5/0; Lungimea suturii (cm.) – 90 ; Lungimea acului (mm.) – 17 ± 2%; Curbura acului – 1/2Taper;	Bucată	1868	183,726.85
20	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 6/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 13 ± 2%; Curbura acului – 3/8; vârful acului – Taper; Tip acului 55-85 gram de efort asupra acului	Bucată	432	36,264.60
21	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare. USP 6/0; Lungimea suturii (cm) – 60; Lungimea acului (mm) – 10 ± 2%; Curbura acului - 1/2 taper.	Bucată	744	62,922.23
22	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare. USP 6/0; Lungimea suturii (cm) – 60; Lungimea acului (mm) – 9 ± 2%; Curbura acului - 3/8 taper;	Bucată	180	17,865.82
23	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare. USP 6/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 13 ± 2%; Curbura acului - 1/2 taper; Tip acului 55-85 gram de efort asupra acului	Bucată	794	54,714.33
24	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare. USP 7/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 10-11 ± 2%; Curbura acului - C-1 3/8 taper; Tip acului 55-85 gram de efort asupra acului.	Bucată	36	9,491.63

25	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare. USP 7/0; Lungimea suturii (cm) – 60; Lungimea acului (mm) – $8 \pm 2\%$; Curbura acului – 3/8 taper;	Bucată	180	63,201.47
26	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare. USP 7/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – $10-11 \pm 2\%$; Curbura acului - 3/8 taper. Tip acului 55-85 gram de efort asupra acului	Bucată	684	180,340.99
27	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen pentru artere coronare. USP 8/0; Lungimea suturii (cm) – 60-75; Lungimea acului (mm) – $8 \pm 2\%$; Curbura acului - 3/8 taper. Tip acului 55-85 gram de efort asupra acului	Bucată	252	67,990.72
28	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen USP 3/0	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen USP 3/0	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acului (mm) – $22 \pm 2\%$; Curbura acului – 1/2 Taper;	Bucată	1656	115,130.38
29	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen . USP 3/0; Lungimea suturii (cm.) – 75; Lungimea acului (mm.) – $26 \pm 2\%$; Curbura acului – 1/2; Forma acului – Taper;	Bucată	168	14,517.42
30	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculară monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar și polipropilen și polietilen. USP 3/0; Lungimea suturii (cm.) – 75; Lungimea acului (mm.) – $17 \pm 2\%$; Curbura acului – 1/2; Forma acului – Taper;	Bucată	100	9,975.89

31	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm.) – 75; Lungimea acului (mm.) – 17± 2%; Curbura acului – 1/2; Forma acului – Taper;	Bucată	60	4,129.68
32	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 4/0; Lungimea suturii (cm.) – 75; Lungimea acului (mm.) – 22± 2% ; Curbura acului – 1/2; Forma acului – Taper;	Bucată	50	2,819.10
33	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 5/0; Lungimea suturii (cm.) – 75; Lungimea acului (mm.) – 13± 2%; Curbura acului – 3/8; Forma acului – Taper;	Bucată	108	5,581.32
34	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu un ac Poliofelin sintetic liniar si polipropilen și polietilen. USP 6/0; Lungimea suturii (cm.) – 75; Lungimea acului (mm.) – 13± 2%; Curbura acului – 3/8; Forma acului – Taper;	Bucată	108	5,214.73
35	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen. USP 0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acelor (mm) – 35± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper Point	Bucată	216	7,361.28
36	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen	Fire atraumatice cardiovasculare monofilament cu 2 ace Poliofelin sintetic liniar si polipropilen. USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 90; Lungimea acelor (mm) – 26± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper Point	Bucată	716	45,161.87
37	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului. Metric EP 2; Lungimea suturii (cm.) – 45; Lungimea acului (mm.) – 48± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper;	Bucată	45	4,634.54
38	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului. Metric EP 3; Lungimea suturii (cm) – 45; Lungimea acului (mm) – 48± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper;	Bucată	45	2,818.76

39	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului. Metric EP 6; Lungimea suturii (cm) – 45; Lungimea acului (mm) – 48± 2%; Curbura acului - 1/2 Tapercut;	Bucată	79	3,829.12
40	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului	Fire metalice pentru stern, 316L oțel inoxidabil ASTM, Standard F138 Grade 2, cu rotația acului. Metric EP 7; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 57± 2%; Curbura acului – 1/2 Tapercut;	Bucată	99	7,118.16
41	Lenta pentru turnichete	Lenta pentru turnichete	Lenta pentru turnichete. Lungimea-75 cm; Latimea - 3mm.	Bucată	572	54,738.46
42	Matase ac rotund 22mm	Matase ac rotund 22mm	USP 2/0 L-75cm ac rotund 22mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	824	8,700.37
43	Matase ac-taper point 26mm ½	Matase ac-taper point 26mm ½	USP 0 L-75cm un 1 ac-taper point 26mm ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	5990	59,526.22
44	Matase fara ac	Matase fara ac	USP 0 L -60cm. fara ac .culoarea suturii-neagra ; Cantitatea in pachet -12 buc.	Bucată	210	449.26
45	Matase 1ac 1/2 tăios-30mm	Matase 1ac 1/2 tăios-30mm	USP 3/0 L -75 cm. 1ac 1/2 tăios-30mm ±2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1953	20,621.14
46	Matase ac 3/8 tăietor 39,2	Matase ac 3/8 tăietor 39,2	Matase. USP 2/0L-75cm ac 3/8 tăietor 39,2 ± 2%mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1207	21,686.13
47	Matase ac 3/8 tăietor 29,7mm	Matase ac ac 3/8 tăietor 29,7mm	Matase. USP 3/0 Lungime-75cm, ac 3/8 tăietor 29,7mm ± 2%, corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	725	146,712.09
48	Matase ac rotund 26,2mm	Matase ac rotund 26,2mm	USP 3/0L-75cm ac rotund 26,2mm ±2% ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	787	10,409.75
49	Matase ac rotund 30mm	Matase ac rotund 30mm	USP2/0L-75cm ac rotund 30mm ±2%½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	860	9,080.48
50	Matase ac rotund 35mm	Matase ac rotund 35mm	USP 0 L-75cm ac rotund 35mm ½ ± 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	654	6,905.39
51	Matase ac tăietor 24,3mm	Matase ac tăietor 24,3mm	USP 3/0L-75cm ac tăietor 24,3mm ±2% 3/8 corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	414	8,075.96
52	Matase ac taios 25mm	Matase ac taios 25mm	USP 3/0 L-75cm ac taios 25mm ±2% ½. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	2952	31,169.28
53	Matase USP 3/0	Matase USP 3/0	USP 3/0 L -60cm. fara ac .culoarea suturii-neagra ; Cantitatea in pachet -12 buc.	Bucată	358	668.59
54	Nylon 10,0	Nylon 10,0	Neilon negru monofilament: lungimea suturii 30 cm, 2 ace, spatulă, lungimea 6,0 ±2% mm; diametru 0,14mm ±2%, curbura 3/8 135°, steril.	Bucată	366	41,372.71

55	Nylon 4-0	Nylon 4-0	Nylon 4-0 . 2 ace, 45 cm, ac rotund, lungimea 8,5 mm \pm 2%, curbura 5/8. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	25	9,594.88
56	Nylon 9,0	Nylon 9,0	Nylon 9,0. Neilon negru monofilament: lungimea suturii 30cm, 2 ace, spatulă, lungimea 6,0mm \pm 2%; 135°, diametru 0,20mm \pm 2%, curbura 3/8, steril	Bucată	72	5,972.45
57	Petice de teflon p/u suturi Marimea - 2-3x3x1-2mm	Petice de teflon p/u suturi Marimea - 2-3x3x1-2mm	Marimea - 2-3x3x1-2mm	Bucată	400	7,172.55
58	Petice de teflon p/u suturi Marimea 6-7x3x1-2mm	Petice de teflon p/u suturi Marimea 6-7x3x1-2mm	Marimea 6-7x3x1-2mm	Bucată	150	2,705.24
59	Poliester 5,0	Poliester 5,0	Poliester verde împletit: lungimea suturii 45 cm, 2 ace, spatulă 8 mm \pm 2%, diametru 0,33 mm \pm 2%, curbura $\frac{1}{4}$ 90°, sterile	Bucată	150	14,906.40
60	Poliglicolic acid (PGA)	Poliglicolic acid (PGA)	Poliglicolic acid (PGA) USP 0 L-75cm, 1ac 1/2 rotund 64 mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	4073	146,558.81
61	Poliglicolic acid (PGA)	Poliglicolic acid (PGA)	Poliglicolic acid (PGA). USP 1L-75cm, 1ac 1/2 rotund 64 mm \pm 2% . Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	3100	298,476.62
62	Poliglicolic acid monofilament USP 4/0	Poliglicolic acid monofilament USP 4/0	USP 4/0 L-75cm, 17mm \pm 2%, $\frac{1}{2}$, (rotund); taper, echivalent CV-23	Bucată	4312	105,284.84
63	Poliglicolic acid monofilament USP 5/0	Poliglicolic acid monofilament USP 5/0	USP 5/0 L-75cm, 17mm \pm 2%, $\frac{1}{2}$, (rotund); taper , echivalent CV-23 *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității	Bucată	1656	48,360.50
64	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid). USP 1 L-75cm. 1ac 1/2 rotund 36.6mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	6588	196,859.12
65	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid). USP 2/0 L-75cm. 1 ac $\frac{1}{2}$ rotund 26,2 mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	6716	180,764.87
66	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid). USP 2/0-L 75cm. 1 ac $\frac{1}{2}$ rotund 36,6mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	3476	95,203.67
67	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid). USP 3/0 L-120cm. 1 ac $\frac{1}{2}$ rotund 17.5mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	2996	102,103.64
68	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid)	Poliglicolic acid rapid (PGA rapid). USP 3/0 L-75cm. 1 ac $\frac{1}{2}$ rotund- 26,2 mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	3764	90,347.59

69	Poliglicolic acid rapid USP 0	Poliglicolic acid rapid USP 0	USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 30mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	2660	77,412.64
70	Poliglicolic acid rapid USP 0 L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 40mm	Poliglicolic acid rapid USP 0 L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 40mm	USP 0 L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 40mm. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	4329	104,828.57
71	Poliglicolic acid rapid USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 30mm	Poliglicolic acid rapid USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 30mm	USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 30mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	4120	107,475.14
72	Poliglicolic acid rapid USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 36.6mm	Poliglicolic acid rapid USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 36.6mm	USP 0 L-90cm. 1ac 1/2 rotund 36.6mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	3560	157,439.65
73	Poliglicolic acid rapid USP 1-L 90cm. 1ac 1/2 rotund 48mm	Poliglicolic acid rapid USP 1-L 90cm. 1ac 1/2 rotund 48mm	USP 1-L 90cm. 1ac 1/2 rotund 48mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	12290	313,814.23
74	Poliglicolic acid rapid USP 1-L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 30mm	Poliglicolic acid rapid USP 1-L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 30mm	USP 1-L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 30mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	730	21,309.94
75	Poliglicolic acid rapid USP 2/0 L -75cm	Poliglicolic acid rapid USP 2/0 L -75cm	USP 2/0 L -75cm. 1 ac 1/2 rotund 30mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	4143	91,338.73
76	Poliglicolic acid rapid USP 2-L 100cm	Poliglicolic acid rapid USP 2-L 100cm	USP 2-L 100cm. 1 ac 1/2 rotund 48mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	11684	329,174.45
77	Poliglicolic acid rapid USP 3/0 L-70cm	Poliglicolic acid rapid USP 3/0 L-70cm	USP 3/0 L-70cm. 1 ac 1/2 rotund 17.5mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	1248	44,957.70
78	Poliglicolic acid rapid USP 3/0 L-75cm	Poliglicolic acid rapid USP 3/0 L-75cm	USP 3/0 L-75cm. 1 ac 1/2 rotund - 20 mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	1424	30,630.18
79	Poliglicolic acid USP 0	Poliglicolic acid USP 0	USP 0 L-75cm. 1ac 1/2 rotund 48mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	7028	117,857.45
80	Poliglicolic acid USP 1	Poliglicolic acid USP 1	USP 1 L-75cm. 1ac 1/2 rotund 48mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	6376	114,843.87
81	Poliglicolic acid USP 2	Poliglicolic acid USP 2	USP 2; Lungimea suturii (cm) – 75; 1 ac rotund 1/2– 48mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	8160	152,045.28
82	Poliglicolic acid USP 2/0	Poliglicolic acid USP 2/0	USP 2/0 L- 75cm, 1ac 1/2 rotund 30 mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	4732	79,354.22
83	Poliglicolic acid USP 3/0	Poliglicolic acid USP 3/0	USP 3/0 L-75cm 1 ac 1/2 rotund 26 mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	5124	89,110.46
84	Poliglicolic acid USP 3/0	Poliglicolic acid USP 3/0	USP 3/0 L-75cm 1 ac 1/2 rotund 20 mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	2469	42,937.89

85	Poliglicolic acid USP 4/0	Poliglicolic acid USP 4/0	USP 4/0 L-75cm, 1 ac ½ rotund 17mm ±2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	3806	66,189.38
86	Poliglicolic acid USP 5/0	Poliglicolic acid USP 5/0	USP 5/0 L-75cm. 1 ac ½rotund 15mm ±2%.	Bucată	857	28,851.69
87	Poliglicolic acid USP 5/0 L-75cm 1 ac ½rotund 17mm	Poliglicolic acid USP 5/0 L-75cm 1 ac ½rotund 17mm	USP 5/0 L-75cm 1 ac ½rotund 17mm ±2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	2064	48,149.11
88	Poliglicolic acid USP 3&4	Poliglicolic acid USP 3&4	USP 3&4 L-75cm. 1 ac ½rotund 48mm ±2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	752	14,946.15
89	Polipropilen	Polipropilen	Polipropilen. USP 6/0 L -75 cm 2ace ½ rotund 13mm ± 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1693	65,553.50
90	Polipropilen (monofilament)	Polipropilen (monofilament)	Polipropilen (monofilament). USP 3/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 22 mm ± 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	2054	140,000.59
91	Polipropilen (monofilament)	Polipropilen (monofilament)	Polipropilen (monofilament). USP 5/0 L – 45 cm, 1/2 ac rotund 13 mm ± 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1924	30,162.15
92	Polipropilen (monofilament) USP	Polipropilen (monofilament) USP	USP 1-L-90cm. 1 ac 1/2 rotund 30mm± 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură.	Bucată	2848	85,357.33
93	Polipropilen (monofilament) USP 2/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 26 mm.	Polipropilen (monofilament) USP 2/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 26 mm.	USP 2/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 26 mm. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	4660	76,753.24
94	Polipropilen (monofilament) USP 4/0	Polipropilen (monofilament) USP 4/0	USP 4/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 20 mm ± 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1526	39,197.63
95	Polipropilen (monofilament) USP 4/0 L – 45 cm, 1/2 ac tăietor 19 mm	Polipropilen (monofilament) USP 4/0 L – 45 cm, 1/2 ac tăietor 19 mm	USP 4/0 L – 45 cm, 1/2 ac tăietor 19 mm ±2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	2132	41,236.11
96	Polipropilen (monofilament) USP 4/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 20 mm	Polipropilen (monofilament) USP 4/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 20 mm	USP 4/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 20 mm ±2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1718	28,810.34
97	Polipropilen (monofilament) USP 6/0	Polipropilen (monofilament) USP 6/0	«USP 6/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 13 mm± 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	538	12,828.95
98	Polipropilen (monofilament) USP 6/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 13 mm	Polipropilen (monofilament) USP 6/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 13 mm	USP 6/0 L – 75 cm, 1/2 ac rotund 13 mm ±2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	624	11,433.21

99	Polipropilen 10/0	Polipropilen 10/0	Polipropilen 10/0. Polypropylene albastru monofilament: 2 ace drepte 16 mm \pm 2%, lungimea suturii 20 cm, sterile.corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	5	973.53
100	Polipropilen USP 2/0 L -90cm 2 ace 1/2rotund 20mm 1/2	Polipropilen USP 2/0 L -90cm 2 ace 1/2rotund 20mm 1/2	USP 2/0 L -90cm 2 ace 1/2rotund 20mm \pm 2% 1/2. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	724	19,785.76
101	Polipropilen USP 2/0 L -90cm. 2 ace 1/2rotund 26 mm	Polipropilen USP 2/0 L -90cm. 2 ace 1/2rotund 26 mm	USP 2/0 L -90cm. 2 ace 1/2rotund 26 mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	636	19,079.45
102	Polipropilen USP 3/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 26mm	Polipropilen USP 3/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 26mm	USP 3/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 26mm \pm 2%. Corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	2380	60,489.23
103	Polipropilen USP 4/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 17mm	Polipropilen USP 4/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 17mm	USP 4/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 17mm \pm 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1546	34,247.87
104	Polipropilen USP 5/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 16mm	Polipropilen USP 5/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 16mm	USP 5/0 L -90 cm 2 ace 1/2rotund 16mm \pm 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1200	38,503.23
105	Polydioxanone (PDO) USP 4/0	Polydioxanone (PDO) USP 4/0	Polydioxanone (PDO). USP 4/0 L -90 cm ac 1/2rotund 17mm \pm 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	2576	12,398.06
106	Polydioxanone (PDO) USP 7/0	Polydioxanone (PDO) USP 7/0	Polydioxanone (PDO). USP 7/0 L -70cm ac 1/2rotund 13mm \pm 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	158	6,716.80
107	Polydioxanone (PDS) USP 3/0 L -90 cm 1 ac 1/2rotund 26mm	Polydioxanone (PDS) USP 3/0 L -90 cm 1 ac 1/2rotund 26mm	USP 3/0 L -90 cm 1 ac 1/2rotund 26mm \pm 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	4836	139,007.33
108	Polydioxanone (PDS) USP 6/0 L -70cm ac 1/2rotund 13mm	Polydioxanone (PDS) USP 6/0 L -70cm ac 1/2rotund 13mm	USP 6/0 L -70cm ac 1/2rotund 13mm \pm 2%. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	452	13,724.93
109	Polyglactin (PGA) 6,0	Polyglactin (PGA) 6,0	Polyglactin (PGA) 6,0. PGA Absorbabil violet împletit: lungimea suturii 45 cm, 2 ace, spatulă 6,5 mm \pm 2%, diametru 0,24 mm \pm 2%, curbura 1/4, 90°, sterila.	Bucată	110	17,214.62
110	Polyglactin (PGA) 7,0	Polyglactin (PGA) 7,0	Polyglactin (PGA) 7,0. Absorbabil violet împletit 2 ace, spatulă 5,5 mm \pm 2%, diametru 0,20 mm \pm 2%, curbura 3/8, 158°, lungimea suturii 45 cm, sterilă.	Bucată	50	7,069.40
111	Polyglactin (PGA) 8,0	Polyglactin (PGA) 8,0	Polyglactin (PGA) 8,0. PGA Absorbabil violet împletit 2 ace, spatulă 6,5 mm \pm 2%, diametru 0,20 mm \pm 2%, curbura 3/8, 135°, lungimea suturii 30 cm, sterilă.	Bucată	48	7,038.77

112	Polyglactin 910 USP 2/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 36 mm	Polyglactin 910 USP 2/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 36 mm	USP 2/0 L – 90 cm, 1/2 ac rotund 36 mm $\pm 2\%$. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	2758	72,151.93
113	Polyglactin 910. USP 3/0 L – 70 cm, 1/2 ac rotund 22 mm	Polyglactin 910. USP 3/0 L – 70 cm, 1/2 ac rotund 22 mm	USP 3/0 L – 70 cm, 1/2 ac rotund 22 mm $\pm 2\%$. corespunderea grosimii acului cu grosimea firului de sutură	Bucată	1318	31,810.57
114	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil Mărimea:10x20 cm	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil Mărimea:10x20 cm	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil Mărimea:10x20 cm.	Bucată	620	136,704.11
115	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil Mărimea: 1.25 x5 cm	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil Mărimea: 1.25 x5 cm	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil Mărimea: 1.25 x5 cm	Bucată	1330	94,997.25
116	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil Mărimea: 5x7 cm.	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil Mărimea: 5x7 cm.	Surgicel pentru hemostaza locală, absorbabil. Mărimea: 5x7 cm.	Bucată	720	13,054.00
117	Sutura Silkam fara ac non absorbabile USP 0	Sutura Silkam fara ac non absorbabile USP 0	Sutura Silkam fara ac non absorbabile USP 0; Lungimea suturii (cm) 60;	Bucată	58	132.09
118	Sutura Silkam fara ac non absorbabile USP 3/0	Sutura Silkam fara ac non absorbabile USP 3/0	Sutura Silkam fara ac non absorbabile USP 3/0; Lungimea suturii (cm) 75;	Bucată	60	132.50
119	Sutură absorbabila PDO ,tip V-LOC-90	Sutură absorbabila PDO ,tip V-LOC-90	Sutură absorbabila PDO ,tip V-LOC-90. USP 2/0; Lungimea suturii (cm) 25-30; Lungimea acului (mm) $26 \pm 2\%$; Curbura acului – 1/2 Taper; compoziție glycolid, dioxanon și trimethylen -rezistenta la tracțiune- 7 zile -90%; 14 zile - 75%; - profil de absorbtie-90-110 zile ; - aplicare procedurală -aplicare tangențială moale cu profil de absorbtie; - compozitia - glicolidă,dioxanonă și carbonat de trimetilen; -indicatii- Dispozitivele absorbante pentru închiderea plăgilor V-Loc 90 sunt indicate pentru aproximarea tangajului moale în cazul utilizării unei suturi absorbabile VLOCM0625	Bucată	1084	59,108.33
120	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO). USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 60-75; Lungimea acului (mm) – $25 \pm 2\%$; Curbura acului - 3/8 cutting;să-și mențină proprietățile de 75% la 14 zile și 40% la 21 de zile.	Bucată	1642	71,336.96

121	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO) USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 60-75; Lungimea acului (mm) – 16-17 ± 2%; Curbura acului – 3/8 cutting; culoarea suturii – alba; să-și mențină proprietățile de 75% la 14 zile și 40% la 21 de zile.	Bucată	269	11,686.75
122	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac monofilament Polydioxanone (PDO). USP 5/0; Lungimea suturii(cm.) – 60-75; Lungimea acului(mm.) – 17± 2%; Curbura acului – 3/8 cutting; culoarea suturii – alba; să-și mențină proprietățile de 75% la 14 zile și 40% la 21 de zile.	Bucată	235	16,424.44
123	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA). USP 0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 45± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper; sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile, Rezistența inițială a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Bucată	910	32,712.29
124	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA)	Sutură atraumatică absorbabilă cu un ac, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi (PGLA). USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 75-90; Lungimea acului (mm) – 37-36± 2%; Curbura acului - 1/2 Taper; sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile, Rezistența inițială a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Bucată	738	27,146.01
125	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP. USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 75-90 ; Lungimea acului (mm) – 37-36 ± 2%; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	1283	32,041.75
126	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA, împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP. USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 75-90 ; Lungimea acului (mm) – 37 ± 2%; Curbura acului – ½ Tapercut;	Bucată	206	6,319.22

127	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP. USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 75 ; Lungimea acului (mm) – 16-17 ± 2%; Curbura acului – cutting;	Bucată	120	4,611.51
128	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP. USP 0/0; Lungimea suturii (cm) – 75 ; Lungimea acului (mm) – 45 ± 2%; Curbura acului – 1/2 Taper;	Bucată	1008	31,327.53
129	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP. USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 45-55 ; Cantitatea în pachet :3-6 suturi, fără ac.	Bucată	104	1,224.76
130	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP	Sutură atraumatică absorbabilă PGLA , împletită și acoperită cu substanța pentru a trece mai ușor prin țesuturi, sa-și mențină proprietățile de 80% la 14 zile și 30% la 21 de zile. Rezintenta initiala a nodului nu mai puțin de 140% a standardelor USP. USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 45-55 ; Cantitatea în pachet :3-6 suturi, fără ac.	Bucată	810	17,413.10

131	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie. USP 2/0; Lungimea suturii (cm.) – 75-90; Lungimea acului (mm.) – 20-22 ± 2%; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	720	30,200.87
132	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie. USP 4/0; Lungimea suturii (cm) – 45; Lungimea acului (mm) – 13 ± 2%; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	360	19,414.14
133	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 3/0	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 3/0	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, Polyester (asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, polister linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 3/0; Lungimea suturii (cm) – 75-90; Lungimea acului (mm) – 20-22; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	370	13,524.57

134	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, în pachet câte 8- 10 suturi pe petice asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, Polyester linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 2/0	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, în pachet câte 8- 10 suturi pe petice asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, Polyester linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 2/0	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, în pachet câte 8- 10 suturi pe petice asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, Polyester linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 16-17 ±2%; Curbura acului – ½ Taper; Marimea la petic 3x3 mm;	Bucată	3600	157,800.81
135	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, în pachet câte 8- 10 suturi pe petice asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, Polyester linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 2/0 Lungimea acului (mm) – 25-26	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, în pachet câte 8- 10 suturi pe petice asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, Polyester linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 2/0 Lungimea acului (mm) – 25-26	Sătură cardiovasculară atraumatică cu 2 ace, în pachet câte 8- 10 suturi pe petice asamblat din fibre de masă moleculară mare, lant lung, Polyester linear cu inele aromatice recurente ca o componentă integrantă) ac specific p/u cardiochirurgie USP 2/0; Lungimea suturii (cm) – 75; Lungimea acului (mm) – 25-26 ±2%; Curbura acului – ½ Taper; Marimea la petic 3x7 mm;	Bucată	1600	70,133.69
136	Sătură oftalmologică 3,0	Sătură oftalmologică 3,0	Matasa neagra împletita: lungimea suturii 45 cm, 2 ace (posibil de folosit fiecare ac in parte), spatulă, lungimea 6,5 ±2%; diametru 0,20 mm ±2%, curbura 3/8 135°, sterila.	Bucată	460	4,899.33
137	Sătură oftalmologică 4,0	Sătură oftalmologică 4,0	Mătasa oftalmologică 4,0. Matasa neagra împletita: lungimea suturii 45 cm, 2 ace (posibil de folosit fiecare ac in parte), spatulă, lungimea 6,5 ± 2% mm; diametru 0,20 mm ± 2%, curbura 3/8 135°, steril.	Bucată	170	4,179.73
138	Sătură oftalmologică 5,0	Sătură oftalmologică 5,0	Matasa neagra împletita: lungimea suturii 50 cm, 2 ace (posibil de folosit fiecare ac in parte), spatulă, lungimea 11,0; diametru 0,38 mm, curbura 3/8 135°, sterila.	Bucată	282	25,922.23

139	Sutură oftalmologică 6,0	Sutură oftalmologică 6,0	Matasa neagra împletita : lungimea suturii 45 cm, 2 ace (posibil de folosit fiecare ac in parte), spatulă, lungimea 6,5 ±2% mm; diametru 0,28 mm ±2%, curbura 3/8 135°, sterila	Bucată	272	25,003.00
140	Sutură oftalmologică 7,0	Sutură oftalmologică 7,0	Matasa neagra împletita: lungimea suturii 45 cm, 2 ace (posibil de folosit fiecare ac in parte), spatulă, lungimea 6,5 mm ±2%; diametru 0,20 mm ±2%; curbura 3/8 135°, sterila	Bucată	230	21,142.24
141	Sutură oftalmologică 8,0	Sutură oftalmologică 8,0	Matasa Virgin albastra rasucita: lungimea suturii 45 cm, 2 ace, spatulă, lungimea 6,5 ±2%; diametru 0,20 mm ±2%, curbura 3/8, 135° sterila	Bucată	225	16,562.67
142	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile USP 0/0	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile USP 0/0	USP 0/0; Lungimea suturii (cm) 75; Lungimea acului (mm) 25 ±2%; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	820	8,658.13
143	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile USP 2/0	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile USP 2/0	USP 2/0; Lungimea suturii (cm) 75; Lungimea acului (mm) 25 ±2%; Curbura acului – ½ Taper;	Bucată	1118	8,486.99
144	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile USP 3/0	Sutura Silkam cu ac atraumatica non absorbabile USP 3/0	USP 3/0; Lungimea suturii (cm) 45; Lungimea acului (mm) 26 ±2%; Curbura acului – ½ cutting; *	Bucată	608	4,615.46
Total:						9,835,062.31

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Trimestru III - IV 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Achiziționarea centralizată de implanturi oftalmologice (cristaline) și consumabile oftalmologice, conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2023

Din 26.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
IDNO	1016601000212
Adresa	CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	022/222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.capcs.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Jantuan Mariana, 022-222 -364 dispozitive@capcs.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP (MTeder) www.capcs.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	autoritate centrală de achiziție
Cod CPV	33100000-1
Obiectul de achiziții	Achiziționarea centralizată de implanturi oftalmologice (cristaline) și consumabile oftalmologice, conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2023

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Descriere	Unitatea de măsură	Cantitatea	Suma estimată fără TVA
1	Aspiratoare (extrudă) pentru vitrectomie	Aspiratoare (extrudă) pentru vitrectomie	Aspiratoare (extrudă) pentru vitrectomie 25G cu vârful silicon, steril	Bucată	74	139,109.84
2	Banda Shirmer nr.100	Banda Shirmer nr.100	Banda Shirmer nr.100	Bucată	84	18,550.19
3	Bastonase igienice auriculare N100	Bastonase igienice auriculare N100	Bastonase igienice auriculare N100	set	147	1,014.46
4	Bastonase tupfer oftalmologice	Bastonase tupfer oftalmologice	Bastonase tupfer oftalmologice sterile N10	Bucată	2424	12,245.11
5	Benzi de silicon	Benzi de silicon	Benzi de silicon pentru chirurgia dezlipirii de retina, circlaj 2 mm latimea, steril	Bucată	150	49,688.00
6	Brilliant blue	Brilliant blue	solutie Brilliant blue G 0,025%, in ambalaj steril, (0,5 ml- 1,0 ml), colorant pentru uz intraocular seringa preumpluta cu canula	Bucată	295	187,296.16
7	Burete absorbant oftalmic	Burete absorbant oftalmic	Bureti absorbanti fara scame, din celuloza comprimata cu proprietati inalt absorbante, sponge, steril, cu miner de plastic si buretele fixat in forma de triunghi,	Bucată	6834	34,334.08
8	Butelie de gas C3F8 pentru uz intraocular	Butelie de gas C3F8 pentru uz intraocular	Butelie de gas expansiv C3F8 pentru uz intraocular pentru tamponada retinei, volum 30-40 ml	Bucată	83	105,966.56
9	Butelie de gas SF6 pentru uz intraocular	Butelie de gas SF6 pentru uz intraocular	Butelie de gas expansiv SF6 pentru uz intraocular pentru tamponada retinei, volum 30-40 ml	Bucată	50	66,250.67
10	Câmpuri operatorii pentru chirurgia globului ocular	Câmpuri operatorii pentru chirurgia globului ocular	Câmpuri operatorii pentru chirurgia globului ocular (câmp operator de unica folosință, steril, dimensiune 102x122 cm (+/- 2 cm), cu pungă de colectare a fluidelor, cu apertură (suprafața de lucru) cu dimensiunea 6x4 cm, acoperită integral cu pelicula adezivă.	Bucată	7250	222,246.83
11	Câmpuri operatorii pentru chirurgia globului ocular	Câmpuri operatorii pentru chirurgia globului ocular	Câmpuri operatorii pentru chirurgia globului ocular (câmp operator de unica folosință, steril, dimensiune 100x120 cm (+/- 1 cm), cu pungă de colectare a fluidelor, cu apertură (suprafața de lucru) cu dimensiunea 10x12 cm, acoperită integral cu pelicula adezivă.	Bucată	3880	162,799.97
12	Canula getabila 23G	Canula getabila 23G	Canula viscoelastic 23 G (60mm) (23x 7/8 in), 0,64x22mm, angulata 45 la 8- 10 mm de la varf. Varf rotunjit si extrapolisat, steril.	Bucată	4105	113,032.95
13	Canula getabila 23G	Canula getabila 23G	Canula viscoelastic 23 G (60mm) (23x 7/8 in) angulata la 9-10 mm de varf. Varf rotunjit si extrapolisat, steril.	Bucată	500	12,422.00
14	Canula getabila 25G	Canula getabila 25G	Canula viscoelastic 25 G (50 mm) (25x 7/8 in) angulata la 8-10 mm de varf. Varf rotunjit si extrapolisat, steril.	Bucată	2800	39,998.84
15	Canula getabila 25G	Canula getabila 25G	Canula viscoelastic 25 G (50 mm) (25x 7/8 in) angulata la 8-10 mm de varf. Varf rotunjit si extrapolisat, steril.	Bucată	775	20,323.77
16	Canula getabila 27G	Canula getabila 27G	Canula viscoelastic 27 G (40 mm) (27x 7/8 in) angulata la 8-9 mm de varf. Varf rotunjit si extrapolisat, steril.	Bucată	6270	89,568.83
17	Canula getabila 27G	Canula getabila 27G	Canula viscoelastic 27 G (40 mm) (27x 7/8 in) angulata la 8 mm de varf. Varf rotunjit si extrapolisat, steril.	Bucată	775	12,951.95
18	Canula oftalmic getabil pentru hidrodisecția	Canula oftalmic getabil pentru hidrodisecția	27 G,40mm, angulata,6 mm, BOND , steril	Bucată	835	27,880.55

19	Canula oftalmic getabil pentru polisarea capsulei cristalinului	Canula oftalmic getabil pentru polisarea capsulei cristalinului	27 G, Kratz, angulata la 8 mm de la varf, 40 mm, cu orificiu din partea superioara, steril, bent.	Bucată	682	25,415.41
20	Canula oftalmic getabil pentru polisarea capsulei cristalinului	Canula oftalmic getabil pentru polisarea capsulei cristalinului	27 G, Kratz, angulata la 8 mm de la varf, 40 mm, cu orificiu din partea superioara, steril	Bucată	20	770.16
21	Canula pentru irigare/aspirare, curba, compatibil cu VISALISV500	Canula pentru irigare/aspirare, curba, compatibil cu VISALISV500	1) Reutilizabil ; 2) Pentru tehnica coaxiala; 3) 20G; 4) Curba, cu manson de silicon; 5) Pentru incizia 2.6-2.8 mm.	Bucată	6	97,970.52
22	Capsuloretractor	Capsuloretractor	Flexibil, din polypropilen sau nylon, reutilizabile, cu stopper ajustabil din silicon, steril	Bucată	31	16,712.77
23	Capsuloretractor	Capsuloretractor, set din 5	Flexibil, din polypropilen sau nylon, cu stopper ajustabil din silicon, steril, set din 5 dispozitive pentru stabilizarea capsulei, capete rotunjite pentru marirea ariei de suport.	Bucată	116	286,296.35
24	Caseta pentru facoemulsificare, compatibil cu VISALISV500	Caseta pentru facoemulsificare, compatibil cu VISALISV500	1) Sterila; 2) De unica folosinta; 3) Cu sistem I/A «QuickSet»; 4) Cu sac de drenaj;	Bucată	50	177,272.29
25	Casete combinate pentru cataracta și facoemulsificare	Casete combinate pentru cataracta și facoemulsificare	1) Pentru Alcon Infinity Facoemulsificator: 25 g; 2) Sterile;	Bucată	1150	2,080,892.03
26	Casete combinate pentru cataracta și vitrectomie	Casete combinate pentru cataracta și vitrectomie	1) Pentru Constellation Vision System: 25 g; 2) Sterile;	Bucată	552	6,657,330.74
27	Casete pentru facoemulsificare C	Casete pentru facoemulsificare C	1) Casete pentru facoemulsificare la Constellation Vision System Alcon; 2) Sterile;	Bucată	860	2,489,120.36
28	Chandelier compatibil cu Alcon Constellation 25G	Chandelier compatibil cu Alcon Constellation 25G	Chandelier compatibil cu Alcon Constellation, 25 G, Include trocar/canula, Permite ajustarea nivelului de iluminare, Steril	Bucată	40	104,179.17
29	Cirlige iriene (Iris retractors)	Cirlige iriene (Iris retractors)	Flexibile, din polypropilen albastru sau nylon, sterile, cu stopper ajustabil din silicon.	Bucată	107	29,536.76
30	Conformer flexibil	Conformer flexibil	Conformert flexibil din silicon, steril, jetabil, pentru mentinerea sacului conjunctival .	Bucată	5	1,725.28
31	Cristalin artificial camera posteroara foldabil, monobloc	Cristalin artificial camera posteroara foldabil, monobloc	Cu cartuş pentru incizie 2.4-2.75 mm, steril, compatibil cu cristalinul sau cartuş cu injector, steril -compatibil cu cristalinul, getabile. Acrylic, metacrilat, hidrofoab, copolimer. Optic biconvex, asimetric anterior, 6,0 mm, haptica 13 mm, angulatia hapticelor 0 grade. Indice de refracție: 1,55, obligator să fie indicat pe ambalajul exterior. UV filtru 400 nm. Constanta A: metoda biometrică 118,3 - 118,4, metoda prin imersie 118,7, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior . Gama dioptrica: pasul de 0.5 D pentru gama dioptrica + 6.0 - + 30.0D, pasul de 0,5 - 1,0 D pentru gama dioptrica +31.0 - +40.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii.*Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartuşului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (in cazul livrării produselor în cutie). Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	630	1,162,582.23
32	Cristalin artificial camera posteroara foldabil, monobloc, cu filtru galben (LV with blue light filter). Cartuş inclus	Cristalin artificial camera posteroara foldabil, monobloc, cu filtru galben (LV with blue light filter). Cartuş inclus	Cu cartuş pentru incizia 2.4-2.75mm, compatibil cu cristalinul sau cartuş cu injector compatibil cu cristalinul, sterile, getabile. Acrylic, metacrilat, hidrofoab, copolimer. Optic biconvex, asimetric anterior, 6,0 mm, haptica 13 mm, angulatia hapticelor 0 grade. Indice de refracție: 1,55, obligator să fie indicat obligatoriu pe ambalajul exterior. UV filtru 400nm, filtru lumina albastra. Constanta A: metoda biometrică 118,7, metoda prin imersie 119,0, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior . Gama dioptrica: pasul de 0.5 D pentru gama dioptrica + 6.0 - + 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. Gama dioptrica: pasul de 0.5 D pentru gama dioptrica +6.0 - +30.0D. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartuşului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (in cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	1504	5,269,209.97

33	Cristalin artificial camera posterioară foldabil, monobloc, cu patru piciorușe cu injector și cartuș inclus	Cristalin artificial camera posterioară foldabil, monobloc, cu patru piciorușe cu injector și cartuș inclus	Acrylic, hidrofilic, asferic, D=6,0 - 6,2 mm, haptica 10,5 - 11,0 mm. Angulația hapticelor 0 grade. Indice de refracție 1.46. Constanta A 118,5, gama dioptrică +0.0 - +30 D. Pasul de 0.5-1.0 pentru gama dioptrică +0.0...+9.0D. Pasul de 0.5 pentru gama dioptrică + 10.0...+ 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. Constanta A: metoda biometrică 118,0, metoda prin imersie 118,5, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	712	835,646.25
34	Cristalin artificial camera posterioară foldabil, monobloc, cu patru piciorușe preincarcate în injector	Cristalin artificial camera posterioară foldabil, monobloc, cu patru piciorușe preincarcate în injector	Cristalin artificial camera posterioară foldabil, monobloc, cu patru piciorușe, acrylic, hidrofilic, asferic, D=6mm, haptica 12.5 mm. Constanta A, metoda biometrică - 118,16 - 118,2, metoda prin imersie 118,5. Indice de refracție - 1.46. Gama dioptrică: +1,0D +40,0D. Pasul de 0.5 - 1.0 D pentru gama dioptrică + 0.0 - + 10.0D, pasul de 0.5 pentru gama dioptrică + 10.0 - + 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. Preincarcate în injector, pentru incizia de 2,2 mm. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	1125	1,343,051.11
35	Cristalin artificial camera posterioară, fixare, foramen în haptica	Cristalin artificial camera posterioară, fixare, foramen în haptica	Optic biconvex, 7,0 mm, haptica 12,5 mm. Angulația hapticelor: 5° Indice de refracție: 1,49. Constanta A: metoda biometrică 118,8. Gama dioptrică: +10D - +30D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	85	51,327.01
36	Cristalin artificial camera posterioară, foldabil, cu trei piese. Cartuș inclus	Cristalin artificial camera posterioară, foldabil, cu trei piese. Cartuș inclus	Cu cartuș pentru incizia 2.4-2.75mm, compatibil cu cristalinul sau cartuș cu injector compatibil cu cristalinul, sterile, getabile, Cartuș steril, getabil. Material lentila: acrilat metacrilat, hidrofob, copolimer. Optic biconvex, 6,0 mm, asimetric anterior. Material haptica: PMMA, haptica 13 mm, Angulația hapticelor: 10° Indice de refracție: 1,55, obligatoriu indicat pe ambalajul exterior. UV filtru 400nm. Constanta A: metoda biometrică 118,8, metoda prin imersie 119,2, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior. Gama dioptrică +6,0 - +30,0D. Pasul de 0.5 D pentru gama dioptrică + 6.0 - + 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili. *	Bucată	925	1,510,768.24
37	Cristalin artificial camera posterioară foldabil cu injector unică folosință	Cristalin artificial camera posterioară foldabil cu injector unică folosință	Pe suport, LIO poster, foldabil, hidrofilic, acrylic, optica=6,0 mm, BiConvex 1-1=12,5 mm, tip C, Constanta A: metoda biometrică - 118,2, metoda prin imersie - 118,5. Indice de refracție 1.46. Gama dioptrică: +1,0D - +40,0D. Pasul de 0.5 - 1.0 D pentru gama dioptrică + 1.0 - + 8.0D, pasul de 0.5 pentru gama dioptrică + 8.0 - + 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. cu injector unică folosință compatibil cu cristalinul cu bagheta de ajustare a LIO sau injector unică folosință cu cristaline foldabile încorporate. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	330	288,466.44

38	Cristalin artificial camera posterioare foldabil preincarcata in injector	Cristalin artificial camera posterioare foldabil preincarcata in injector	Cristalin artificial camera posterioare foldabil, hidrofilic, acrilic, asferic, biconvex optica=6,0 mm, , haptica H=13,0 mm, tip S, Constanta A, metoda biometrica - 118,56, metoda prin imersie 118,9. Indice de refractie - 1.46 Gama dioptrică: -5.0D +40,0D. Pasul de 0.5 - 1.0 D pentru gama dioptrica -5.0 -+ 10.0D, + 30.0 -+ 40,0D, pasul de 0.5 pentru gama dioptrica + 10.0 -+30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. cristalinul preincarcata in injector pentru incizia până la 2,2 mm . *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (in cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	360	885,854.23
39	Cristalin artificial camera posterioare, foldabil, cu 4 puncte de fixare. Cartuș inclus.	Cristalin artificial camera posterioare, foldabil, cu 4 puncte de fixare. Cartuș inclus.	Pe suport, acrilic hidrofil, monofocal, asferic, optica 6,0mm, haptica 11.0-11.5mm, margina posterioara patrat la 360 °, UV filtru, indice de refracție: 1,46. Constanta A: metoda biometrică 118,16- 118,2, metoda prin imersie 118,5 - 118,52, să fie indicată obligatoriu pe ambalajul exterior . Gama dioptrica: minus -5,0D ... +40,0D. Pasul de 0.5D - 1.0 D pentru gama dioptrica -5.0 ...+ 8.0D și +30,0D...+40,0D. Pe 4 piciorușe Pasul de 0.5 pentru gama dioptrica + 8.5 -+ 29,5D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. Injector unica folosința compatibil cu cristalinul pentru incizia până la 2.4mm cu bagheta de ajustare sau cartuș în plan. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (in cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	2070	1,689,234.34
40	Cristalin artificial camera posterioare, foldabil, cu 4 puncte de fixare. Cartuș inclus.	Cristalin artificial camera posterioare, foldabil, cu 4 puncte de fixare. Cartuș inclus.	Pe suport, acrilic hidrofil, monofocal, asferic, optica 6,0mm, haptica 11.0 la lentile de la 10,0D-11.5mm mai mici de 9,0 D, margina posterioara patrat la 360 °, UV filtru, indice de refracție: 1,46: A -constanta 118.5 (emersia), Gama dioptrică - -5,0D...+ 40,0D; pasul 0,5D la LIO de la + 8,5D pină la +30,0D, restul LIO cu pasul 1,0D; pentru implantarea în sac cristalinian sau în sulcus. Injector unica folosința compatibil cu cristalinul pentru incizia până la 2.4mm cu bagheta de ajustare, cartuș în plan. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (in cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	750	628,863.75
41	Cristalin artificial dur	Cristalin artificial dur	Cristalin artificial camera posterioara, PMMA, biconvex. Optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +6,0D +30,0D, cu 2 găuri în haptică pentru fixație sclerală. Indice de refracție 1.49. Constanta A - 118,5, steril. Pasul de 0.5 - 1.0 D pentru gama dioptrica + 6.0 -+ 10.0D, pasul de 0.5 pentru gama dioptrica + 10.0 -+ 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (in cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	26	6,074.57
42	Cristalin artificial dur c/a	Cristalin artificial dur c/a	Cristalin artificial camera anterioara, PMMA, convex. Optica 6,0 mm, haptica 12,5 - 13.0 mm. Gama dioptrica: +15,0D +23,0D, pasul dioptric 0.5 - 1.0. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. Constanta A - 114,9 - 115,1, steril. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (in cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	0	0.00

43	Cristalin artificial dur camera posterioară, PMMA	Cristalin artificial dur camera posterioară, PMMA	Cristalin artificial camera posterioara, PMMA. biconvex optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +6,0D +30,0D cu pasul 0,5D. Constanta A: 118,4 - 118,5. Pasul de 0.5 - 1.0 D pentru gama dioptrica + 6.0 → 10.0D, pasul de 0.5 pentru gama dioptrica + 10.0 → 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii.	Bucată	0	0.00
44	Cristalin artificial dur camera posterioară.	Cristalin artificial dur camera posterioară.	PMMA, Optic Constanta 118,4, Gaura - 2 (0,35 mm), Gama dioptrică +6,0D...+32,0D, cu pasul 0,5D, Equicinvox 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Pasul de 0.5 - 1.0 D pentru gama dioptrica + 6.0 → 10.0D, pasul de 0.5 pentru gama dioptrica + 10.0 → 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii.	Bucată	200	29,474.65
45	Cristalin artificial foldabil	Cristalin artificial foldabil	Cristalin artificial camera posterioară, foldabil, pe suport, monobloc, acrilic, hidroflic, biconvex. Optica 6,0 mm, haptica 12,5 mm. Gama dioptrica: +1,0D +40,0D. Pasul de 0.5 - 1.0 D pentru gama dioptrica + 0.0 → 10.0D, pasul de 0.5 pentru gama dioptrica + 10.0 → 30.0D. Se accepta oferta unui spectru mai larg de dioptrii. Cu cartuș/injector compatibil cu cristalinul inclus. Pentru incizie până în 2,7 mm.. Indicele de refracție - 1,46, Constanta A metoda biometrică - 118,2, metoda prin imersie - 118,5., steril. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	100	87,414.07
46	Cristalin artificial multifocal	Cristalin artificial multifocal	Cristalin multifocal activ-difracțiv. Adiții moderate 1,5D și 3D. Pentru un grad ridicat de independența de ochelari. Material acrilic cu caracter hidrofob. Implantabil prin 2 mm (<24D). Optic asferic. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	3	32,964.30
47	Cristalin artificial multifocal	Cristalin artificial multifocal	Cristalin multifocal, pliabil, material copolimer, acrilat metacrilat, hidrofob, cu filtru pentru UV și lumina albastră. Optic biconvex, asferic cu zona difractivă de 4.5 mm.. Partea optica cu diametrul de 6.0 mm, haptica 13.0 mm, angulația hapticelor 0 grade. Indice de refracție 1.55. Constanta A: metoda biometrică - 118.7, metoda prin imersie - 119.1. Gama dioptrica +6.0...+34.0D. Pasul 0.5D pentru gama dioptrica +6.0...+30.0D, pasul +0.5...+1.0D pentru gama dioptrica +31.0...+34.0D. Cu o putere de adaugare pentru vedere intermediară de +2.17D și vedere la aproape de +3.25D. *Termenul/termenele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	13	142,845.28

48	Cristalin artificial multifocal	Cristalin artificial multifocal	Cristalin multifocal, one-piece, biconvex, UV absorbție. Adiții moderate 1,5D. Material acrilic cu caracter hidrofob. Implantabil prin 2 mm . Optic asferic. optica 6mm, haptica 11mm A-constantă 118,0 *Termenul/termelele de sterilitate a pseudofacului cât și a cartușului/injectorului să fie indicat pe ambalaj (sterile minim 24 luni, pentru toate componentele ambalajului) și va fi indicat pe ambalajul steril, cât și pe cutie (în cazul livrării produselor în cutie). Cerințele tehnice expuse mai sus urmează să fie indicate astfel încât să poată să fie verificate cu ușurință la etapa evaluării ofertelor/examinării mostrelor/recepționării bunurilor. Toate cristalinele artificiale să fie cu UV filtru și YAG-laser compatibili.	Bucată	3	38,319.56
49	Cristalin artificial, camera posterioara, foldabil, monobloc, toric asferic	Cristalin artificial, camera posterioara, foldabil, monobloc, toric asferic	Acrilic, metacrilat, hidrofob, copolimer. Cu cartuș, termen de sterilitate minim 24 luni, Optica 6,0 mm, haptica 13mm, asferic. Angulația hapticelor 0 grade. Optica biconvex, toric, cilindru 1,0 - 6,0D. Indice de refracție: 1,55. Constanta A metoda biometrică: 119,0. Gama dioptrică: +6.0D --> +34,0D. Pasul 0.5 - 1.0 pentru gama +31.0...+34.0D și pasul 0.5 pentru gama dioptrică +6.0...+30.0D. Puterea cilindrică lentilei intraoculare +1,0...+ 6,0D. .	Bucată	32	169,417.68
50	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala)	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala)	Cutit microchirurgical (pentru incizie corneana, sclerala). Lama de 1,2 mm (20 G) cu tăiș bilateral, drept, steril. Material - oțel inoxidabil.	Bucată	1752	159,597.86
51	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgicală cataractei lama de 1.2 mm	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgicală cataractei lama de 1.2 mm	Cutit microchirurgical (pentru incizia de bază în chirurgia cataractei). Lama de 1,2 mm cu tăiș lateral, steril. Material - oțel inoxidabil (aliaj- austenit) formă conică, lungime cap 6,5mm ± 0,2 , unghi 45grade, lama bilaterală, lungime lama 2,0 ± 0,2mm, lățimea tăietoare - 0,2-0,3mm	Bucată	2162	225,742.66
52	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgicală cataractei lama de 2.6 mm	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgicală cataractei lama de 2.6 mm	Cuțit oftalmic, pentru chirurgia globului ocular (pentru incizia de bază în chirurgia cataractei) 2,6mm. Cutit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.6 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiș lateral, cu marker de 2mm. Material - oțel inoxidabil (aliaj- austenit). Steril.	Bucată	1320	181,065.83
53	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgicală cataractei lama de 2.75 mm	Cutit oftalmic pentru incizia de bază chirurgicală cataractei lama de 2.75 mm	Cutit oftalmic, pentru chirurgia globului ocular (pentru incizia de bază în chirurgia cataractei). Cutit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.75 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiș lateral, dublu teșit, lungime cap 8 mm, lungime lamă 3,2 mm, lățimea tăietoare 0.35 ± 0,2 mm, steril. Material - oțel inoxidabil.	Bucată	1938	223,106.50
54	Cutit oftalmic pentru incizie corneară de baza 2.2 mm	Cutit oftalmic pentru incizie corneară de baza 2.2 mm	Cutit microchirurgical oftalmic pentru chirurgia globului ocular, (pentru incizie corneană de baza) 2,2 mm. Cutit cu miner complet, cu lățimea lamei de 2.2 mm, satinat, angulat sub unghi 45 grade, cu tăiș lateral. Dual bevel. Steril. Material - oțel inoxidabil (aliaj- austenit).	Bucată	4050	552,058.52
55	Cuțit oftalmic pentru largirea inciziei de baza 5.5 mm	Cuțit oftalmic pentru largirea inciziei de baza 5.5 mm	Cuțit oftalmic, pentru chirurgia globului ocular (pentru largirea inciziei de baza în chirurgia cataractei). Cutit satinat, angulat, cu lățimea lamei de 5,5 mm, cu tăiș lateral, dublu teșit, cu unghi 45 grade, steril. Miner complet.	Bucată	50	8,129.51
56	Dispozitive intubatie lacrimala	Dispozitive intubatie lacrimala	2 probe, 23 G, de 11 mm, varfuri in oliva, tub silicon 300 mm, in set,	Bucată	20	11,501.85
57	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, 2 ace: drept si curb	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac spatulat	Fir polipropilen 10/0, doua ace spatula: unul drept si unul curb, monofilament, albastru, 30 cm; ace D=0,14mm, L=16mm, 4,5 mm, curbura 7/16 , 1/4, steril. Parametrii diametrul si lungimea acului si suturii ±2%.	Bucată	198	32,466.14
58	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, 2 ace: drept si curbat	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac spatulat	10/0, doua ace: unul drept si unul curb, sterila, Fir polipropilenă 10/0, monofilament, albastru, 20 cm; ac spatulat 1/4 D=0,23 ±2% L=13,34 ±2% mm, curbura 7/16, steril	Bucată	88	14,429.40

59	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ace curbate	Fir sutura 10/0 pentru Fixarea cristalinului la scleră, ac curbat	10/0, doua ace, sterila, oftalmica, Sutura dublu armata 1470 pt cristalin - fir 10-0 polipropilena albastra monofilament 20cm, ac curbat 15- 16 mm spatulat rotunjit, swage laser, Parametrii diametrul si lungimea acului si suturii $\pm 2\%$ steril	Bucată	116	12,248.09
60	Fir sutura 10/0 Polipropilen pentru Fixarea cristalinului la scleră, 2 ace drepte	Fir sutura 10/0 Polipropilen pentru Fixarea cristalinului la scleră, 2 ace drepte	Polypropylene albastru monofilament: 2 ace drepte $d=0,14\text{mm}$, $L= 16 \text{ mm}$, lungimea suturii 20 cm, Parametrii diametrul si lungimea acului si suturii $\pm 2\%$, sterile	Bucată	164	33,764.84
61	Fir sutura 6/0 Polyglactin (PGA)	Fir sutura 6/0 Polyglactin (PGA)	PGA Absorbabil violet împletit: lungimea suturii 45 cm, 2 ace, spatulă 6,5 mm, diametru 0,24 mm, curbura $\frac{1}{4}$, 90° , sterila. Parametrii diametrul si lungimea acului si suturii $\pm 2\%$,		280	25,738.38
62	Fir sutura 7/0 Polyglactin (PGA)	Fir sutura 7/0 Polyglactin (PGA)	PGA Absorbabil violet împletit 2 ace, spatulă 5,5 mm, diametru 0,20 mm, curbura $\frac{3}{8}$, 158° , lungimea suturii 45 cm, sterilă. Parametrii diametrul si lungimea acului si suturii $\pm 2\%$.		280	25,738.38
63	Fir sutura 8/0 Polyglactin (PGA)	Fir sutura 8/0 Polyglactin (PGA)	PGA Absorbabil violet împletit 2 ace, spatulă 6,5 mm, diametru 0,20 mm, curbura $\frac{3}{8}$, 135° , lungimea suturii 30 cm, sterilă. Parametrii diametrul si lungimea acului si suturii $\pm 2\%$	Bucată	172	12,661.24
64	Fir sutura Matasa 8/0	Fir sutura Matasa 8/0	Matasa Virgin 8/0 albastra rasucita: lungimea suturii 45 cm, 2 ace, spatulă, lungimea 6,5; diametru 0,20 mm, curbura $\frac{3}{8}$, 135° sterila		214	15,752.94
65	Fir sutură nailon 10/0	Fir sutură nailon 10/0, 12'	Fir sutură nailon 10/0 nailon oftalmologic monofil.10/0, 0.2mmx30cm (2ace $\frac{3}{8}$, tip Spatula, $d=0.2\pm 2\%$ mm, $L=6.2\pm 2\%$ mm), steril	Bucată	574	64,370.11
66	Fir sutura Nailon 10/0 pentru chirurgia oftalmica	Fir sutura Nailon 10/0 pentru chirurgia oftalmica	Nailon oftalmic monofil. 10/0, 0,2mm x30 cm (2 ace $\frac{3}{8}$, tip Spatula, $d=0,15\pm 2\%$ mm, $L=6,19\pm 2\%$ mm), steril	Bucată	896	83,176.98
67	Fir sutura Nailon 9/0 pentru chirurgia oftalmica	Fir sutura Nailon 9/0 pentru chirurgia oftalmica	Nailon oftalmic monofil. 9/0, 0,2mm x30 cm (2 ace $\frac{3}{8}$, tip spatula, $d=0,20\pm 2\%$ mm, $L=6,55\pm 2\%$ mm)	Bucată	938	85,651.78
68	Fir sutura Poliglactin 9/0 pentru chirurgia globului ocular	Fir sutura vicril 9/0 pentru chirurgia globului ocular	Sutura resorbabila, polyglactin, sterila, oftalmica,9/0, 0,2mm x30 cm (2 ace $\frac{3}{8}$, tip spatula, $d=0,20\pm 2\%$ mm, $L=6,55\pm 2\%$ mm),steril *	Bucată	80	11,030.74
69	Fir sutura Polipropilen 5/0	Fir sutura Polipropilen 5/0	Fir sutura polipropilen 5/0 dublu armat, lungimea suturii de la 60 cm, 2 ace cat taper, $L= 16\text{mm}$, $\frac{1}{2}$, steril. Parametrii diametrul si lungimea acului si suturii $\pm 2\%$,		114	10,479.20
70	Foarfece endooculare cu tăiere vertical	Foarfece endooculare cu tăiere vertical	Foarfece endooculare 25 G cu tăiere verticala, mobila partea proximala, steril	Bucată	26	93,997.41
71	Foarfece endooculare Curved	Foarfece endooculare Curved	Foarfece endooculare 25 G Curved, steril	Bucată	86	367,967.24
72	Hialuronat de sodiu 1%	Hialuronat de sodiu 1%	Hialuronat de sodiu 1% - 1.0 ml (menținerea spațiului, manipulare ușoară). în seringă sterilă de 1.0 ml, cu canulă 27 G de unică folosință, sterila, apirogena.	Bucată	2940	511,946.89
73	Implant orbital din silicon	Implant orbital din silicon	1)Diametre de la 18 pina la 22 mm inclusiv, steril;	Bucată	10	27,029.35
74	Implant pentru chirurgia filtranta a glaucomului	Implant pentru chirurgia filtranta a glaucomului	Implant pentru chirurgia filtranta a glaucomului, steril	Bucată	5	72,691.70
75	Inel de tensionare la operatii la cataracta 14,0 mm	Inel de tensionare la operatii la cataracta 14,0 mm	Inel de tensionare la operatii la cataracta 14,0 mm, inclus injector pentru inel,steril	Bucată	85	278,069.23
76	Inel intracapsular steril 10/11	Inel intracapsular steril	Inel intracapsular steril: oval, policarbonatmetacrilat dimensiuni: 10/11 mm	Bucată	157	36,115.81
77	Inel intracapsular steril 12/13	Inel intracapsular steril	Inel intracapsular steril: oval, policarbonatmetacrilat dimensiuni: 12/13 mm	Bucată	170	39,106.30

78	Lentila subretiniana 25G/38G	Lentila subretiniana 25G/38G	25G/38G Lentila subretiniana	Bucată	30	32,297.20
79	Manson de silicon pentru facoemulsificare p-u aparatul Constellation Vision System	Manson de silicon pentru facoemulsificare p-u aparatul Constellation Vision System	1) Pentru aparatul Constellation Vision System; 2) Manson de silicon, steril, de unica folosinta, 0,9 mm, Ultra, pentru incizia 2.2-2.5 mm.	Bucată	500	191,850.89
80	Manson pentru virf faco, compatibil cu VISALISV500	Manson pentru virf faco, compatibil cu VISALISV500	1) reutilizabil; 2) Albastru; 3) Silicon; 4) 20G; 5) Pentru incizia 2.6-2.8 mm;	Bucată	100	151,927.96
81	Marcher chirurgical	Marcher chirurgical	Marcher chirurgical (carioca pentru marcare în chirurgia oftalmică, fiecare ambalată sterilă)	Bucată	91	10,173.62
82	Pense endooculare ILA	Pense endooculare ILA	Pense endooculare pentru intervenții Grieshaber DSP Tips: ILA 25 G pentru pilingul membrane limitante, steril	Bucată	73	312,948.83
83	Pense endooculare Tips: MAX Grip	Pense endooculare Tips: MAX Grip	Pense endooculare pentru intervenții Grieshaber DSP Tips: MAX Grip 25 G pentru membrane gliale, steril	Bucată	73	207,557.82
84	Perfluoro-decalin	Perfluoro-decalin	sol. perfluorocarbon sterila, preincarcata in seringă de 7 ml.	Mililitru	620	106,111.48
85	Piesa pentru irigare-aspirare in facoemulsificare, compatibil cu VISALISV500	Piesa pentru irigare-aspirare in facoemulsificare, compatibil cu VISALISV500	1) De multipla folosinta; 2) pentru tehnica coaxiala.	Bucată	5	88,589.56
86	Piesa pentru vitrectomie anterioara compatibil cu VISALISV500	Piesa pentru vitrectomie anterioara compatibil cu VISALISV500	1)Sterila; 2) Unica folosinta; 3) 20G; 4) Cu manson de silicon.	Bucată	6	55,970.36
87	Proba endoiluminator compatibil cu Alcon Constellation	Proba endoiluminator compatibil cu Alcon Constellation	«Proba endoiluminator compatibil cu Alcon Constellation, Forma dreapta (liniara), Tip: widefield (camp larg), Steril	Bucată	25	65,111.98
88	Set pentru injectarea uleiului de silicon	Set pentru injectarea uleiului de silicon	Set pentru injectarea uleiului de silicon, Compatibil cu Alcon Constellation, Steril	set	56	86,567.54
89	Set pentru injectarea uleiului de silicon	Set pentru injectarea uleiului de silicon	1) Pentru aparatul Constellation Vision System; 2) Steril;	Bucată	50	77,292.44
90	Sonda endolaser	Sonda endolaser	1) Pentru aparatul Constellation Vision System; 2) 25G; 3) Steril.	Bucată	122	298,887.12
91	Sutura chir. oftalm. Matase virgin 7/0	Sutura chir. oftalm. Matase virgin 7/0	Matasa oft.,7/0, impletit , negru, 45 cm, (2 ace 3/8, tip Spatula d=0,20±2%mm, L=6,55±2%mm), steril	Bucată	300	24,502.40
92	Sutura chir. oftalm. Poliester 5/0	Sutura chir. oftalm. Poliester 5/0	Sutura chir. oftalm. Poliester (grosime 5/0, impletit, alb, dublu armat, L=45 mm, ac 1/4, spatulat, d=0,35±2%mm, L=7,92±2%), steril	Bucată	190	14,102.08
93	Sutura chir. oftalm. Poliester 6/0	Sutura chir. oftalm. Poliester 6/0	(grosime 6/0, impletit, alb, dublu armat, L=45 mm, ac 1/4, spatulat, d=0,35±2%mm, L=7,92±2%, steril	Bucată	76	6,136.47
94	Trepene pentru transplant de cornee jetabile recipient	Trepene pentru transplant de cornee jetabile recipient	Trepene pentru transplant de cornee jetabile (de unica folosință) cu set de vacuum de diferite dimensiuni de la 6,0-8,0 – cu pasul 0,25– pentru recipient (dimensiuni suplimentare se accepta).	Bucată	45	37,266.00
95	Trepene pentru transplant de cornee jetabile donor	Trepene pentru transplant de cornee jetabile donor	Trepene pentru transplant de cornee jetabile (de unica folosință) cu set de vacuum de diferite dimensiuni de la 7,0-9,0 – cu pasul 0,25 – pentru donor (dimensiuni suplimentare se accepta).	Bucată	45	3,633.44

96	Trocare pentru chirurgia vitreoretiniana 25G	Trocare pentru chirurgia vitreoretiniana 25G	25G Trocare pentru chirurgia vitreoretiniana, Cu valva, Set de 3 trocare, Steril	Bucată	50	82,261.24
97	Tub de silicon	Tub de silicon	1) Tub de silicon pentru conjunctivorinostomie; 2) Ø 3,7 mm- 4,0 mm; 3) Steril;	Buc	10	2,656.93
98	Tub de silicon pentru fixarea benzii de silicon	Tub de silicon pentru fixarea benzii de silicon	1) Tub de silicon pentru fixarea benzii de silicon (sleeve); 2) Diametru 2,0 x 0,75 mm; 3)steril; 4) Din silicon;	Bucată	70	15,136.44
99	Ulei de Silicon 1300	Ulei de Silicon 1300	Ulei de silicon 1300 (densitatea relativa 0,96-0,98 g/cm3), flacon steril 10 ml	flacon	120	121,735.60
100	Ulei de Silicon 5700	Ulei de Silicon 5700	Ulei de silicon 5700 (indexul de refracție 1,40, densitatea relativa 0,96-0,98 g/cm3), preinjectat în seringă, steril 10 ml	flacon	130	131,880.23
101	ULTRAVIT proba pentru vitrectomie 25G	ULTRAVIT proba pentru vitrectomie 25G	25G ULTRAVIT proba pentru vitrectomie, 10000 de taieri, Tip: pneumatic, Steril	Bucată	140	808,092.51
102	Vârf endodiatermo	Vârf endodiatermo	1) Pentru aparatul Constellation Vision System; 2) 25G 3) Steril.	Bucată	90	145,585.84
103	Virf pentru facoemulsificare p-u aparatul Constellation Vision System	Virf pentru facoemulsificare p-u aparatul Constellation Vision System	1) Pentru aparatul Constellation Vision System; 2) Steril; diametru de 0,9 mm, curbat, 45 °, jentabil de unică folosință, steril. Analog cu modelul: Kelman turbosonica ABS Mini Tip	Bucată	450	554,021.20
104	Virf ultrasunet pentru facoemulsificare, compatibil cu VISALISV500	Virf ultrasunet pentru facoemulsificare, compatibil cu VISALISV500	1) De multipla folosinta; 2) 20G; 3) Drept; 4) Angulare 30 grade; 5) Pentru incizia 2.6-2.8 mm; 6) Tehnica coaxiala;	Bucată	30	274,650.42
105	Virf ultrasunet pentru facoemulsificare, compatibil cu VISALISV500	Virf ultrasunet pentru facoemulsificare, compatibil cu VISALISV500	1)De multipla folosinta; 2) 20G, 3) Drept; 4) Angulare 45 grade; 5) Pentru incizia 2.6-2.8 mm; 6) Tehnica coaxiala;	Bucată	0	0.00
106	Viscoelastic Chondroitin sulfat in seringă 0.3 - 0.5 ml	Viscoelastic in seringă 0.3 - 0.5 ml	Viscoelastic (sol.Sodium Chondroitin Sulfat), seringă 0.3 - 0.5 ml cu canula 27 G, steril, pentru uz intraocular	Bucată	250	137,884.20
107	Viscoelastic methylceluloza 2% in seringă 2ml	Viscoelastic methylceluloza 2% in seringă 2ml	Hydroxypropyl methylcellulosa 2%, solutie oftalmica in seringă 2ml, sterila, apirogena, cu canula 23 G	Bucată	4710	221,573.77
108	Viscoelastic methylceluloza 2%, 5 ml	Viscoelastic methylceluloza 2% in seringă 5 ml	Hydroxypropyl methylcellulose 2% - soluție viscoelastică oftalmica, transparentă, isotona, apirogena, 5 ml. Sterilă.	Bucată	1460	69,578.55
109	Vopsea pentru capsula anterioara	Vopsea pentru capsula anterioara	Vopsea pentru marcarea capsulei anterioare și hialoidei posterioare, uz intraocular – seringă (flacon) de unica folosință, cu un fitting Luer-lock care furnizează 1,0 ml 0,06%, steril. pH 7.3-7.6, cu osmolitatea 270-400 mOsm/kg. Fiecare flacon /seringă este ambalată într-un blister de calitate medicală cu canula 27G (sterilizare ETO)	flacon	1770	76,791.42
110	Cartridj p/u operatii oftalmologice compatibil cu aparatul ALCON INFINITI	Cartridj p/u operatii oftalmologice compatibil cu aparatul ALCON INFINITI	cartridj III D p/u aparatul ALCON INFINITI	Bucată	30	53,052.29
111	Piesa p/u vitrectomie anterioara compatibil cu aparatulALCON INFINITI	Piesa p/u vitrectomie anterioara compatibil cu aparatulALCON INFINITI	Piesa p/u vitrectomie anterioara compatibil cu aparatulALCON INFINITI, 25GA steril,unica folosinta	Bucată	30	94,011.15

112	Vârf endodiatermo compatibil cu aparatul ALCON INFINITI	Vârf endodiatermo compatibil cu aparatul ALCON INFINITI	Vârf endodiatermo compatibil cu aparatul ALCON INFINITI, DSP 25G steril,unica folosinta	Bucată	30	48,528.61
113	PIESE p/u irigație-aspirație compatibil cu aparatul ALCON INFINITI	PIESE p/u irigație-aspirație compatibil cu aparatul ALCON INFINITI	PIESE p/u irigație-aspirație compatibil cu aparatul ALCON INFINITI, STERIL,unica folosinta	Bucată	60	23,022.11
114		Miostat	Sol.Carbachol 0,01% flacon 1,0 ml steril pentru uz intraocular	flacon	30	6,901.11
Total:						35,308,341.98

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	eligibilitatea ofertantului sau candidatului; capacitatea de exercitare a activității profesionale; capacitatea economică și financiară; capacitatea tehnică și/sau profesională; standarde de asigurare a calității;

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Trimestru III - IV 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIENr. **02** din **25.08.2022****I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Mîndrești rl Telenești
IDNO	1007601006302
Adresa	s. Mîndrești rl Telenești, 5825
Numărul de telefon/fax	025844660, 025844160
Adresa de e-mail a autorității contractante	primariamindresti@gmail.com
Pagina web oficială a autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Angela Cebotari, 025844660
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin.(11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	primariamindresti@gmail.com SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate publică locală de nivelul I

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea serviciilor de proiectare sau de lucrări	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45200000-9	Lucrări de construcții complete sau parțiale și lucrări publice		Lucrări de reparație a drumurilor publice locale	800000 lei
n					

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legisau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Septembrie 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene)</i>	Nu Da

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 01_din 25.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	ÎM „Direcția Construcții Capitale”
IDNO	1002600047080
Adresa	Or. Chișinău, str.31 August 1989, 100
Numărul de telefon/fax	022234876
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@dcc.md
Adresa de internet ale autorității contractante	www.dcc.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Oxana Teleman , 067690618, oxana.teleman@mail.ru
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Întreprindere municipală, valorificarea banilor publici

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	71322000-1	achiziționarea serviciilor de proiectare la obiectivul: "Reconstrucția rețelelor ingineresti exterioare existente din bd. Ștefan cel Mare și Sfint, 83, clădirea Primăriei mun. Chișinău"	1	Este necesară elaborarea proiectului pentru Reconstrucția rețelelor ingineresti exterioare existente din bd. Ștefan cel Mare și Sfint, 83, clădirea Primăriei mun. Chișinău	390 000

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu
--	----

Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Ofertantul este obligat să facă cunoștință cu obiectivul și să elaboreze oferta în modul stabilit de lege. Termenul de elaborare a proiectului nu trebuie să depășească 4 luni

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	25.08.2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIENr. 1 din 19 august 2022**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria Negurenii Vechi
IDNO	1007601003655
Adresa	s.Negurenii Vechi, r.Ungheni
Numărul de telefon/fax	(0236)92-236; (0236)92-887
Adresa de e-mail ale autorității contractante	negurenii@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	negureniivechi.comuna.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Uscatu Galina tel.068207426/ gal65ina.uscatu@gmail.com
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA „RSAP” m.tender
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate Publică Locală nivelul I

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte) lei
1	45247130-0	“Construcția rețelelor de alimentare cu apă a satelor Coșeni, Țighira, Zăzulenii Vechi” comuna Negurenii Vechi, raionul Ungheni	volum de lucrări	Conform proiectului și caietului de sarcini	8101158,36

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Conform anunțului de participare

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	20 zile
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIENr. 01 din 25 august 2022**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria s.Cioburciu rn.Ștefan Vodă
IDNO	1007601006209
Adresa	S.Cioburciu raionul Ștefan Vodă
Numărul de telefon/fax	024235238; 069443877
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primariacioburciu@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Primar Nicolau Leonid,069443877; nicolauleonid@gmail.com
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Administrație Publică Locală Primăria s.Cioburciu raionul Ștefan Vodă

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45200000-9	Renovarea terenului de baschet, volei, pistei de alergare și terenului de joacă în cadrul terenului sportiv multifuncțional din s.Cioburciu rn.Ștefan Vodă	lot	Conform caietului de sarcini	2798128,26 lei

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu v Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu v Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Autoritatea contractantă va aplica criteriile de calificare și selecție în conformitate cu art.18 din Legea 131/2015. Criteriul de atribuire a contractului – Prețul cel mai scăzut.

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu v Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	Lucrările vor fi finanțate din mijloacele Fondului Național pentru Dezvoltarea Regională și Locală.

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 1 din 25.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primăria s.Caracui
IDNO	10076001005981
Adresa	MD-3419,RM,raionul Hîncești,satul Caracui
Numărul de telefon/fax	026931259
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primaria-s.caracui@inbox.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	https/primariacaracui.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Dubceac Anatolie 069773736/primaria-s.caracui@inbox.ru
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	instituție publică

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45453100-8	Reparatia capitala a gradinitei de copii cu 160 locuri din s. Caracui,raionul Hincesti	1/buc	Conform Caietului de sarcini	4736501.84
n		Denumire lotul n			

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație)

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	29.08.2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 1 din 26.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Miclești raionul Criuleni
IDNO	1007601009495
Adresa	s.Miclești r.Criuleni
Numărul de telefon/fax	024836236, 024836066, 069633164
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primariamiclesti@mail.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Buga Iurie, 069633164
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	primariamiclesti@mail.ru
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	APL nivelul I,

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45232411-6	Lucrări de construcție "Fântâna arteziană, sistemul de canalizare și stația de epurare din s.Miclești r.Criuleni"	Conform caietului de sarcini	Lucrări de construcție "Fântâna arteziană, sistemul de canalizare și stația de epurare din s.Miclești r.Criuleni"	5914058,00
n		Denumire lotul n			

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da

Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Săpătură mecanică cu excavatorul de 0,40-0,70mc, cu motor cu ardere internă și comanda hidraulică, în pământ cu umiditate naturală, descărcare în depozit teren cat.II
--	--

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	Cel mai mic preț

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIENr. 5 din 24.08.2022**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria s. Costești, r-ul Ialoveni
IDNO	1009601000108
Adresa	s. Costești, r-ul Ialoveni, str. Ștefan cel Mare 115
Numărul de telefon/fax	026853277, 026851238
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primcostesti@yahoo.com
Adresa de internet ale autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Perevoznic Diana, 026853277
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Instituție publică

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45212300-9	Lucrari de reparatie capitala a casei de cultura	1	Conform caietului de sarcini	2750.82
2	45212300-9	Echipament electric de forta, iluminat electric interior	1	Conform caietului de sarcini	1180.86

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu x Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu x Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	cel mai mic preț fără TVA, cu îndeplinirea tuturor criteriilor de selecție și calificare

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Trimestru III
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu x Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 01 din 24 august 2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primaria Zaicana
IDNO	1007601010046
Adresa	s. Zaicana, r. Criuleni
Numărul de telefon/fax	024871238
Adresa de e-mail ale autorității contractante	valentinafoiu.87@mail.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	www.zaicana.sat.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Bulmaga Valentina, 078880282 valentinafoiu.87@mail.ru
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	SIA „RSAP” Mtender, www.mtender.gov.md www.asd.md/achizitii/nationale/curente
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Administrație Publică Locală.

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45232153-9	Construcția și instalarea turnurilor de apă	2	Conform caietului de sarcini	2.051.476,14

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Eligibilitatea ofertantului; Capacitatea de exercitare a activității profesionale; Capacitatea economică și judiciară; Capacitatea tehnică; Standarde de asigurare a calitatii

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	Executia lucrarilor 2022

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIENr. 1 din 26 august 2022**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primaria Cigirleni
IDNO	1008601000189
Adresa	MD7715 s. Cigirleni r. Ialoveni
Numărul de telefon/fax	0268-71-236 0268-71-238
Adresa de e-mail a autorității contractante	cigirleniprimaria@gmail.com
Pagina web oficială a autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Primar Erizanu Sergiu nr.068811911
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin.(11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	nr. 069521111 cigirleniprimaria@gmail.com sergiuerizanu@gmail.com
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate publică locală Primaria Cigirleni

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea serviciilor de proiectare sau de lucrări	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	4520000-9	Rețele de canalizare s. Cigirleni r. Ialoveni	1	Conform caietului de sarcini	7653000.84

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu X Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legislații sau al unor acte administrative	Nu X Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
--	-------------

Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene)</i>	Nu X Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 3 din 25 august 2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Răzeni
IDNO	1007601006944
Adresa	RM, raionul Ialoveni, s. Răzeni, str. Ștefan cel Mare și Sfânt, 62
Numărul de telefon/fax	026874688, 026874236
Adresa de e-mail ale autorității contractante	razeniprimaria@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	www.razeni.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Munteanu Serghei; tel. 026874688, mob 076709494; e-mail sergheimld1966@mail.ru
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	achizitii.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Administrație publică locală

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45453000-7	Lucrări de reparație generală și renovare a Primăriei comunei Răzeni, raionul Ialoveni	1/lucrări	Lucrări de reparații generale și renovare	3294910,00 lei

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu-V Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu-V Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Prețul cel mai scăzut

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	26.08.2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție-V
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu Da-V
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 3 din 25.08.2022

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Penitenciarul nr. 8-Bender
IDNO	1019601000051
Adresa	Or. Bender, str. Chișinăului, 44
Numărul de telefon/fax	(+00373)552-6-82-66
Adresa de e-mail a autorității contractante	p8logistica@anp.gov.md
Pagina web oficială a autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire	Documentația de atribuire va fi plasată în SIA RSAP pe platforma achiziții.md e-mail: ionneagu20@mail.ru
<i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	

Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Instituție publică cu statut special
--	--------------------------------------

II. Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Descrierea achiziției	Preț lei/ buc (fără TVA)	Valoarea estimativă fără TVA, lei
1.	31120000-3	Lotul 1 Generator de curent	bucată	1	Tip deschis, GRUPEL G0100GRGR, 100/90 kVA, 80/72 kW, motor diesel, pornire automată inclusă	171066,55	171066,55
2.	09331000-8	Lotul 2 Panou fotovoltaic	bucată	20	Panou Fotovoltaic 375 W (MonoPerc/Half-cut) Manopera. Inclusiv cu montare.	3291,67	65833,33
3.	31155000-7	Invertor monofazat	bucată	1	Invertor monofazat cu autonomie 7.2 kW/230V 50 Hz(PV/ AC/ Acumulatori)	20910,00	20910,00

4.	31400000-0	Acumulator GEL	bucată	12	Acumulator GEL 12V-200Ah (capacitate stocare totală pentru întreg bancul de acumulatori-28,8 kV Ah, disponibil pentru consum până la-14,4 kV Ah- capacitatea poate varia în dependent de sarcina cuplată).	6963,34	83560,00	
5.	44322000-3	Sistem fixare	set	1	Sistem fixare cu profile din AL anodizat, set 20 PV	23073,97	23073,97	
6.	44320000-9	Cabluri, conectori	set	1	Cabluri, conectori DC/AC, elemente fixare și conectare, consumabile.	7487,82	7487,82	
7.	65300000-6	Panou comutare și distribuție	set	1	Panou comutare și distribuție DC/AC 230 V 50 Hz.	7270,00	7270,00	
8.	.	Manopera					37465,00	
TOTAL		Suma estimativă lei, fără TVA:						416666,67
		Suma estimativă lei, inclusive TVA:				500000,00		

III. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Prețul cel mai scăzut și corespunderea specificațiilor solicitate

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	25-26.08.2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție Licitație electronică în 3 runde cu pasul minim de 1 %

Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, în continuare JOUE)</i>	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

ANUNȚ DE INTENȚIENr. 1 din 26.08.2022**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primaria com.Albota de Jos
IDNO	1007601007516
Adresa	r-n Taraclia, s.Albota de Jos
Numărul de telefon/fax	067100708
Adresa de e-mail a autorității contractante	albotaprim@mail.ru
Pagina web oficială a autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Tataru Vitalie – 067100708 albotaprim@mail.ru
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire (În cazul în care, din motivele prevăzute la art.33 alin.(11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)	albotaprim@mail.ru
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 ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)	---

II. Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea serviciilor de proiectare sau de lucrări	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA(pentru fiecare lot în parte)
1	45200000-9	Extinderea rețelelor de apeduct	1	Extinderea rețelelor de apeduct	2577166.67
Valoarea estimativă totală fără TVA: 2577166.67					2577166.67

III. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu R Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legisau al unor acte administrative	Nu R Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	1. Prețul cel mai scasut

IV. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	26.08.2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
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 R Da

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Institua Publica Oficiul Național de Dezvoltare Regionala si Locala, mun. Chisinau, bd. Stefan cel Mare si Sfint, 124
Alte informații relevante	---

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 1 din _____

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Î.M. „Asociația de Gospodărire a Spațiilor Verzi”
IDNO	1002600047677
Adresa	mun. Chișinău, str. Pușkin, 62
Numărul de telefon/fax	067880677
Adresa de e-mail a autorității contractante	achizitii.spatiiverzi@gmail.com
Pagina web oficială a autorității contractante	https://agsv.md/
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	067880677
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	https://achizitii.md/ro/
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Întreprindere municipală

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	34110000-1	Autoturisme de serviciu	12 buc.	Conform Caietului de sarcini	5 880 000,00

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Cel mai mic preț care corespunde criteriilor de selecție

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție

Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, în continuare JOUE)</i>	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	Nu sunt

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. _1__din_25.08.2022__

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primăria com. Pelinia
IDNO	1007601009244
Adresa	s. Pelinia r. DSrochia
Numărul de telefon/fax	0 252 58236 59603
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primpelinia@mail.ru
Adresa de internet ale autorității contractante	
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Serghei Ana serghei.ana@mail.ru
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	primpelinia@mail.ru
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate publica

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
1	45231300-8	Extinderea sistemului de alimentare cu apă și canalizare	lucrare	Conform caietului de sarcini	7602900,02

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Ofertantul care va întruni toate cerințele de calificare și selecție, și va avea cel mai mic pret.

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziție
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art. 28 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IP.Compania „Teleradio-Moldova”
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1004600050558
Adresa	str. Miorita 1
Număr de telefon	022721047; 022406935
Număr de fax	022723352
E-mail	trm@trm.md , achizitii@trm.md
Adresa de internet	www.trm.md
Persoana de contact	Tatiana Sorocean
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Compania este radiodifuzor public național, care oferă produse audiovizuale și multimedia de diverse genuri pentru diferite categorii de public.

2. Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Produse petroliere
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1649848362685 Data publicării: 13.04.2022 Link-ul: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1649848362685?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 1
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 1

3. Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 03 din 18.05.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică ofertanților:

Denumire	Î.C.S. „LUKOIL-Moldova” SRL
IDNO	1002600005897
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	Adresa poștală: str. Columna 92, mun. Chișinău, MD-2012 Telefon: 022211225, 022220828 e-mail: dumitru.simonov@lukoil.md
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu

4. Loturile atribuite:

Nr. d/o	Denumirea operatorului economic	Denumirea lotului	Cod CPV	Cantitate și unitate de măsură	Numărul și data contractului	Valoarea contractului cu TVA
1	Î.C.S. „LUKOIL-Moldova” SRL	Produse petroliere	09000000-3	23000 litri	117 din 01.06.2022	588920,00

5. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv.	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IP Compania „Teleradio-Moldova”
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1004600050558
Adresa	str. Miorița 1
Număr de telefon	022721047; 022406935
Număr de fax	022723352
E-mail	trm@trm.md, achizitii@trm.md
Adresa de internet	www.trm.md
Persoana de contact	Tatiana Sorocean
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Compania este radiodifuzor public național, care oferă produse audiovizuale și multimedia de diverse genuri pentru diferite categorii de public.

2. Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Serviciilor de paza fizică și tehnică a obiectivelor
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1649859829148
	Data publicării: 13.04.2022
	Link-ul: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1649859829148?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 3
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 3
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 3

3. Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 04 din 26.05.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică ofertanților:

Denumire	I.S. „Servicii Pază” a MAI	
IDNO	1010600043506	
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	Adresa poștală: str. M.Varlaam 79, MD-2012, mun. Chișinău Telefon: 022256256 e-mail: secretariat@serviciipaza.md	
Întreprindere mică sau mijlocie	Da	Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da	Nu

4. Loturile atribuite:

Nr. d/o	Denumirea operatorului economic	Denumirea lotului	Cod CPV	Cantitate și unitate de măsură	Numărul și data contractului	Valoarea contractului cu TVA
1	I.S. „Servicii Pază” a MAI	Servicii de paza fizică și tehnică a obiectivelor	79713000-5	7 luni	119 din 07.06.2022	747348,00

5. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md

ANUNȚ DE ATRIBUIRE**nr. 68 din 27.07.2022****1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Agenția Asigurare Resurse și Administrare Patrimoniu a Ministerul Apărării
Localitate	Republica Moldova
IDNO	1006601001229
Adresa	mun. Chișinău, șos. Hîncești 84
Număr de telefon	022-25-21-28/ 25-21-49/ 25-20-71/ 25-23-00
Număr de fax	022 25 20 49
E-mail	elena.colesnic@army.md dimitru.negoita@army.md
Pagina web oficială	https://army.md
Persoana de contact	DUMITRU NEGOIȚĂ
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate centrală de achiziție a Ministerului Apărării

2. Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri
Obiectul de achiziție	Produse alimentare (Carne de porcine congelată)
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1654846651129
	Data publicării: 10.06.2022
	Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1654846651129?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 1
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1
	De la operatori economici dintr-un alt stat: 0
	Pe cale electronică: 1

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr.105/22 din 14.07.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL „ÎDT din Bardar”
IDNO	1003601006681

Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)	r-nul. Ialoveni, sat. Bardar, str. Lunca Botnei 11 Tel: 026837384/ 060202212 e-mail: idtbardar@mail.ru/ idtbardar@gmail.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturile atribuite:

№	Denumirea bunurilor	Cod CPV	Cantitate/ kg.	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Carne de porcine congelată	15113000-3	40000,00	14/574 din 27.07.22	3024000,00

Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: - mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	-

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 67 / 22 din 26.07.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Agencia Asigurare Resurse și Administrare Patrimoniu a Ministerului Apărării
Localitate	Republica Moldova
IDNO	1006601001229
Adresa	mun. Chișinău, șos. Hîncești 84
Număr de telefon/fax	022-25-21-49 21-21-28 25-20-71 25-23-00/ 022 25 20 49
E-mail	dumitru.negoita@army.md
Adresa de internet	https://army.md
Persoana de contact	DUMITRU NEGOIȚĂ; OLGA CONOVALOVA
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritatea centrală de achiziție a Ministerului Apărării

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri
Obiectul de achiziție	Articole de menaj – hârtie igienică, pentru necesitățile Armatei Naționale în anul 2022
Anunțul de participare	Nr -
	Data publicării: 05.07.2022
	Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1657027525834?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 1
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1
	De la operatori economici dintr-un alt stat: 0
	Pe cale electronică: 1

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 110/22 din 19.07.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL „ENGICONS”
IDNO	1014600005700

Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	or. Chișinău, str. Petru Zadnipru 14/6; 060135830 engiconscom@yahoo.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1.	Hârtie igienică	39230000-3	80000 role	14/ 572 din 26.07.2022	475200,00

*** La data de 15.07.2022 a fost depusă o contestație la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor, respectiv, în temeiul art. 85, alin. (18), Legea nr. 131/ 2015, semnarea contractului de achiziție, la loturile „Săpun lichid 5 litri”, „Săpun lichid 0,5 litri”, „Gel de duș”, se suspendă pînă la decizia finală a Agenției Naționale pentru Soluționarea Contestațiilor.**

4. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	-

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.5 din 07.07.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Pretura sectorului Rîșcani
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1007601009853
Adresa	MD-2068, mun. Chișinău, str. Kiev, 3
Număr de telefon/fax	022441098, 022441191/022441191
E-mail	pretura.riscani@gmail.com
Adresa de internet	www.rascani.md
Persoana de contact	Vlad MELNIC, Mihail FURCULIȚĂ
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Pretura sectorului Rîșcani - autoritate publică locală de nivelul al doilea

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Conform Legii 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări V
Obiectul de achiziție	Reamenajarea spațiului public, a unei porțiuni din terenul cu nr. cad. 0100414.422 si 0100414.441 (parțial), situat în mun. Chișinău, sec. Rîșcani, str. Miron Costin
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1650525495891 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21055447/ Data publicării: 21 aprilie 2022
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț V Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V

Nr. oferte primite	Total: 5 (cinci)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 5 (cinci)
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 5 (cinci)

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 7 din 07.06.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	S.C."Vastavit" S.R.L.
IDNO	1004600066894
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun. Chișinău bd. Moscova, 1/1, ap. 31, telefon: 069185264 vastavit2004@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da V Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu V
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu V

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Reamenajarea spațiului public, a unei porțiuni din terenul cu nr. cad. 0100414.422 și 0100414.441 (parțial), situat în mun. Chișinău, sec. Riscani, str. Miron Costin	45200000-9	1 proiect - lucrări	Nr. 56 din 21.06.2022	1999198,80

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu V Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu V Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.4 din 26.06.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Pretura sectorului Rîșcani
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1007601009853
Adresa	MD-2068, mun. Chișinău, str. Kiev, 3
Număr de telefon/fax	022441098, 022441191/022441191
E-mail	pretura.riscani@gmail.com
Adresa de internet	www.rascani.md
Persoana de contact	Vlad MELNIC, Mihail FURCULIȚĂ
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Pretura sectorului Rîșcani - autoritate publică locală de nivelul al doilea

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație Deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Conform Legii 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări V
Obiectul de achiziție	Amenajarea și reabilitarea Parcului Rîșcani (partial), situat pe terenul cu nr. cadastral 0100424.587 din mun.Chișinău, sectorul Rîșcani
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1650616632668 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21055552/lot/11570771/ Data publicării: 22 aprilie 2022
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț V Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V
Nr. oferte primite	Total: 2 (două) De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2 (două) De la operatori economici dintr-un alt stat: - Pe cale electronică: 2 (două)

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 5 din 26.05.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	"KVM Cons" S.R.L.
IDNO	1010600042392
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun. Chișinău str.Dumitru Rîșcanu, 12V, ap16, telefon: 069252252 kvmcons@gmail.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da V Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu V
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu V

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Amenajarea și reabilitarea Parcului Rîșcani, (partial) situat pe terenul cu nr. cadastral 0100424.587 din mun. Chișinău, sectorul Rîșcani	45200000-9	1 proiect - lucrări	Nr. 52 din 07.06.2022	75241399,95

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu V Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu V Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.3 din 26.06.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Pretura sectorului Rîșcani
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1007601009853
Adresa	MD-2068, mun. Chișinău, str. Kiev, 3
Număr de telefon/fax	022441098, 022441191/022441191
E-mail	pretura.riscani@gmail.com
Adresa de internet	www.rascani.md
Persoana de contact	Vlad MELNIC, Mihail FURCULIȚĂ
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Pretura sectorului Rîșcani - autoritate publică locală de nivelul al doilea

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Conform Legii 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări V
Obiectul de achiziție	Reamenajarea acceselor pietonale si zonelor verzi din scuarul Șipca si a trotuarelor din apropierea sa, din str. Nicolae Dimo, mun. Chisinau
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1650520609881 Data publicării: 21 aprilie 2022 Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21055432
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț V Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V

Nr. oferte primite	Total: 4 (patru)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 4 (patru)
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 4 (patru)

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 4 din 26.05.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	"Adrika" S.R.L.
IDNO	1014600026086
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun. Chișinău str. Lech Kaczynski, 2/3 telefon: 069177775 ninacovas@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da V Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu V
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu V

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Reamenajarea acceselor pietonale și zonelor verzi din scuarul Șipca și a trotuarelor din apropierea sa, din str. Nicolae Dimo, mun.Chisinau	45200000-9	1 proiect - lucrări	Nr. 51 din 06.06.2022	1303200,00

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu V Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu V Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestățiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.8 din 25.07.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Pretura sectorului Rîșcani
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1007601009853
Adresa	MD-2068, mun. Chișinău, str. Kiev, 3
Număr de telefon/fax	022441098, 022441191/022441191
E-mail	pretura.riscani@gmail.com
Adresa de internet	www.riscani.md
Persoana de contact	Vlad MELNIC, Mihail FURCULIȚĂ
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Pretura sectorului Rîșcani - autoritate publică locală de nivel al doilea

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea Ofertelor de Prețuri
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Conform Legii 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări V
Obiectul de achiziție	Amenajarea mini-scuarului din str. Alecu Russo, 11/1, mun. Chișinău (SCM Sfânta Treime)
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1653917090273 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21057364/ Data publicării: 30 mai 2022
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț V Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V

Nr. oferte primite	Total: 4 (patru)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 4 (patru)
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 4 (patru)

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 10 din 06.07.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	"Adrika" S.R.L.
IDNO	1014600026086
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun. Chișinău, str. Lech Kaczynski, 2/3, telefon: 069177775 ninacovas@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da V Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu V
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu V

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Amenajarea mini-scurului din str. Alecu Russo, 11/1, mun. Chișinău (SCM Sfânta Treime)	45200000-9	1 proiect - lucrări	Nr. 64 din 14.07.2022	527998,80

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu V Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu V Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziție publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRENr.7 din 25.07.2022**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Pretura sectorului Rîșcani
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1007601009853
Adresa	MD-2068, mun. Chișinău, str. Kiev, 3
Număr de telefon/fax	022441098, 022441191/022441191
E-mail	pretura.riscani@gmail.com
Adresa de internet	www.rascani.md
Persoana de contact	Vlad MELNIC, Mihail FURCULIȚĂ
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Pretura sectorului Rîșcani - autoritate publică locală de nivel al doilea

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație Deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Conform Legii 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări V
Obiectul de achiziție	Reamenajarea trotuarelor si zonelor verzi de-a lungul străzii Nicolae Dimo, mun. Chișinau, sect.Rîșcani (porțiunea cuprinsă de la Alecu Russo până la scuarul din str. Nicolae Dimo)
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1651149923494 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21055777/ Data publicării: 28 aprilie 2022
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț V Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V

Nr. oferte primite	Total: 5 (cinci)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 5 (cinci)
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 5 (cinci)

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 9 din 30.06.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	"Vicoliv Grup" S.R.L.
IDNO	1014600018975
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	s. Mereni, r-nul Anenii Noi, Republica Moldova, telefon: 069925965 achizitiipublice@vicoliv.md
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/>

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Reamenajarea trotuarelor și zonelor verzi de-a lungul străzii Nicolae Dimo, mun. Chișinău, sect. Rîșcani (porțiunea cuprinsă de la Alecu Russo până la scuarul din str. Nicolae Dimo)	45200000-9	1 proiect - lucrări	Nr. 63 din 13.07.2022	4438773,23

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu <input type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/>
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu <input type="checkbox"/> Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.6 din 20.07.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Pretura sectorului Rîșcani
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1007601009853
Adresa	MD-2068, mun. Chișinău, str. Kiev, 3
Număr de telefon/fax	022441098, 022441191/022441191
E-mail	pretura.riscani@gmail.com
Adresa de internet	www.rascani.md
Persoana de contact	Vlad MELNIC, Mihail FURCULIȚĂ
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Pretura sectorului Rîșcani - autoritate publică locală de nivelul al doilea

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitație Deschisă
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Conform Legii 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări V
Obiectul de achiziție	Renovarea trotuarului si scărilor de acces (portiunea str. Florilor, 2/2 - str. Florilor, 32) mun. Chișinău
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1651148740531 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21055773
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț V Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică V

Nr. oferte primite	Total: 7 (șapte)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 7 (șapte)
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 7 (șapte)

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 8 din 20.06.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	"Sud-Terra" S.R.L
IDNO	1014611001799
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	or.Comrat, str. Fedico,22, of.25, UTA Gagauzia, Republica Moldova, telefon: 069715606 sud-terra@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da V Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu V
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu V

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Renovarea trotuarului și scărilor de acces (porțiunea str. Florilor, 2/2 – str. Florilor, 32) mun. Chișinău	45200000-9	1 proiect - lucrări	Nr. 60 din 04.07.2022	4655880,00

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu V Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu V Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. ___/22 din _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Serviciul de Informații și Securitate al RM
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1006601000439
Adresa	bd. Ștefan cel Mare și Sfânt 166
Număr de telefon/fax	022239391
E-mail	dtm_sis@sis.md
Adresa de internet	sis.md
Persoana de contact	SIS SIS
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate centrală de achiziție

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	LP
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	-
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Climatizoare
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1654071088994 Data publicării: 01.06.2022 https://mtender.gov.md/tenders/ ocds-b3wdp1-MD-1654071088994
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 5 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 5 De la operatori economici dintr-un alt stat: 0 Pe cale electronică: 5

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. ___/22 din _____ 2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL "Neldiro"
IDNO	1007600063034
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu
Denumire	SRL "Lerai Invest"
IDNO	1020600031948
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu
Denumire	SRL "Inoxplus"
IDNO	1011600039984
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. Lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
Lot 1, 4	Lot 1, 4	42500000-1	Conform anunțului	___/22 din ____.____.2022	47940,00
Lot 2, 5, 6	Lot 2, 5, 6	42500000-1	Conform anunțului	___/22 din ____.____.2022	151026,00
Lot 3	Lot 3	42500000-1	Conform anunțului	___/22 din ____.____.2022	510450,78

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

3.

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 23 din 26.07.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Primăria mun. Ungheni
Localitate	mun. Ungheni
IDNO	1007601001787
Adresa	str. Națională nr.7
Număr de telefon/fax	0236 22577
E-mail	primăria_ungheni@yahoo.com
Adresa de internet	www.ungheni.md
Persoana de contact	Racovița Tatiana, +37369729897, racovita.tatiana1@gmail.com
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Nu se aplică

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Cererea Ofertelor de Prețuri</i>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Nu se aplică
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri
Obiectul de achiziție	Produse alimentare pentru trimestrul III al anului 2022 REPETAT
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1656078927239
	Data publicării: 24.06.2022
	Link: mtender.gov.md/ru/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1656078927239?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut + Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică

Nr. oferte primite	Total: 2
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2
	De la operatori economici dintr-un alt stat: 0
	Pe cale electronică: 2

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 19 din 15.07. 2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL"Domadicar"
IDNO	1012609002395
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	r-nul Ungheni, s. Vulpești, telefon 060775691, srl-domadicar@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Carne de bovină fără os	15800000-6	1500 kg	nr. 190 din 15.07.2022	297000,00
	Denumire	SA"Lactis"			
	IDNO	1003602151429			
	Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	or. Rîșcani, str. Comarov nr. 73, telefon 069104672, lactis_lactis@mail.ru			
	Întreprindere mică sau mijlocie			Da	Nu
	Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>			Da	Nu
	Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>			Da	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	laurt natural	15800000-6	12000 buc	nr. 191 din 15.07.2022	93600,00

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 22 din 25.07.2022

--

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Primăria mun. Ungheni
Localitate	mun. Ungheni
IDNO	1007601001787
Adresa	str. Națională nr.7
Număr de telefon/fax	0236 22577
E-mail	primăria_ungheni@yahoo.com
Adresa de internet	www.ungheni.md
Persoana de contact	Racovița Tatiana, +37369729897, racovita.tatiana1@gmail.com
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Nu se aplică

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Cererea Ofertelor de Prețuri</i>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Nu se aplică
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Lucrări
Obiectul de achiziție	Lucrări de instalare a indicatoarelor rutiere
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1654252120594 Data publicării: 03.06.2022 Link: mtender.gov.md/ru/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1654252120594?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut + Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 2 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 2 De la operatori economici dintr-un alt stat: 0 Pe cale electronică: 2

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 14 din 22.06. 2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL "Ciffi-ML Plus"
IDNO	1008600045413
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	mun. Chișinău, str. Independenței nr. 30/4, ap. 27, telefon 069276631, road-sign@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lucrări de instalare a indicatoarelor rutiere	45200000-9	1 lucr	nr. 188 din 04.07.2022	847342,51

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publică sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziție publică printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr.1 din 26.07.2022 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IPLT „Principesa Natalia Dadiani”
Localitate	Mun. Chișinău,
IDNO	1015620000128
Adresa	Mun. Chișinău, str. _Calea Ieșilor 21 (blocul I), str. Trușeni 3 (blocul II)
Număr de telefon/fax	022742918
E-mail	ipltnataliadadiani@gmail.com
Adresa de internet	https://nataliadadiani.wixsite.com/natalia-dadiani/galerie-foto
Persoana de contact	Cercel Doina, jurist Telefon: 068535107
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Instituție publică de învățământ

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea Ofertei de Preț
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	„Servicii de reparație curentă la blocurile de studii a IPLT „Principesa Natalia Dadiani”” REPETAT
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1655803128593 Data publicării: 21 iunie 2022, 12:57 Link: „Servicii de reparație curentă la blocurile de studii a IPLT „Principesa Natalia Dadiani”” REPETAT (achizitii.md)
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică

Nr. oferte primite	Total: 4 (patru)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: mici
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 4 (patru)

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 1 din 12 iulie 2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	„Quantis Eco” SRL
IDNO	IDNO: 1021600022826
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	Adresa: Mun. Chisinau, str. Mitropolit Petru Movila 23/16, of. 5 Email: office@quantis.md Telefon: + 373 68 905131
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	„Servicii de reparație curentă la blocurile de studii a IPLT „Principesa Natalia Dadiani” REPETAT	50800000-3	1 buc.	Nr. 17 din 19.07.2022	412 868,83

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:---

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 3 din 27.07.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Primaria Pelinei
Localitate	s.Pelinei r-I Cahul
IDNO	1007601007011
Adresa	s.Pelinei r-I Cahul
Număr de telefon/fax	029974287
E-mail	primariapelinei@mail.ru
Adresa de internet	
Persoana de contact	Cicu Valentina
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Administrație publică locală.
<i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Cerere Oferta Preț</i>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	<i>Achiziționarea unui automobil de serviciu com.Pelinei</i>
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Achiziționarea unui automobil de serviciu
Anunțul de participare	Nr.: Data publicării: 15.06.2022 Link: ocds-b3wdp1-MD-1655275239322
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 1 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică:

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 3 din 28 iunie 2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	S.A"Integral –Auto"
IDNO	1002603001432
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	029941661
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Automobil de serviciu	341100000-8	buc	24 din 04.07.2022	430000.00

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziție publică sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 15 din 26 iulie 2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Direcția generală asistență medicală și socială a Consiliului municipal Chișinău
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1007601010541
Adresa	Str. București nr. 35
Număr de telefon/fax	022-228084 /022-227590
E-mail	achizitii@dgams.md
Adresa de internet	-
Persoana de contact	Tamara Pîrvu
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	Instituție publică (servicii sociale)

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare</i>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Legea privind achizițiile publice nr.131 din 03.07.2015, art.56 alin. 1) lit. c); 2. Regulamentului cu privire la achizițiile publice folosind procedura de negociere, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr. 599 din 12.08.2020, art. 128 alin. 3. 3. Temeiul și motivul ce permite desfășurarea unei astfel de proceduri constă în faptul că în mun. Chișinău, există un singur operator economic care gestionează sistemul și parcul de troleibuze din Chișinău.
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri
Obiectul de achiziție	<i>Abonamente lunare pentru călătoria cu troleibuzul și autobuzul în transportul urban și suburban din municipiul Chișinău, pentru lunile iulie-decembrie 2022.</i>
Anunțul de participare	Nr.: 1618/22
	Data publicării: 27.06.2022
	Link: -202215043 NFP

Criteriul de atribuire utilizat	1. Prețul cel mai scăzut.
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 1
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: -
	De la operatori economici dintr-un alt stat: -
	Pe cale electronică: 1

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 64/22 din 29 iunie 2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	Î.M.„Regia Transport Electric”
IDNO	1003600048486
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	or. Chișinău, str. M. Dosoftei nr. 146, MD-2004 Telefon: 022-204100 / 022-752663 e-mail: rtechishinau@gmail.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1.	Abonamente lunare pentru călătoria cu troleibuzul și autobuzul în transportul urban și suburban din municipiul Chișinău, pentru lunile iulie-decembrie 2022.	22456000-1	970 abonamente pentru 6 luni (iulie-decembrie)	79/22 din 29.06.2022	669 560,00
			20 abonamente pentru 3 luni		
			10 abonamente pentru 1 lună		

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: -

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	-

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr .06 din 21.07.2022

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IMSP Spitalul Raional Cantemir
Localitate	Or. Cantemir
IDNO	1003603150382
Adresa	Or. Cantemir, str. Testemițanu 1
Număr de telefon/fax	0 273-22448 anticamera
E-mail	0 273-22448 anticamera
Pagina web oficială	srcantemir@mail.ru
Persoana de contact	Chihai Tatiana, 068695417
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Cererea ofertelor de preț</i>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Lucrări
Obiectul de achiziție	Lucrări de renovare a acoperișului la Blocul Alimentar al IMSP Spitalul Raional Cantemir
Anunțul de participare	Nr.: Data publicării: 23.06.2022 Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21058924/ocds-b3wdp1-MD-1655967680012
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 2 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică:

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru **nr. 09 din 18 iulie 2022** s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	Profmontajcons SRL
IDNO	1019600032176
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	Mun. Chișinău, str. Florilor 28/2 ap.90, 079364466, e-mail: profmontajcons@gmail.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea serviciilor de proiectare sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lucrări de renovare a acoperișului la Blocul Alimentar al IMSP Spitalul Raional Cantemir	45200000-9	1	82-22 din 21.07.2022	479303,86

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu
Publicarea anterioară în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i> privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. _____ din _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IP USMF "Nicolae Testemițanu"
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1007600000794
Adresa	Bd. Ștefan cel Mare 165
Număr de telefon/fax	022-205-221
E-mail	achiziții@usmf.md
Adresa de internet	www.usmf.md
Persoana de contact	Mariana Ciorba
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)</i>	

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Detergenți și obiecte de uz gospodăresc
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1654693704034 Data publicării: 08.06.2022 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21057963/
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 4 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 4 De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică: 4

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție :

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 41 din 14.07.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică ofertantului:

Denumire	SC "Rodital-Lux" SRL
IDNO	1002600050071
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	mun. Chișinău, s. Bubuieci, str. Ștefan cel Mare 14/1
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
	13. Mătură de mălai	39800000-0	630 buc	___ din ___ . 07.2022	20160,00

Denumire	"Deniadi" SRL
IDNO	1003600022839
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	mun. Chișinău, șos. Muncești 161/1
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
----------	---	---------	------------------------------	--------------------------	--------------------

	2. Săpun de rufe 200 gr.		1400 buc.		17304,00
	3. Soluție pentru WC.		1100 buc.		39864,00
	5. Lichid pentru pardosele.		500 buc.		57450,00
	11. Căldare zincată 10 litre.		10 buc.		597,60
	16. Lavete microfibre universale		900 buc.		15552,00
	17. Hîrtie igienică.		1800 buc.		11988,00
	18. Șervețele hîrtie.		4740 buc.		232923,60
	21. Scutece de u/f		20 buc.		1320,00
	24. Dispenser pentru prosop de hîrtie.	39800000-0	7 buc.	___ din ___ .07.2022	4140,36

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	Data (datele) și referința (referințele) publicărilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

Anunț privind modificarea contractului de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. 1 din 29.07.2022

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primaria satului Oxentea
Localitate	s.Oxentea r.Dubasari
IDNO	1007601008421
Adresa	s.Oxentea r.Dubasari
Număr de telefon	024856786
Număr de fax	024856786
E-mail	rodicaport@mail.ru
Adresa de internet	
Persoana de contact	Portărescu Rodica

II. Date cu privire la procedura de achiziție:

Procedura de atribuire aplicată	Concurs prin cererea ofertelor de pret
Nr. procedurii	21048619Link-ul:ocds-b3wdp1-MD-1639467972544
Data deschiderii ofertelor	23.12.2021
Nr. BAP	
Data publicării în BAP	
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv.	

III. Date cu privire la contractele de achiziție:

Tipul contractelor de achiziție	Bunuri
Obiectul de achiziție	Produce alimentare p/tru sem. I anul 2022 Gradinita de copii „Izvoras”.
Cod CPV	15000000-6
Contractele se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu
Sursa de finanțare	Buget de stat
Data deciziei de atribuire a contractelor	30.12.2021
Operatorii economici câștigători	<i>I.I Prozorovski Lilian</i> <i>S.A.Fabrica de unt din Florești</i> <i>S.R.L Alim-Total</i>

Date de contact ale operatorilor economici	<i>I.I Prozorovski Lilian – 069157487</i> <i>S.A.Fabrica de unt din Florești-025022597</i> <i>S.R.L Alim-Total – 022 42 21 11</i>
Nr. contractelor de achiziție	<i>I.I Prozorovski Lilian – 02</i> <i>S.A.Fabrica de unt din Florești- 03</i> <i>S.R.L Alim-Total - 04</i>
Data contractelor de achiziție	10.01.2022
Valoarea contractelor de achiziție	217450,52
Termen de valabilitate	31.07.2022
Termen de execuție	31.07.2022

IV. **Date cu privire la modificările contractului de achiziție/acordului-cadru:**

Tipul modificărilor operate	Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele:
Temeiul juridic	<i>Legea AP din 03.07.15art.76,alin.7.1,7.4</i>
Valoarea modificărilor	<i>15339,43</i>
Informații privind creșterea prețului în urma modificării	Nu se aplică
Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru	Nu
Alte informații relevante	

V. **Descrierea achiziției înainte și după modificare (natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor):**

VI. **În contextul** majorării prețurilor la produse alimentare, în legatură cu desfășurarea lucrărilor civile la grădinița de copii Izvoras procesului educational in cadrul instituției de educatie timpurie grădinița de copii Izvoras si activitatea instituție a fost suspendată, angajații sunt plecați in concediu ordinar in perioada iunie-august 2022 .

Au fost încheiate contracte privind achiziționarea produselor alimentare semestrul I a.2022 pentru gradinița de copii in sumă totală de 217450,52 lei, executat 202011,09, sold pe contracte neexecutat 15339,43 lei, în legatură cu expirarea termenului de valabilitate a contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul I se solicita eliberarea surselor financiare in suma totală de 15339,43 lei pentru achiziția produselor alimentare pentru semestrul II a.2022.

VII. **Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:**

Expirarea termenului de valabilitate a contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul I 202 la data de 31 iulie 2022 la gradinița de copii "Izvoras" eliberarea surselor financiare pentru înregistrarea contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul II a.2022

VIII. **Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru:**

_ Expirarea termenului de valabilitate a contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul I 2022 la data de 31 iulie 2022 la grădinița de copii "Izvoraș" eliberarea surselor financiare pentru înregistrarea contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul II a.2022

IX. **Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică/acordului-cadru Nr. 1 din 29.07.2022 a fost încheiat acordul adițional Nr.24,23,25 din 29.07.2022 privind:

_ Expirarea termenului de valabilitate a contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul I 2022 la data de 31 iulie 2022 la grădinița de copii "Izvoraș" eliberarea surselor financiare pentru înregistrarea contractelor de achiziție a produselor alimentare pentru semestrul II a.2022

Informații privind organismul de supraveghere și organismul de soluționare a contestațiilor:

Agencia Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: BAP@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ**privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 2 din 08.08.2022

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	IPLiceulTeoretic „M. Sadoveanu”
Localitate	s. Giurgiulești
IDNO	1012620009005
Adresa	5318, MOLDOVA, Cahul, s.Giurgiulești, INDEPENDENTEI
Număr de telefon	029968243
Număr de fax	
E-mail oficial	ltgiurgiulești@gmail.com
Adresa de internet	
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Machidon Silvia 069486923

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Altele: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Produse alimentare pentru IPLT „M.sadoveanu” s. Giurgiulești, r. Cahul
Cod CPV	15800000-6
Valoarea estimată a achiziției	
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: 21048991 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21048991/ocds-b3wdp1-MD-1640000769845
Data publicării anunțului de participare	
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu Da
Sursa de finanțare	Buget de stat Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: <i>[Indicați]</i>
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr. 1 din 12.01.2022
Denumirea operatorului economic	SRL Slavena Lux

Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 6 Data: 18.01.2022
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA:163654,69 Inclusiv TVA:195812,5
Termen de valabilitate	31.12.2022
Termen de execuție	31.12.2022
Denumirea operatorului economic	SRL Baguette
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 7 Data: 18.01.2022
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 154905,70 Inclusiv TVA: 171336,20 lei
Termen de valabilitate	31.12.2022
Termen de execuție	31.12.2022

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele: <i>[Indicați]</i>
Temeiul juridic	Sesizările operatorilor economici; Scrisoarea Ministerului Finanțelor al RM nr 13-09/94 din 14.04.2022 referitor la executarea contractelor de achiziții publice în contextual volatilității prețurilor;
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<i>[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]</i>
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	<i>[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i>
Alte informații relevante	

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

Micșorarea valorii contractului cu 91263,74 lei MD (nouă zeci și una mii două sute șazeci și trei lei, 74 bani MD) cu operatorul SRL Slavena Lux

Nr.	Denumire produs	Unit.	Cantitatea și valoarea conform contractului					Cantitatea și valoarea după modificare (micșorare)				
			Cantitatea	Pret fara TVA	Pret cu TVA	Suma totala fara TVA	Suma totala cu TVA	Cantitatea	Pret fara TVA	Pret cu TVA	Suma totala fara TVA	Suma totala cu TVA
	Lotul 3 Unt	kg	100	105,83	127	10583,33	12700,00	40,00	105,83	127,0	4233,20	5080
	Lotul 6 Cașcaval	kg	80	101,67	122,00	8133,33	9760,00	27,50	101,67	121,98	2795,93	3354,39

	Lotul 11 Bicarbonat de sodiu	buc	10	7,92	9,50	79,19	95,00	10	7,92	9,5	39,60	95
	Lotul 16 Fasole	kg	150	24,53	26,5	3679,50	3975,00	58,50	24,53	26,50	1435,01	1550,25
	Lotul 17 Mazare verde	buc	150	11,33	13,60	1700,00	2040,00	90,00	11,33	13,60	1019,70	1224
	Lotul 19 Suc de roșii	buc	50	29,66	35,6	1483,34	1780,00	30,00	29,66	35,60	889,80	1068
	Lotul 20 Piept de pui	kg	400	49,91	59,9	19966,67	23960,00	250	49,91	59,90	12477,50	14975
	Lotul 21 Aripioare de pui	kg	300	36,58	43,9	10975,00	13170,00	160	36,58	43,90	5852,80	7024
	Lotul 22 Armuri (șolduri fără os, fără codiță)	kg	400	45,00	54,00	18000,00	21600,00	120,00	45	54,00	5400,00	6480
	Lotul 23 Copănele de pui (gambă de aripi)	kg	200	43,33	52,00	8666,67	10400,00	124,00	43,33	52,00	5372,92	6448
	Lotul 24 Carne de porc dezosată	kg	300	85,00	102,00	25500,00	30600,00	180,00	85	102,00	15300,00	18360
	Lotul 25 Peste congelat Hec	kg	300	44,16	52,99	13247,50	15897,00	180,00	44,16	52,99	7948,80	9538,2
	Lotul 26 Paste fainoase	kg	100	11,83	14,2	1183,00	1420,00	40,00	11,83	14,20	473,20	568
	Lotul 27 Orez	kg	100	13,98	16,77	1397,50	1677,00	19,00	13,98	16,72	265,62	317,7
	Lotul 29 Griș	kg	60	10,29	12,35	617,50	741,00	0	0	0	0	0
	Lotul 30 Arpacaș	kg	60	7,33	8,80	440,00	528,00	20,00	7,33	8,80	146,60	176
	Lotul 31 Fulgi de ovăz	kg	60	13,75	16,5	825,00	990,00	20,25	13,75	16,49	278,44	333,9
	Lotul 32 Hrișcă	kg	100	29,75	35,7	2975,00	3570,00	0	0	0	0	0
	Lotul 34 Mălai	kg	70	10,33	12,4	723,33	868,00	10,00	10,33	12,40	103,30	124
	Lotul 36 Oțet	l	20	6,67	8,00	133,33	160,00	5,00	6,67	8,00	33,35	40
	Lotul 37 Piper negru	kg	1	175,00	210,00	175,00	210,00	1,00	175	210,00	175,00	210
	Lotul 38 Pasta de roșii	buc	100	19,33	23,2	1933,33	2320,00	38,00	19,33	23,20	734,54	881,6
	Lotul 39 Oregano	buc	20	3,75	4,5	75,00	90,00	20	3,75	4,5	75,00	90,00
	Lotul 40 Rozmarin	buc	20	3,75	4,50	75,00	90,00	20	3,75	4,50	75,00	90,00
	Lotul 41 Cimbu	buc	20	3,75	4,50	75,00	90,00	20	3,75	4,50	75,00	90,00

	Lotul 42 Busuioc	buc	20	3,75	4,50	75,00	90,00	20	3,75	4,50	75,00	90,00
	Lotul 44 Ceai	buc	10	74,95	89,95	749,50	899,50	4,00	74,92	89,90	299,68	359,6
	Lotul 45 Făină de grâu	kg	30	8,33	10,00	250,00	300,00	10,00	8	9,60	80,00	96
	Lotul 46 Ouă	buc	4000	1,94	2,33	7766,67	9320,00	1740	1,8	2,16	3132,00	3762,3
	Lotul 47 Ulei	l	100	32,08	38,50	3208,33	3850,00	80,00	32,08	38,48	2566,40	3078,5
	Lotul 51 Cașcaval topit	buc	2500	6,00	7,20	15000,00	18000,00	1358	10,32	12,38	14014,56	16816,32
	Lotul 52 Foi de dafin	buc	30	1,17	1,40	35,00	42,00	30,00	1,17	1,40	35,10	42
	Lorul 54 Tăieței de casă	buc	40	13,42	16,1	536,67	644,00	20,00	13,42	16,10	268,40	322
	Lotul 55 Mei	kg	60	10,92	13,1	655,00	786,00	20,00	10,92	13,10	218,40	262
	Lotul 58 Covrigi mari	kg	50	22,22	24,00	1111,00	1200,00	18,00	22,22	24,00	399,96	432
	Lotul 60 Castraveți murați	buc	50	32,50	39,00	1625,00	1950,00	30,00	32,5	39,00	975,00	1170
Total						163654,69	195812,5				87264,80	104548,76

Micșorarea valorii contractului cu 108251.03 lei MD (una sută opt mii două sute cincizeci și unu lei, 03 bani MD) cu operatorul SRL Baguette

	Denumire produs	Unit.	Cantitatea și valoarea conform contractului					Cantitatea și valoarea după modificare (micșorare)				
			Canti- tatea	Pret fara TVA	Pret cu TVA	Suma totala fara TVA	Suma totala cu TVA	Canti- tatea	Pret fara TVA	Pret cu TVA	Suma totala fara TVA	Suma totala cu TVA
	Lotul 1 Lapte	l	1400	12,94	13,98	18116,00	19572,00	550	12,94	13,98	7117	7689
	Lotul 2 Smantana	buc	120	23,20	25,06	2784,00	3007,20	90	18,56	20,05	1670,82	1804,5
	Lotul 4 logurt	buc	3500	4,67	5,04	16345,00	17640,00	1621	4,67	5,04	7570,07	8169,84
	Lotul 5 Brinza de vaci proaspata	kg	200	67,59	73,00	13518,00	14600,00	60	67,59	73,00	4055,4	4380
	Lotul 7 Cartofi	kg	1300	7,59	8,20	9867,00	10660,00	526,5	7,59	8,2	3996,13	4317,3
	Lotul 8 Varză	kg	800	10,19	11,00	8152,00	8800,00	280,7	10,19	11,00	2860,33	3087,7
	Lotul 9 Morcovi	kg	450	8,61	9,30	3874,50	4185,00	220,1	8,61	9,3	1895,06	2046,93
	Lotul 10 Ceapă	kg	450	8,52	9,20	3834,00	4140,00	231,6	8,52	9,2	1973,23	2130,72

	Lotul 12 Usturoi	kg	5	55,56	60,00	277,80	300,00	4,1	55,56	60	227,80	246,00
	Lotul 13 Mere	kg	1500	9,07	9,80	13605,00	14700,00	345,7	9,07	9,8	3135,50	3387,86
	Lotul 14 Banana	kg	600	23,33	28,00	13998,00	16800,00	119,2	23,33	28,0	2780,94	3337,6
	Lotul 15 Lamâie	kg	30	27,50	33,00	825,00	990,00	14,2	27,5	33	390,5	468,6
	Lotul 18 Suc de fructe tetrapak	buc	4000	4,17	5,00	16680,00	20000,00	1612	4,17	5	6722,04	8060
	Lotul 28 Mazăre uscată	kg	150	8,44	9,12	1266,00	1368,00	0	8,44	9,12	0	0
	Lotul 33 Arnautcă	kg	60	10,20	12,24	612,00	734,00	10	10,2	12,24	102	122,4
	Lotul 35 Sare iodată	kg	70	4,17	5,00	291,9	350,00	10	4,17	5	41,7	50
	Lotul 43 Zahăr	kg	200	15,37	16,60	3074,00	3320,00	180	15,37	16,6	2766,6	2988
	Lotul 48 Castraveți proaspeți	kg	100	34,26	37,00	3426,00	3700,00	10	34,26	37	342,6	370
	Lotul 49 Roșii proaspete	kg	100	30,56	33,00	3056,00	3300,00	20,1	30,56	33	614,26	663,3
	Lotul 50 Brânzică dulce	buc	2500	6,06	6,54	15150,00	16350,00	1084	6,06	6,54	6569,04	7089,36
	Lotul 53 Ardei gras	kg	50	48,15	52,00	2407,50	2600,00	25,9	48,15	52	1247,085	1346,8
	Lotul 56 Sfeclă roșie	kg	300	7,64	8,25	2292,00	2475,00	46,2	7,64	8,25	352,968	381,16
	Lotul 57 Borș de casă	l	50	7,08	8,50	354,00	425,00	37	7,08	8,5	261,96	314,5
	Lotul 59 Biscuiți de ovăz	kg	50	22,00	26,40	1100,00	1320,00	24	22	26,4	528	633,6
Total						154905,7	171336,2				57221,03	63085,17

Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

Schimbările excepționale a circumstanțelor, din cauza majorării costurilor la produsele alimentare, sesizările primite de la operatorii economici, încă din luna aprilie 2022, privind problemele apărute ce țin de imposibilitatea de executării contractelor de achiziție ca urmare a creșterii prețurilor și a indicelui inflației, cât și afectarea lanțului de

aprovozionare provocată de războiul din Ucraina, au determinat prezenta modificare .

Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr._6_din _18.01.2022 cu operatorul SRL Slavena Lux și nr. 7 din 18.01.2022 cu operatorul SRL Baguette au fost încheiate acorduri adiționale privind micșorarea contractelor

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
SRL Slavena Lux	1	12.08.2022	76389.89	91263.74
SRL Baguette	1	12.08.2022	97684.67	108251.03

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;

e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ

privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. 2 din 08 august 2022

I. **Date cu privire la autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primaria Pânășești
Localitate	comuna Pânășești r.Strășeni
IDNO	1007601009439
Adresa	Str.Ștefan cel Mare nr.53
Număr de telefon	0237-77-2-36
Număr de fax	0237-77-2-25
E-mail oficial	primaria.panasesti@mail.ru
Adresa de internet	panasesti.md
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Bujoreanu Valeriu v.bujor@mail.ru

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cerere de oferte a prețului
Obiectul achiziției	Termoizolarea fațadelor grădiniței de copii din s. Pânășești
Cod CPV	45200000-9
Valoarea estimată a achiziției	1 130 154,86 LEI MDL
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1645553559858
Data publicării anunțului de participare	Data publicării: 22.02.2022
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Lucrări
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu
Sursa de finanțare	Buget local
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	

Denumirea operatorului economic	SRL CONSTRUCTIV GRUP
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 6
	Data: 23 martie 2022
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 713 078,57MDL
	Inclusiv TVA: 855694,28 MDL MDL
Termen de valabilitate	31.12.2022
Termen de execuție	3 luni

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Majorarea valorii contractului
Temeiul juridic	<i>Acord adițional nr.1 din 08 august 2022</i>
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<i>Prețul actualizat: 939 344,92 Lei MDL inclusiv TVA 156557,48 MDL</i>
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	<i>[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i>
Alte informații relevante	

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

Se modifică valoarea contractului în baza "Procesului-verbal de constatare nr.1 privind constatarea volumelor de lucrărilor suplimentare executate. Deviz de Cheltuieli, lucrări adăugătoare.

Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Prin procesul verbal de constatare nr.1 privind constatarea volumelor de lucrări executate suplimentar, care au fost înregistrate pe parcursul executării lucrărilor, în rezultatul adaptării proiectului la situația de facto la obiectiv cât și în urma solicitării antreprenorului, aprobate de proiectant și beneficiar. Lucrările executate au fost transpuse în devizul de cheltuieli.

II. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.1 **din 28 februarie 2022** a fost încheiat acordul adițional privind

Denumire operator economic	Întreprinderea: Cu capital autohton/ Cu capital mixt/asociere/ Cu capital străin	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
				Inclusiv TVA	
SRL CONSTRUCTIV GRUP		1	08 august 2022	782,787,44 MDL	939 344, 92 MDL

ANUNȚ**privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 1 din 02.08.2022

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	IMSP Institutul de Cardiologie
Localitate	Chisinau
IDNO	1003600150613
Adresa	Testemitanu 29/1
Număr de telefon	022256080
Număr de fax	022733600
E-mail oficial	icachizitii@gmail.com
Adresa de internet	lcardiologie.md
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Stoicev Tatiana (022) 256-125

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Licitație deschisă
Obiectul achiziției	Lucrări la sistemul de alimentare cu apa, canalizare pentru IMSP Institutul de Cardiologie , str. N. Testemiteanu 29/1, mun. Chisinau
Cod CPV	45400000-1
Valoarea estimată a achiziției	3 141 725,00
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr. ocds-b3wdp1-MD-1626875228379-EV-1626936348665 Link: https://e-licitatie.md/contract-notice/26132#general
Data publicării anunțului de participare	22/07/2022
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Lucrări
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu
Sursa de finanțare	Buget CNAM
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	10.09.2021
Denumirea operatorului economic	„ Prodimus „SRL
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 8379 Data: 23.09. 2021

Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 3 017 956.63
	Inclusiv TVA: 3 621 547,95
Termen de valabilitate	30.11.2022
Termen de execuție	30.11.2022

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului <ul style="list-style-type: none"> Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele: <i>[Indicați]</i>
Temeiul juridic	Articolul 76 (7) legea131 din 03.07.2015
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	Prețul lucrărilor nu se schimbă. Valoarea modificărilor aplicate sumei contractului se încadrează în limita la 15 %
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	Nu sunt
Alte informații relevante	Nu sunt

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

Pe parcursul executării lucrărilor, în urma precizării la fața locului și examinării caietului de sarcini, au fost precizate volume de lucrări executate și specificate volumele suplimentare, neprevăzute în devizul aprobat.

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

În timpul demontărilor și demolărilor la fața locului au fost identificate volume (ascunse) neprevăzute, care au fost imposibil de prevăzut la perioada de proiectare și întocmire al devizului de cheltuieli. Respectiv neexecutarea lucrărilor suplimentare, face imposibilă finalizare lucrărilor la rețelele sanitare, pentru utilizarea practică a încăperilor conform destinației și buna funcționare a rețelelor de apă și canalizare.

III. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru **nr. 21 din 02.08.2022** a fost încheiat acordul adițional privind: Majorarea valorii contractului Nr. 8379 din 23.09.2021, între **IMSP Institutul de Cardiologie și „Prodomus,, SRL** cu suma de 452 693,49 lei MD, ceea ce constituie 15 % din valoarea contractului inițial.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
SRL „Prodomus,,	Nr 1	02.08.2022	3 470650,12	4 164780,14

Agencia Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;

e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ**privind modificarea contractului
de achiziții publice**

Nr. 21053920 din 10.08.2022

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Direcția Educație Tineret și Sport sect. Buiucani
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1007601009967
Adresa	Str. Ș.Neaga 19
Număr de telefon	022210335
Număr de fax	022210335
E-mail oficial	dets_buiucani@list.ru
Adresa de internet	
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Matcovschi Angela/ 060169633

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Altele: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Lucrări de reparație la IET nr.20, nr.26, nr.62, nr.63, nr.113, nr.145, nr.185, nr.186 și CCT, instituții din subordinea DETS sect. Buiucani
Cod CPV	45200000-9
Valoarea estimată a achiziției	1 839 059,00
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: 21053920 Link-ul: mtender.gov.md/plans/ocds-b3wdp1-MD-1648201675807
Data publicării anunțului de participare	25.03.2022
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu Da
Sursa de finanțare	Buget de stat Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: <i>[Indicați]</i>
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	27.12.2021

Denumirea operatorului economic	Nr. contractului de achiziție	Data contractului de achiziție	Valoarea contractului de achiziție		Termen de valabilitate	Termen de execuție
			Fără TVA	Inclusiv TVA		
SRL VANRO-COM	03/L	01.06.2022	112 845,98	135 415,18	31.12.2022	1 LUNI

II. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezilierea contractului Altele: <i>[Indicați]</i>
Temeiul juridic	În baza art.77 alin. (1) lit. (b)
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<i>[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]</i>
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru	<i>[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i>
Alte informații relevante	

III. Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

Rezilierea contractului nr. 03/L din 01.06.2022, înregistrat la Trezorerie cu nr. 2022-0000003119 la data de 13.06.2022 încheiat între DETS sect. Buiucani și SRL Vanro Com, privind achiziționarea *Lucrări de montare a tavanelor, IET nr. 63 str. Columna, 142, cu eliberarea soldului de pe contract -135 415,18 (una sută trezeci și cinci mii patru sute cincisprezece lei, 18 bani)lei.*

IV. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

Notificarea nr. 18/07-1 din 18.07.2022 parvenită de la agentul economic SRL Vanro Com (se anexează).

V. Rezultatele examinării:

În baza **deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție** din 10.08.2022 a fost încheiat acordul adițional privind **rezilierea contractului.**

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
SRL VANRO-COM	29/L/ 03	10.08.2022	-112 845,98	-135 415,18

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;
e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ

**privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 21055828/01 din 09.08.2022

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Băcioi
Localitate	Comuna Băcioi
IDNO	1007601010220
Adresa	Comuna Băcioi, str. Independenței 125
Număr de telefon	022383525
Număr de fax	022383525
E-mail oficial	primaria.bacioi2011@mail.ru
Adresa de internet	
Persoana de contact	Țonu Maria
<i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	022381255 mariatonu@bacioi.md

II. Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Licitație publică
Obiectul achiziției	Lucrări de reparație și întreținere a drumurilor publice din com. Băcioi, mun. Chișinău
Cod CPV	45200000-9
Valoarea estimată a achiziției	4 259 516,65
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: MD-1651225541076 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21055828/
Data publicării anunțului de participare	29.04.2022
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	

III. Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Lucrări
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu
Sursa de finanțare	Buget local
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	26.05.2022
Denumirea operatorului economic	„Vicoliv Grup” SRL
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 93 Data: 31.05.2022
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 3 386 799,04 Inclusiv TVA: 4 064 158,84
Termen de valabilitate	31.12.2022
Termen de execuție	30 zile

IV. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Majorarea valorii contractului
Temeiul juridic	Art. 76 alin. 7 pct. 2 din Legea nr. 131/2015

Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<i>Prețul lucrărilor se majorează cu 12,9 %, echivalentul a 525 751,89 lei</i>
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	<i>Nu este cazul</i>
Alte informații relevante	Contractul DE ANTREPRIZĂ Nr. 93 privind achiziția prin Licitație Deschisă din 31 mai 2022 este valabil până la data de 31.12.2022. Lucrările achiziționate în temeiul acestui contract, înregistrat la Trezoreria De Stat la data de 21 iunie 2022, au fost demarate mai târziu, la început de luna iulie. Totodată, menționăm că pe perioada condițiilor meteo nefavorabile (ploi torențiale din luna iulie-august) lucrările au fost de mai multe ori suspendate și reluate ulterior, odată cu îmbunătățirea condițiilor climaterice.

V. Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

Lucrările de reparație și întreținere periodică a drumurilor publice din comuna Băcioi, mun. Chișinău, achiziționate prin licitația deschisă nr. MD-1651225541076 urmau a fi executate în strict conformitate cu devizul de cheltuieli identificat și selectat de grupul de lucru și verificat în modul stabilit de lege, înaintat de Primăria com. Băcioi în documentația de atribuire. Însă, după constatarea necesității efectuării unor lucrări suplimentare și modificarea achiziției, volumul lucrărilor stabilit inițial se mărește, conform procesului verbal al grupului de lucru (diriginte, responsabil tehnic și beneficiar) precum și devizului aprobat de Primarul com. Băcioi, în sumă de 525 751,89 lei.

VI. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

Pe perioada executării lucrărilor de reparație și întreținere periodică a drumurilor publice din com. Băcioi, mun. Chișinău, conform **contractului de antrepriză nr. 93 din 31.05.2022 înregistrat de Trezoreria de Stat la data de 21 iunie 2022**, din cauza averselor puternice (ploi abundente) căzute în lunile iulie - august 2022, au fost formate scurgeri intensive pe drumuri cu inundații locale a drumurilor, inclusiv a străzilor supuse reabilitării și întreținerii conform contractului, iar peste suprafața părții carosabile, deteriorată avansat (crăpăturilor), a pătruns umiditatea la baza drumului ce a dus la necesitatea îndeplinirii consolidării bazei drumului, curățarea și înlăturarea stratului de noroi și necesită lucrări adaugătoare și anume s-a constatat necesitatea de a efectua lucrări suplimentare, neplanificate la etapa inițierii procedurii de achiziție: lucrări de amenajare a părții carosabile, consolidarea acostamentelor în urma ploilor abundente din timpul lucrărilor, lucrări de plombare în volum suplimentar în urma decaării și constatării că unele porțiuni vechi de asfalt lipsește fundația și s-a utilizat cantități mai mari de materiale (amestecuri de asfalt, piatră etc.), pe alocuri fundația chiar lipsește fiind spălată de apele pluviale, existând pericol iminent de surpare 40.m2, supralărgirea părții carosabile în varianta albă în scopul protejării drumului de asfalt să nu fie erodat și spălat de apele pluviale stabilite în urma ploilor abundente din perioada 25-31 iulie 2022; 01-06 august 2022, S=700m2, supralărgirea părții carosabile în varianta asfaltată în timpul executării lucrărilor față de unele accese pe străzi și acces la casele oamenilor la plângerea și nemulțumirea locatarilor unde urmau a fi efectuate lucrările, lucrări de reparație (asfaltare) de supralărgire a drumului pe lungimea lui în sectoarele din s. Străisteni, com. Băcioi S=461 m2.

În consecință Grupul de lucru consideră necesar de a majora contractul de antrepriză nr. 93 din 31.05.2022 cu 525 751,89 lei, ceea ce constituie 12,9 % din valoarea contractului de achiziție prenotat, conform devizului aprobat.

Lucrările menționate supra, în privința reparației și întreținerii drumurilor din com. Băcioi, mun. Chișinău, sunt tehnic și tehnologic legate unele de altele și constituie un tot întreg, necesare pentru buna executare a proiectului demarat.

VII. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 93 din 31.05.2022 a fost încheiat acordul adițional privind majorarea valorii contractului cu 525751,89 lei.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Fără TVA	Inclusiv TVA
„Vicoliv Grup” SRL	1	09.08.2022	438 126,57	525 751,89

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;
e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.: 022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ**privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 05 din 11.08.2022

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Consiliul raional Cantemir
Localitate	Or. Cantemir
IDNO	1007601010275
Adresa	Str. Trandafirilor 2, or. Cantemir MD 7301
Număr de telefon	(0273) 22650 Președintele raionului
Număr de fax	(0273) 22058 anticamera
E-mail oficial	contact@cantemir.md
Adresa de internet	cantemir.md
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Ichim Anatolie- președintele raionului Cantemir Pupăzan Emil- Președintele grupului de lucru pentru achiziții publice, tel.0273-22750 Rotaru Diana- specialist în domeniul achizițiilor publice, tel. 0273-22850

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă V Altele: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Reparația capitală a drumului L605 (L599) s. Capaclia, r-nul Cantemir
Cod CPV	45233142-6
Valoarea estimată a achiziției	6 250 000,00
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: 21039544/ ocds-b3wdp1-MD-1620887080458 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21039544/
Data publicării anunțului de participare	Data publicării: 13.05.2021
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări V
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu V Da

Sursa de finanțare	Buget de stat V Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: <i>[Indicați]</i>
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	07.06.2021
Denumirea operatorului economic	<i>SRL Constdrum</i>
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 23 Data: 16.06.2021
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 4 658 479,17 Inclusiv TVA: 5 590 175,00
Termen de valabilitate	31.12.2022
Termen de execuție	31.12.2022

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele:
Temeiul juridic	Art. 76 alin. (7) pct. 1) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<i>129 318,94 lei inclusiv TVA</i>
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	<i>Darea de seamă nr.21039544/02 din 02.11.2021</i> <i>Darea de seamă nr.21039544/04 din 23.02.2022</i>
Alte informații relevante	

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

În urma desfășurării licitației publice Nr. [ocds-b3wdp1-MD-1620887080458](#), a fost înregistrat contractul de antrepriză Nr.23 din 16.06.2021 cu operatorul economic SRL Constdrum, obiectul achiziției fiind "Reparația capitală a drumului L605 (L599) s. Capaclia, r-nul Cantemir", în valoare de 5 590 175,00 lei, inclusiv TVA.

Modificările obiectului achiziției prevăd majorarea valorii contractului, cu 129 318,94 lei, inclusiv TVA.

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

Contractul de antrepriză nr. 23 din 16.06.2021 "Reparația capitală a drumului L605 (L599) s. Capaclia, r-nul Cantemir", încheiat pe 2 ani 2021-2022, în urma depistării unei erori tehnice comisă de proiectant, și anume, în proiectul tehnic elaborat de Institutul de proiectări de Stat IPROCUM, este indicat lățimea drumului în cotituri 8,30m însă în devizele locale, caietul de sarcini la fel emise de Institutul de proiectări de Stat IPROCUM, este calculat la 5,50m pe întreaga porțiune de drum, inclusiv cotiturile. Agentul economic a depus oferta luând în calcul cantitățile indicate conform caietului de sarcini, însă în momentul efectuării lucrărilor a depistat această eroare, necorespunderea caietului de sarcini cu proiectul tehnic, și a adus la cunoștința grupului de lucru pe achiziții publice a Consiliului raional Cantemir.

Pentru îndeplinirea corectă și calitativă a lucrărilor este necesar de a majora valoarea contractului cu 129 318,94 lei inclusiv TVA (adică 2,31% din valoarea inițială a contractului).

Ca rezultat al situației constatate, ținând cont de prevederile art. 76 alin.(7) pct.1 al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice dar și prevederile contractuale, grupul de lucru stabilește necesitatea operării modificărilor în contractul de antrepriză ce ține de majorarea valorii acestora, prin încheierea unui Acord Adițional privind modificarea valorii contractuale, conform devizului de cheltuieli.

III. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 21039544/07 din 11.08.2022, a fost încheiat acordul adițional privind majorarea valorii contractului.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
SRL Constdrum	Nr.05	Data 11.08.2022	107 765,78	129 318,94

ANUNȚ**privind modificarea contractului
de achiziții publice**

Nr.02 din 30.06.2022

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	IP Gimnaziul-grădiniță „Igor Crețu”
Localitate	Comuna Găvănoasa, raionul Cahul
IDNO	1012620011077
Adresa	Comuna Găvănoasa
Număr de telefon	0299 57 121
Număr de fax	0299 57 121
E-mail oficial	gimnaziulgavanoasa@gmail.com
Adresa de internet	
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Fedosova Oxana

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	COP
Obiectul achiziției	Produse alimentare
Cod CPV	15800000-6
Valoarea estimată a achiziției	347353,7
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: 21051725/ocds-b3wdp1-MD-1644842973106 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21051725/
Data publicării anunțului de participare	14.02.2022
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	

Date cu privire la contractul de achiziție:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu
Sursa de finanțare	Bugetul de stat

Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție	26.02.2022
Denumirea operatorului economic	SLAVENA LUX
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr:10
	Data:01.03.2022
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA:277882,96
	Inclusiv TVA: 347353,7
Termen de valabilitate	31.12.2022
Termen de execuție	31.12.2022

II. Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului Rezelierea contractului
Temeiul juridic	Art.77 (1)lit.b din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice,pct.8.1 din contractul de achiziție NR. 10 SLAVENA LUX din 01.03.2022, Circulara Ministerului de Finanțe al RM nr.13-09/94 din 14.04.2022 referitor la executarea contractelor de achiziții publice în contextul volatilității prețurilor
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<i>Nu se aplică</i>
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	<i>Nu se aplică</i>
Alte informații relevante	

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

În urma desfășurării procedurilor de achiziție publică de produse alimentare nr. 21051725 din 01.03.2022,,a fost încheiat contract de livrare a produselor alimentare pentru anul 2022. După declanșarea războiului în Ucraina, prețurile la produsele alimentare au cunoscut o majorare esențială.

În vederea îndeplinirii clauzelor contractuale, operatorii economici au intervenit cu solicitări de majorare a prețurilor unitare pentru produsele deja contractate, ceea ce contravine prevederilor Legii nr.131/2015, privind achizițiile publice.

În scopul soluționării problemelor cu privire la executarea contractelor de achiziții publice în contextul volatilității prețurilor. Ministerul Finanțelor al Republicii Moldova a venit cu recomandările ce conțin în circulară cu nr.13-09/94 din 14.04.2022

III. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

Circulara emisă de Ministerul Finanțelor al Republicii Moldova cu nr. 13-09/94 din 14.04.2022 cu privire la executarea contractelor de achiziții publice în contextul volatilității prețurilor

IV. **Rezultatele examinării:**

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție nr.10 din 30.06.2022 a fost încheiat acordul adițional NR2 din 10.08.2022 privind micșorarea cantităților de produse alimentare ,conform contractului inițial SRL Slavena-Lux .

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
SRL Slavena-Lux	01	10.08.2022	193798.46	242248.08

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728;

e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ**privind rezilierea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru**

Nr. 3 din 08 august 2022

nr:ocds-b3wdp1-MD-1634793682256 din 22 octombrie 2021 privind

Modernizarea sistemului existent de apa potabila din s. Cobusca Veche

Cod CPV:45200000-9

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primaria Cobusca Veche
Localitate	s.Cobusca Veche
IDNO	1007601009059
Adresa	s.Cobusca Veche, str.Stefan cel Mare si Sfint 18
Număr de telefon	026535269, 0685555159
Număr de fax	026535266
E-mail	p_cobusca_veche@mail.ru
Pagina web oficială	
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Galbinean Larisa ,026535269,060523348

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri R Licitație închisă & Altele: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Modernizarea sistemului existent de apa potabila din s. Cobusca Veche
Cod CPV	45200000-9
Valoarea estimată a achiziției	760400,40 lei
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr:ocds-b3wdp1-MD-1634793682256 Link:-
Data publicării anunțului de participare	22 octombrie 2021
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	-

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări-v
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu R Da
Sursa de finanțare	Buget de stat FAOAM BASS Surse externe Alte surse: <i>[Indicați]</i> Buget propriu
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	04.11.2021
Denumirea operatorului economic	Maxcosm Prim SRL
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr:28 Data:04.11.2021
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA:633667,00 lei Inclusiv cu TVA:760400,40 lei
Termen de valabilitate	31.12.2021
Termen de execuție	31.12.2022

Date cu privire la modificările efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului R Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de livrare/prestare Modificarea termenului de valabilitate £ Rezilierea contractului R Altele: <i>[Indicați]</i>
Temeiul juridic	Legea 131/2015 art. 76 alin (7) pct2) Circulara ministerului finanțelor din 14.04.2022 nr.13-09/94.
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	Nu
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	Da a fost.Acordul adițional privind prelungirea termenului de valabilitate a contractului pînă la 31.12.2022.publicat-ObjID:746448 Numărulde intrare 202207841 din 28.03.2022
Alte informații relevante	Nu sint

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

La data de 04.11.2021 a fost încheiat contractul de antrepriză nr. 28 ca urmare a procedurii de achiziție LD Nr: ocds-b3wdp1-MD-1634793682256 din 25.10.2021, pentru efectuarea lucrărilor de Modernizarea sistemului existent de apa potabila din s. Cobusca Veche valoarea contractului 760400,40 lei.

În conformitate cu prevederile contractuale Maxcosm Prim SRL are obligația de a executa lucrările în termen de 10 luni și 200 zile după primirea ordinului de începere a lucrărilor, conform graficului anexat la contract finalizarea lucrărilor urmau să fie pe data de 02.03.2022. Lucrările nu s-au executat în termenul contractual. Pe data de 03.05.2022 Primaria Cobusca veche prin scrisoarea nr.148 către compania Maxcosm Prim SRL atenționează în legătură cu încălcarea graficului de executare a termenului și solicită prezentarea clarificărilor de rigoare.

Compania Maxcosm Prim SRL de nenumarate ori a fost contactată de către primarul comunei pentru a da explicații despre executarea și finalizarea lucrărilor, însă de fiecare dată termenul era amânat fiind invocate diferite motive.

Compania Maxcosm Prim SRL ca răspuns informează prin scrisoare de garanție nr.6 din 06.05.2022, că contractul va fi executat până la data de 30.06.2022.

Pe data de 06.07.2022 prin scrisoarea nr.223 Primaria Cobusca Veche intervine și informează despre: 1. Prolungirea termenului de executare cu 7 zile pentru prezentarea documentației tehnice, procesele verbale de includere și excludere, certificate de conformitate, etc. 2. Compania Maxcosm Prim SRL să ne informeze cu privire la lucrările nefinisate și posibilitatea continuării executării contractului.

Astfel la data de 14 iulie 2022 grupul de lucru al Primăriei Cobusca Veche în sesiunea a examinat mersul lucrărilor la obiectul Modernizarea sistemului existent de apa potabila din s. Cobusca Veche de către executantul lucrărilor Maxcosm Prim SRL unde au fost prezenți și reprezentanții companiei. Sa solicitat să ne informeze despre cauza încălcării graficului de executare a lucrărilor și așteptăm în scris confirmarea despre finalizarea lucrărilor.

Reeșind din faptul multiplelor adresări către ofertant în scopul continuității și finalizării lucrului început grupul de lucru la moment solicită rezilierea contractului nr.28 din 04.11.2021.

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

La data de 18.07.2022 la sediul Primăriei a fost înregistrată nota informativă primită prin posta electronică cu nr. de intrare 229, Primăria Cobusca Veche a fost informată de către compania Maxcosm Prim SRL despre faptul că contractul nu poate fi executat din motiv ca urmare a creșterii prețurilor și a indicelui inflației, cit și afectarea lanțului de aprovizionare provocat de războiul din Ucraina (cu referire la ordinul ministerului finanțelor din 14.04.2022 nr.13-09/94). Maxcosm Prim SRL la fel informează că furnizorul de material necesar pentru îngrădirea teritoriului (obligațiunile din contract) este importator direct de materii din Ucraina și fabrica sa a fost bombardată și distrusă. Ca urmare compania nu este compatibilă de a înlocui materialul cu alte produse din piața Moldovei.

Astfel Maxcosm Prim SRL solicită rezilierea contractului nr.28 din 04.11.2021.

III. Rezultatele examinării:

În rezultatul examinării, grupul de lucru în baza deciziei solicită încheierea acordului adițional privind rezilierea contractului nr.28 din 04.11.2021. Contractul în mărime de 760400,40 lei executat până la data de 08.08.2022

în mărime de 349004,51 lei.

Autoritatea contactantă solicită rezilierea contractului pentru soldul rămas în mărime de 411395,89 lei cu agentul economic Maxcosm Prim SRL

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
	Fără TVA		Inclusiv TVA	
Maxcosm Prim SRL	Nr.31	08.08.2022	342829,91	68565,98

ANUNȚ**privind modificarea/ rezoluțiunea contractului
de achiziții publice**

Nr. 59/1 din 12 august 2022

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	IP Universitatea Tehnică a Moldovei
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1007600001506
Adresa	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare, 168
Număr de telefon	+373 22 23-78-61
Număr de fax	+373 22 23-85-04
E-mail oficial	rectorat@adm.utm.md
Adresa de internet	https://www.utm.md
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Esenia Turchin +373 22 23-51-59, esenia.turchin@adm.utm.md

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Alte: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Servicii de de transportare a deșeurilor menajere pentru anul 2022
Cod CPV	90512000-9
Valoarea estimată a achiziției	320.000,00 Lei
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1639410479333 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1639410479333
Data publicării anunțului de participare	13.12.2021
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv <i>(după caz)</i>	

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu Da
Sursa de finanțare	Buget de stat Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: <i>Buget propriu</i>

Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	28.12.2021
Denumirea operatorului economic	Î.M. Regia «Autosalubritate»
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 1
	Data: 05.01.2022
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 315932,40
	Inclusiv TVA: 335381,28
Termen de valabilitate	31.12.2022
Termen de execuție	pe parcursul anului 2022

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	<p>Micșorarea valorii contractului</p> <p>Majorarea valorii contractului</p> <p>Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare</p> <p>Modificarea termenului de valabilitate</p> <p>Rezelierea contractului</p> <p>Altele: <i>[Indicați]</i></p>
Temeiul juridic	<p>Prevederile pct. 8.2 a) din contractul nr.1 din 05.01.2022, din motivul că Prestatorul refuză să presteze serviciile prevăzute în contractul respectiv conform specificației de preț aprobate. Refuzul este întemeiat în baza Deciziei Consiliului Municipal Chișinău nr. 7/2 din 21.06.2022 "Cu privire la ajustarea tarifelor pentru colectarea, transportarea și depozitarea deșeurilor municipale din Municipiul Chișinău", aprobate prin Dispoziția Primarului General al Municipiului Chișinău nr. 304-d din 07.07.2022 "Cu privire la aprobarea tarifelor și a normelor de acumulare pentru colectarea, transportarea și depozitarea deșeurilor municipale din municipiul Chișinău", în baza cărora au fost majorate tarifele pentru serviciile de evacuare a deșeurilor menajere începând cu 07.07.2022.</p>
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<i>[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]</i>
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	<i>[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i>
Alte informații relevante	

II. **Descrierea achiziției înainte și după modificare:**

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

Punctele contractuale	Înainte de modificare	După modificare
pct. 3.2	Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 335.381,28 (trei sute treizeci și cinci mii trei sute optzeci și una lei, 28 bani) lei incl.TVA	Suma totală a prezentului Contract, inclusiv TVA, se stabilește în lei moldovenești și constituie: 195.625,57 (una sută nouăzeci și cinci mii șase sute douăzeci și cinci lei, 57 bani) lei incl.TVA

III. **Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:**

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție)

Rezoluțiunea contractului nr.1 din 05.01.2022 în baza prevederilor pct. 8.2 a) din prezentul contract, din motivul că Prestatorul refuză să presteze serviciile prevăzute în contractul respectiv conform specificației de preț aprobate. Deasemenea, ajustarea tarifelor pentru colectarea, transportarea și depozitarea deșeurilor conform Deciziei Consiliului Municipal Chișinău nr. 7/2 din 21.06.2022 "Cu privire la ajustarea tarifelor pentru colectarea, transportarea și depozitarea deșeurilor municipale din municipiul Chișinău", aprobate prin Dispoziției Primarului General al municipiului Chișinău nr. 304-d din 07.07.2022 "Cu privire la aprobarea tarifelor și a normelor de acumulare pentru colectarea, transportarea și depozitarea deșeurilor municipale din municipiul Chișinău", în baza cărora au fost majorate tarifele pentru serviciile de evacuare a deșeurilor menajere începând cu 07.07.2022.

IV. **Rezultatele examinării:**

În baza Deciziei Grupului de Lucru de modificare și rezoluțiune a contractului de achiziție nr. 59/1 din 12.08.2022 a fost încheiat Acordul adițional privind modificarea și rezoluțiunea contractului de achiziții publice nr. 1 din 05.01.2022 în scopul achiziționării Serviciilor de transportarea a deșeurilor menajere pentru anul 2022.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
Î.M. Regia «Autosalubritate»	1	12.08.2022	131.652,36	139.755,71

Agencia Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md
 Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.: 022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 8 din 25.08.2022

I. Informații generale despre entitatea contractantă:

Denumirea entității contractante	S.A. „CET-Nord”
IDNO	1002602003945
Adresa	MD-3100, str. Ștefan cel Mare, 168, mun. Bălți, Republica Moldova
Numărul de telefon/fax	+(373) 0231-53-359, +(373) 0231-88-359
Adresa de e-mail ale entității contractante	office@cet-nord.md
Adresa de internet ale entității contractante	www.cet-nord.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Basistii Alexandr, Agent achiziții, +(373) 0231-53-367, alexandr.basistii@cet-nor.md
Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire – dacă se aplică Legea 74/2020 privind achizițiile în sectoarele energiei, apei, transporturilor și serviciilor poștale)</i>	1) www.cet-nord.md , compartimentul Achiziții și vânzări 2) logistics@cet-nord.md - email-ul Secției Aprovizionare
Tipul entității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că entitatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	1. Producția energiei termice de centralele termice 2. Producția energiei termice de centralele termice independente 3. Termoficare 4. Producția energiei electrice în termocentralele electrice 5. Transportul energiei electrice

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. lot	Cod CPV	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cantitate/ Unitate de măsură	Descrierea achiziției	Valoarea estimată, fără TVA (pentru fiecare lot în parte)
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Universitatea de Stat A. Russo” din Bălți, str. Pușkin 38-40, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru Universitatea de Stat A. Russo” din Bălți, str. Pușkin 38-40, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	350000,00

42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru ÎS „Servicii Pază” a MAI a RM, str. Ștefan cel Mare, 57, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru ÎS „Servicii Pază” a MAI a RM, str. Ștefan cel Mare, 57, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	99000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Curtea de Apel Bălți, str. Ștefan cel Mare, 54, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru Curtea de Apel Bălți, str. Ștefan cel Mare, 54, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	231000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Inspectoratul pentru Protecția Mediului, Inspecția pentru Protecția Mediului Bălți, str. B. Glavan, 5, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru Inspectoratul pentru Protecția Mediului, Inspecția pentru Protecția Mediului Bălți, str. B. Glavan, 5, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	99000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Direcția Generală pentru Administrarea Clădirilor Guvernului RM, str. Libertății, 10, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru Direcția Generală pentru Administrarea Clădirilor Guvernului RM, str. Libertății, 10, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	120000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 23, str. Malinovskii, 16, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 23, str. Malinovskii, 16, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	298000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 43, str. Suceava, 6a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 43, str. Suceava, 6a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	347500,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 31, str. Ștefan cel Mare, 9, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 31, str. Ștefan cel Mare, 9, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	373000,00

42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 38, bd. Larisa, 2/A, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 38, bd. Larisa, 2/A, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	373000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 1, str. Conev, 19, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 1, str. Conev, 19, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	565000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 19, str. Conev, 14a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 19, str. Conev, 14a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	352000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 28, str. Malinovskii, 15, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 28, str. Malinovskii, 15, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	298000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Primăria mun. Bălți, str. Independenței, 1, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru Primăria mun. Bălți, str. Independenței, 1, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	312500,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru SA „Moldtelecom” (Poșta Moldovei), str. Strii, 17a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru SA „Moldtelecom” (Poșta Moldovei), str. Strii, 17a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	175000,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Agenției Teritoriale Nord a CNAM, str. Sf. Nicolae, 5A, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru Agenției Teritoriale Nord a CNAM, str. Sf. Nicolae, 5A, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	63500,00
42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, ȘSSCJRO de probe de apă „Delfin”, str. Hotin, 37, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	1 bucată	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, ȘSSCJRO de probe de apă „Delfin”, str. Hotin, 37, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	312500,00
Valoarea estimativă totală, fără TVA				4369000,00

Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică/sectorială este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu þ Da "	
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu þ Da "	
Scurtă descriere a criteriilor de selecție		
Criteriul de atribuire aplicat	Prețul cel mai scăzut þ Costul cel mai scăzut " Cel mai bun raport calitate-preț " Cel mai bun raport calitate-cost "	
Codul NUTS al locului principal de executare a lucrărilor, în cazul lucrărilor, ori codul NUTS al locului principal de furnizare sau de prestare, în cazul bunurilor și serviciilor; în cazul în care contractul este împărțit în loturi, aceste informații trebuie furnizate pentru fiecare lot.	N/A	
Termenul de livrare sau de finalizare ori durata contractului și, în măsura în care este posibil, data începerii livrării.	Până la 31.12.2022	
Condițiile speciale la care este supusă executarea contractului, după caz	N/A	
Limba sau limbile autorizate pentru prezentarea candidaturilor sau a ofertelor	Limba de stat/limba rusă	
Data estimată pentru inițierea procedurilor de achiziție pentru contractul sau contractele respective (dacă este cunoscută)	August 2022	
Tipul procedurii de achiziție	Licitație deschisă	
Data estimată (datele estimate) pentru publicarea anunțului sau a anunțurilor de participare pentru contractul (contractele) la care se referă anunțul de intenție	August 2022	
După caz, se menționează dacă:	a) este obligatorie ori se acceptă depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	(DA/NU)
	b) se va utiliza sistemul de comenzi electronice;	(DA/NU)
	c) se va accepta facturarea electronică;	(DA/NU)
	d) se vor utiliza plățile electronice.	(DA/NU)

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	August 2022
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru " Sistem dinamic de achiziție " N/A þ

Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)</i>	Nu Da
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	-

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr _____ din _____

1. Date cu privire la entitatea contractantă:

Denumirea entității contractante	Î.M „Regia transport electric”
Localitate	Chișinău
IDNO	1003600048486
Adresa	Chișinău, str. M. Dosoftei 146
Număr de telefon/fax	022 204 129, 022 204 145, 022 752 663
E-mail	rtechishinau@gmail.com
Adresa de internet	Rtec.md
Persoana de contact	Popescu Valentin, tel. 022 204 129 Lutenco Dorina, tel. 022 204 109
Tipul entității contractante și obiectul principal de activitate	Activitățile sectoriale privind domeniul transporturilor

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri Licitatie deschisă Altele:
Procedura de achiziție este aplicată sub incidența actului normativ:	Legea privind achizițiile în sectoarele energiei, apei, transporturilor și serviciilor poștale 74/2020
Justificarea alegerii procedurii de atribuire (în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)	
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Rulmenți în asortiment
Anunțul de participare	Nr.: Data publicării: 08.07.2022 ora 17:37 Link-ul: https://e-licitatie.md/contract-notice/37673
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Acord-cadru Sistem dinamic de achiziții Licitatie electronică
Nr. oferte primite	Total: 1 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1 De la operatori economici dintr-un alt stat: - Pe cale electronică:

Date cu privire la atribuirea contractelor de achiziție/acordului-cadru:

În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 98 din 16.08.2022 s-a decis atribuirea contractului de achiziție sectorială/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	„Agropiese TGR Grup” SRL
IDNO	1005600038722
Date de contact	tel. 022 503 340, e-mail: tgr@agro.md
Întreprindere mică sau mijlocie	Da Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu
Valoarea ofertei câștigătoare, valorile ofertei celei mai ridicate și a ofertei celei mai scăzute luate în considerare pentru atribuirea contractului.	1 795 479, 00 lei, fără TVA - valoarea ofertei câștigătoare
Valoarea și procentul din contract care poate fi subcontractat unor terți.	-

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Can-te/ Un de măsur	Nr. și data contractului		Suma, inclusiv TVA
1	„Agropiese TGR Grup” SRL	44200000-2	55 poziții	97	23.08.2022	2 154 574, 80

Notă: Informațiile respective urmează a fi indicate pentru fiecare atribuire în parte.

2. Alte informații:

Contractul (contractele) atribuit (atribuite) se referă la un proiect și/sau un program finanțat din fonduri ale UE	Nu Da
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu Data (datele) și referința (referințele) publicărilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	-

Conducătorul grupului de lucru: Dorin CIORNÎL _____ L.Ș.

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de achiziție publică prin atribuirea contractului de achiziții publice sau prin încheierea acordului-cadru, finalizarea unui concurs de soluții prin stabilirea concurentului câștigător, atribuirea unui contract de achiziții publice printr-un sistem dinamic de achiziție (art.61 al Legii nr. 74/2020 privind achizițiile în sectoarele energiei, apei, transporturilor și serviciilor poștale).

ANUNȚ

**privind modificarea contractului
de achiziții sectoriale/acordului-cadru**

Nr. _____ din _____

I. **Date cu privire la entitatea contractantă:**

Denumirea entității contractante	Î.M., „Regia transport electric”
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1003600048486
Adresa	Mun. Chișinău, str. M. Dosoftei, 146
Număr de telefon	022 204 129, 022 204 145
Număr de fax	022 75 26 63
E-mail oficial	rtechishinau@gmail.com
Adresa de internet	rtec.md
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	Lutenco Dorina, tel. 022 204 109 Popescu Valentin, tel. 022 204 129

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Altele:
Procedura de achiziție este aplicată sub incidența actului normativ:	Legea privind achizițiile în sectoarele energiei, apei, transporturilor și serviciilor poștale 74/2020
Obiectul achiziției	Discuri de frână
Cod CPV	34322000-0
Valoarea estimată a achiziției	949 000,00
Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr. ocids-b3wdp1-MD-1649941245686 https://mtender.gov.md/tenders/ocids-b3wdp1-MD-1649941245686?tab=contract-notice
Data publicării anunțului de participare	14.04.2022
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv (după caz)	-

Date cu privire la contractul de achiziție/acordul-cadru:

Tipul contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Contractul de achiziție/acordul-cadru se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene	Nu Da

Sursa de finanțare	Buget de stat Surse externe Alte surse: <i>Surse proprii</i>
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	12.05.2022
Denumirea operatorului economic	„ Amid Auto” SRL
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 63 Data: 01.06.2022
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 460 000,00 MDL Inclusiv TVA: 552 000,00 MDL
Termen de valabilitate	01.06.2023
Termen de execuție	01.06.2023
Codul NUTS al locului principal de executare a lucrărilor, în cazul lucrărilor, ori codul NUTS al locului principal de furnizare sau de prestare, în cazul bunurilor și serviciilor (pentru achiziții sectoriale)	MD115

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele:
Temeiul juridic	Legea 74 din 21.05.2020 Art. 82 alin. 2) pct. 2) lit. b)
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	74 528,00 lei, incl TVA
Modificarea anterioară a contractului de achiziții sectoriale/acordului-cadru (după caz)	Nu s-a modificat
Alte informații relevante	-

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

(Se vor indica natura și amploarea lucrărilor, natura și cantitatea sau valoarea bunurilor, natura și amploarea serviciilor)

În urma procedurii de achiziție publică *Licitație deschisă nr: Nr.ocds-b3wdp1-MD-1649941245686* din 14.04.2022 și deciziei de atribuire nr. 60 din 16.05.2022, pentru Lotul 3 discuri de frână, a fost atribuit agentului economic „ Amid Auto” SRL. Valoarea totală a bunurilor conform contractului nr. 63 din 01.06.2022 este de 552 000,00 MDL, inclusiv TVA. Ca rezultat a creșterii semnificative a prețurilor din cauza conflictului armat din Ucraina, se majorează valoarea contractului cu 74 528,00 MDL, inclusiv TVA, aceasta constituie 13,5 % ceea ce nu depășește pragul stabilit conform art. 82 alin. 2) pct. 2) lit. b) din Legea 74/2020 și anume 15 % .

Astfel, valoarea finală a contractului va fi de 626 520,00 MDL, inclusiv TVA.

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

(Se vor indica motivele/argumentele modificării contractului de achiziție/acordului-cadru)

La data de 04.08.2022 operatorul economic „ Amid Auto” SRL s-a adresat către Î.M „Regia transport electric” cu o solicitare, conform căreia a înștiințat entitatea contractantă despre necesitatea majorării valorii contractului nr. 63 din 01.06.2022 cu 74 528,00 MDL, inclusiv TVA, din multiple motive:

- 1) scumpirea gazelor și materiei prime ce a dus nemijlocit la scumpirea produsului finit care urmează a fi importat;
- 2) schimbarea traseelor în legătură cu conflictul armat;
- 3) scumpirea motorinei și benzinei ceea ce a cauzat modificarea costului transportului.

Așadar, în scopul verificării celor menționate de către „ Amid Auto” SRL, Î.M „Regia transport electric” a efectuat studiu suplimentar al pieții de profil prin care s-a confirmat creșterea prețurilor la bunurile oferite.

În acest context, conform pct.11.3 a contractului nr. 63 din 01.06.2022: „Părțile contractante au dreptul, pe durata îndeplinirii contractului, să convină asupra modificării clauzelor contractului, prin act adițional”.

III. Rezultatele examinării:

În rezultatul examinării necesităților de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru, precum și în scopul activității neîntrerupte a parcurilor și întreținerii în stare corespunzătoare a troleibuzelor, s-a decis încheierea acordului adițional privind majorarea valorii contractului nr. 63 din 01.06.2022 de la 552 000,00 MDL până la data 626 520,00 MDL, inclusiv TVA.

Denumire operator economic	Adresa, numărul de telefon, numărul de fax, adresa de e-mail și adresa de internet	Întreprinderea: Cu capital autohton/ Cu capital mixt/ asociere/ Cu capital străin	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
					Inclusiv TVA	
„ Amid Auto” SRL	Mun.Chișinău, str. Independenței 42, tel:068406391, email:andrei.amidauto@gmail.com	Capital autohton	1	24.08.2022	522 100,00	626 520,00

Conducătorul grupului de lucru:**Dorin CIORNÎI**

(Nume, Prenume)

(Semnătura)

L.Ș.

Agenția Achiziții Publice: mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53; tel.: 022-820-703; fax: 022-820-728; e-mail: bap@tender.gov.md; www.tender.gov.md
 Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 et. 4; tel.:022-820-652; fax: 022-820-651; e-mail: contestatii@ansc.md; www.ansc.md

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Nr. 36 din 24 august 2022

privind achiziționarea serviciilor de dezvoltare a bazei de date**prin procedura de achiziție: Licitație deschisă****Servicii de dezvoltare a „Bazei de date” Carta electronică a întreprinderii – ARCGIS și Arhiva electronică a întreprinderii pe sectoare, ale mun. Chișinău ARHIV****Procedura de achiziție este aplicată sub incidența actului normativ:**

* Legea privind achizițiile în sectoarele energiei, apei, transporturilor și serviciilor poștale 74/2020

1. **Denumirea entității contractante:** SRL "Chișinău-gaz";
2. **IDNO:** 1003600066037;
3. **Adresa:** Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Albișoara 38;
4. **Numărul de telefon/fax:** +373 22 578 010;
5. **Adresa de e-mail și de internet a entității contractante:** anticamera@chisinaugaz.md, www.chisinaugaz.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, MTENDER (www.e-licitatie.md);*
7. **Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):**
 - Activități licențiate: distribuția gazelor naturale;
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:**
 - Servicii de dezvoltare a „Bazei de date” Carta electronică a întreprinderii – ARCGIS și Arhiva electronică a întreprinderii pe sectoare, ale mun. Chișinău ARHIV:

9. Volume de lucrări

	Descriere serviciilor	Executat la zi	2022
1	Identificarea și redactarea pozițiilor obiectelor rețelei de distribuție a gazelor Chișinău-Gaz precum și completarea informației atributive despre ele		
	Conducte de gaze terestre presiune joasă (presiune; diametru; grosimea peretelui; material; amplasarea; metoda de introducere; statut.)	13 %	50% ¹
	Conducte de gaze subterane presiune joasă (presiune; diametru; grosimea peretelui; material; amplasarea; metoda de introducere; statut.)	83 %	100 %
2	Actualizarea datelor geografice ale hărții electronice mun. Chisinau		

	Geometria clădirilor, inclusiv adrese	10,5400	Actualizarea datelor conform surselor oficiale disponibile (Cadastru, ortofoto 2020)
	Geometria străzilor, inclusiv denumiri	3,750	
	Datele cadastrale (terenuri)	17,1920	
	Partea carosabila	1,700	
3	Digitizarea fondului arhivistic		
	Scanare documente (format B5-A0+), procesare imagini, indexare date	3,000,000 pag.	500,000 pag.
4	Integrarea bazei de date documentelor scanate din arhiva Chișinău Gaz		
	Procesarea informației despre adrese	100 %	Actualizarea datelor conform ultimelor documente scanate
	Exportul documentele scanate si a datelor indexate in sistemul ArcGIS	100 %	

- a) Termenul de executare a lucrărilor - 2022.
- b) Volumul final de lucrări va fi stabilit după o analiză detaliată a complexității lucrărilor și în limita surselor alocate de beneficiar.
- c) Valoarea estimată – 3 333 333,33 lei fără TVA.

10. În cazul în care contractul este împărțit **pe loturi un operator economic poate depune oferta pe loturi (se va selecta): nu se aplică;**

11. **Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu vor fi acceptate;**

12. **Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați:**

- a) termen de livrare: până la 31 decembrie 2022;
- b) condiții de livrare: mun. Chișinău, conform specificului serviciilor date;

13. **Termenul de valabilitate a contractului: până la 31 decembrie 2022;**

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

15. **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;**

16. **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 (documentație):**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Oferta:	Cerere de participare conform - Anexa nr. 1 la anunțul de participare, semnat și stampilat de către operatorul economic, confirmat prin semnătură electronică;	Obligativ
		Oferta - (Anexa nr. 2 la anunțul de participare), semnat și stampilat de către operatorul economic, confirmat prin semnătură electronică;	Obligativ
		Pentru evaluarea ofertelor exprimate în diferite valute, valoarea acestora se recalculează în valută națională MDL la cursul oficial al Băncii Naționale a Moldovei la ziua deschiderii ofertelor;	
		Specificații de preț: conform documentației de atribuire (caietului de sarcini);	Obligativ
		Specificații tehnice: conform documentației de atribuire (caietului de sarcini);	Obligativ
		Devizele de cheltuieli de formare a costurilor pentru serviciile oferite, semnate și ștampilate de ofertant, și confirmate prin semnătură electronică.	Obligativ
2	Garanția pentru oferta:	Garanție pentru ofertă 2% din valoarea ofertei: Garanție bancară emisă de către instituția financiară unde se deserveste ofertantul în valoare de 2,0% din suma ofertei fără TVA, cu termen de valabilitate nu mai mic decât valabilitatea ofertei sau prin transfer la contul autorității contractante confirmat prin dispoziție de plată, ștampilată și semnată.	Obligativ
		Garanția pentru ofertă se reține:	
		a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;	
		b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;	
		c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei sau nu se execută vreo condiție, specificată în documentația de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziții publice.	
Rechizitele bancare pentru efectuarea transferului: cod fiscal: 1003600066037, cod TVA 0600427, cod IBAN MD87ML00000002251109578, deschis la B.C. „MOLDINDCONBANK” S.A, codul băncii MOLDM2X, Beneficiar SRL ”Chișinău-gaz”	Obligativ		
3	Demonstrarea eligibilității de către ofertant/candidat:	Declarație privind eligibilitatea, semnată și ștampilată de către operatorul economic, confirmată prin semnătură electronică (conform modelului Anexa nr. 3);	Obligativ
		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, semnată și ștampilată de către operatorul economic, confirmată prin semnătură electronică (conform modelului Anexa nr. 4);	Obligativ
4	Demonstrarea capacității de exercitare a activității profesionale:	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale: Certificat sau Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din registrul de stat al persoanelor juridice - copii confirmate prin semnătură electronică;	Obligativ
		Certificat de atribuire a contului bancar - copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului, valabil la data deschiderii;	Obligativ
		Informație generală: semnat și stampilat de către operatorul economic, confirmat prin semnătură electronică (conform anexei nr. 5)	Obligativ
		Rechizite: semnat și stampilat de către operatorul economic, confirmat prin semnătură electronică (conform anexei nr. 6)	Obligativ

5	Demonstrarea capacității economice financiare:	Certificatul privind lipsa sau existența restanțelor la bugetul public național, eliberat de către Serviciul Fiscal de Stat, valabil la data deschiderii - copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice; (Efectuare sistematică a plății impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale și lipsa datoriilor la data petrecerii procedurii de achiziție (data deschiderii ofertelor) - informația dată se verifică de către autoritatea contractantă pe site-ul Fisc.md);	Obligatoriu
		Bilanțul contabil/ultimul raport financiar anul 2020 sau 2021, înregistrat la Biroul Național de Statistică - copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
		Experiența similară în ultimii 10 ani, (conform anexei nr. 7), operatorul economic va demonstra că deține personal calificat, cu aptitudini și experiență în domeniul de activitate specificat. Ofertantul va furniza descrierea a cel puțin 3 proiecte similare (ca și volum și complexitate), în care a participat (ca și pers. juridică sau experti), în sectorul de distribuție gaze, având drept obiective: digitalizarea (GIS), digitizarea (scanare, indexare), dezvoltarea sistemelor informatice/bazelor de date).	Obligatoriu
		Declarație privind lista principalelor livrări/prestări efectuate în ultimii 5 ani de activitate, (conform anexei nr. 8), care atestă experiența similară, semnată și ștampilată și confirmată cu aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
		Ofertantul (operator economic sau membrii asocierii împreună) trebuie să demonstreze că a finalizat în ultimii 3 ani:	Obligatoriu
* un contract ce au avut ca obiect execuția unor lucrări similare cu cele ce fac obiectul achiziției contractului ce urmează a fi atribuit, cel puțin egal cu 75 % din valoarea viitorului contract sau valoarea cumulată a tuturor contractelor executate în ultimul an de activitate să fie egală sau mai mare decât valoarea viitorului contract; sau Cifra de afaceri medie anuală, perioada ultimii trei ani - nu mai mică decât valoarea estimativă a obiectului achiziției propuse - va demonstra conform datelor din rapoartele financiare prezentate;			
7	Demonstrarea capacității tehnice și /sau profesională:	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului - conform Anexa nr. 9 - semnat și ștampilat, și confirmat prin semnătură electronică;	Obligatoriu
		Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului - semnat și ștampilat, și confirmat prin semnătură electronică - conform Anexei nr. 10;	Obligatoriu
		Documentele (CV-uri) care să ateste calificările, experiența de serviciu a personalului de specialitate vor fi prezentate în cadrul ofertei. Ofertantul va oferi CV-urile a cel puțin 5 experți cheie: <ol style="list-style-type: none"> 1. Manager de proiect, certificat PMI (Project Management Institute), min. 10 ani experiență în domeniul IT 2. Expert GIS (min. 10 ani experiență în utilizarea soluțiilor GIS, min. 5 ani experiență în utilizarea soluțiilor ArcGIS în cadrul proiectelor de digitalizare a sectorului de gaze) 3. Expert IT (min. 10 ani experiență în proiectarea, dezvoltarea, integrarea și mentenanța sistemelor informatice, a bazelor de date, inclusive în domeniul utilităților publice. 4. Expert scanare (min. 7 ani experiență în servicii de digitizare cu utilizarea echipamentului și software-ului de scanare necesar pentru executarea serviciilor) 5. Expert introducere date (min. 7 ani experiență în servicii de digitizare cu utilizarea software-ului de introducere a datelor necesar pentru executarea lucrărilor) 	Obligatoriu
		Lista subcontractanților și partea/părțile din contract care sunt îndeplinite de aceștia - semnat și ștampilat, și confirmat prin semnătură electronică - conform Anexei nr. 11;	Obligatoriu
8	Asigurarea standardelor calității:	Declarație, referitor la calitatea serviciilor prestate;	Obligatoriu
		Declarație, referitor perioada de garanție a serviciilor - minim 12 luni;	Obligatoriu

9	Condiții de plată:	Achitarea va fi efectuată: Avans 0%; Restul achitărilor în termen de 90 de zile din momentul semnării Actelor de primire predare și facturilor fiscale, care vor fi primite nu mai des de o dată în lună;	Obligatoriu
10	Garanția de bună execuție 5% din valoarea contractului:	Se prezintă în formă: Garanție bancară emisă de către instituția financiară unde se deserveste ofertantul în valoare de 5,0% din suma contractului fără TVA, cu termen de valabilitate nu mai mic decât valabilitatea contractului sau prin transfer la contul autorității contractante confirmat prin dispoziție de plată, ștampilată și semnată, confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a participantului (se prezintă odată cu semnarea contractului);	Obligatoriu
		Se rambursează în termen de 30 de zile din momentul încheierii depline a prevederilor contractuale.	
		Rechizitele bancare pentru efectuarea transferului: cod fiscal: 1003600066037, cod TVA 0600427, cod IBAN MD87ML000000002251109578, deschis la B.C. „MOLDINDCONBANK” S.A, codul băncii MOLDMD2X, Beneficiar SRL “Chișinău-gaz”	Obligatoriu
11	Ofertantul este obligat să facă cunoștință cu obiectul și să elaboreze oferta în modul stabilit;		
12	Oferta, documentele legate de licitație vor fi întocmite în limba română;		
13	Pentru eficientizarea examinării, evaluării și comparării ofertelor, autoritatea contractantă recomandă ofertanților să posede și să depună în sistemul electronic SIA „RSAP,, (MTender), toate documentele solicitate în documentele de atribuire, la momentul depunerii ofertei;		
14	Documentele ofertei depuse prin intermediul sistemului SIA „RSAP,, se solicită obligatoriu să fie completate și semnate de către ofertant, inclusiv prin semnătură electronică		
15	Toate documentele vor fi completate fără nici o modificare sau abatere de la original, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor poate atrage respingerea ofertei ca fiind necorespunzătoare.		

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):

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț, cu respectarea tuturor criteriilor de calificare;

20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor (va fi calculat pe fiecare lot separat):

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
1	-	-

Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] conform informației SIA RSAP MTENDER;

- pe: [data] conform informației SIA RSAP MTENDER;

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

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

22. Termenul de valabilitate a ofertelor: - minimum 90 de zile calendaristice;

23. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP MTENDER.

Ofertele întârziate vor fi respinse.

24. 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 MTENDER

25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: română;**26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică;****27. 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

28. 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 se aplică;**29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplică;****30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 2022;****31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: prin SIA RSAP MTENDER;****32. În cadrul procedurii de achiziție publică/sectorială 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

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 aplică;

33. Codul NUTS al locului principal de executare a lucrărilor, în cazul lucrărilor, ori codul NUTS al locului principal de furnizare sau de prestare, în cazul bunurilor și serviciilor (se indică pentru achiziții sectoriale): MD 114 (0101000);**34. Informația privind garanțiile solicitate: garanția de bună executare a contractului 5% din valoarea anuală a contractului;****35. Alte informații relevante: - ;**

Anexa nr. 1

la anunț de participare

CERERE DE PARTICIPARE

Către _____ (denumirea
autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr. din (ziua/luna/anul), privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului (denumirea contractului de achiziție sectorială), noi (denumirea/numele ofertantului/candidatului), am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării Cu stimă,

Ofertant/candidat

.....

(semnătura autorizată)

Anexa nr. 2

la anunț de participare

<p>_____</p> <p>(Denumirea operatorului economic)</p> <p>adresa completă _____</p> <p>tel, fax, e-mail _____</p> <p style="text-align: center;">OFERTĂ</p> <p>Către _____</p> <p>denumirea beneficiarului și adresa completă _____</p> <p>I. Examinând documentația de achiziție referitor la _____</p> <p>_____</p> <p>(denumirea contractului de achiziție anunțate de beneficiar)</p> <p>prezentăm oferta privind executarea contractului de achiziție susmenționat, și anume:</p> <p>I. Furnizarea (executarea, prestarea):</p> <p>1. _____</p> <p>(denumire bunurilor, lucrărilor, serviciilor, cantitatea, preț pe unitate, valoarea fără TVA)</p> <p>2. _____</p> <p>3. _____</p> <p>4. _____</p> <p>5. _____</p> <p>II. Valoarea totală a ofertei privind executarea contractului de achiziții este: _____</p> <p>_____ lei, fără TVA</p> <p>(suma în litere și în cifre)</p> <p>la care se adaugă TVA în sumă de _____ lei,</p> <p style="text-align: center;">(suma în litere și în cifre)</p> <p>TOTAL _____ lei cu TVA</p>
--

III. Termeni de plata: _____
IV. Timp de livrare (executare servicii): _____ zile
V. Furnizarea obligațiilor de garanție (condiții și condiții de eliminare a defecțiunilor)
VI. Perioada de valabilitate a ofertei _____ zile
Data completării: _____
(Numele, prenumele și funcția persoanei autorizate să reprezinte operatorul economic): _____

(semnătura) și L.Ș.

Anexa nr. 3

la anunț de participare

DECLARAȚIE PRIVIND ELIGIBILITATEA

1. Subsemnatul, _____
(numele, prenumele și funcția reprezentantului operatorului economic)

Denumirea și adresa operatorului economic

declar pe propria răspundere că materialele și informațiile furnizate beneficiarului sunt corecte și înțeleg că beneficiarul are dreptul de a solicita, în scopul verificării și al confirmării informației și a documentelor care însoțesc oferta, orice informații suplimentare privind eligibilitatea noastră, precum și experiența, competența și resursele de care dispunem.

3. Prezenta declarație este valabilă până la data de _____
(se indică data expirării perioadei de valabilitate a ofertei)

Numele, prenumele și funcția reprezentantului operatorului economic: _____

Semnătura, LȘ

Data completării: _____

Anexa nr. 4

la anunț de participare

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.

Subsemnatul, _____ reprezentant împuternicit al _____
 _____ (*denumirea operatorului economic*) în calitate de ofertant în cadrul procedurii de achiziție sectorială nr. _____ din data ____/_____/_____, declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că beneficiarul/beneficiarii efectivi ai operatorului economic în ultimii 5 ani nu au fost condamnați prin hotărâre judecătorească definitivă pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Numele și prenumele beneficiarului efectiv	IDNP al beneficiarului efectiv

Data completării: _____

Semnat: _____

Nume/prenume: _____

Funcția: _____

Denumirea operatorului economic _____

IDNO al operatorului economic _____

Anexa nr. 5

la anunț de participare

INFORMAȚIE GENERALĂ

1. Denumirea operatorului economic: _____

2. Codul fiscal: _____

3. Adresa sediului central: _____

4. Telefon: _____

Fax: _____

E-mail: _____

5. Decizia de înregistrare _____

(numărul, data, înregistrării)

(instituția emitentă)

6. Domeniile principale de activitate: _____

(de indicat în conformitate cu prevederile din statutul operatorului)

7. Licențe în domeniu (certificate, autorizații) _____

(numărul, data, instituția emitentă, genurile de activitate,

durata de valabilitate).

8. Întreprinderi, filiale, care intră în componență: _____

(denumirea, adresa)

9. Structuri, întreprinderi afiliate: _____

(denumirea, adresa)

10. Capitalul propriu la data de întocmire a ultimului bilanț _____

(de indicat valoarea și data)

11. Numărul personalului scriptic _____ persoane, din care muncitori _____ persoane.

12. Numărul personalului care va fi încadrat în realizarea contractului _____ persoane, din care muncitori _____ persoane, inclusiv:

(de indicat profesiile și categoriile de calificare)

13. Valoarea de bilanț a mijloacelor fixe _____ mii lei

14. Dotare tehnică: _____

(de indicat principale mijloace care vor fi utilizate la executarea contractului)

15. Cifra de afaceri pe ultimii 3 ani (mii lei):

Anul _____ mii lei

Anul _____ mii lei

Anul _____ mii lei

16. Datoriile totale ale operatorului economic _____ mii lei,

inclusiv: față de buget _____ mii lei

Data completării: _____

Numele, prenumele și funcția persoanei autorizate să reprezinte operatorul economic

Semnătura, L.Ș.

Anexa nr. 6

la anunț de participare

RECHIZITE:

DENUMIREA	
COD FISCAL	
BANK	
SWIFT	
IBAN	
TVA	
TEL/FAX	
MOBILE	
E-MAIL	
WEB	
ADRESA JURIDICĂ	
ADRESA POȘTALĂ	
DIRECTOR GENERAL	

Data completării:

(Numele, prenumele și funcția persoanei autorizate să reprezinte operatorul economic)

(semnătura) și L.Ș.

Anexa nr. 7

la anunț de participare

(denumirea operatorului economic)

EXPERIENȚĂ SIMILARĂ ÎN ULTIMII 3 ANI

1. Numărul de contracte similare, executate _____

2. Valoarea contractelor similare, executate (fără TVA):

1) Conform contractelor inițial semnate _____ mii lei;

2) Final la data executării contractelor _____ mii lei

3. Denumirea beneficiarilor și adresa acestora _____

_____ (de enumerat beneficiarii la care sau executat contractele

_____ similarare și de indicat adresa acestora)

4. Calitatea în care a participat la executarea contractelor _____

(se notează opțiunea corespunzătoare de mai jos și valoare contractelor executate pentru fiecare opțiune)

- antreprenor sau antreprenor general;

- antreprenor asociat;

- subantreprenor.

5. Litigii apărute privind executarea contractelor, natura acestora și modul lor de soluționare: _____

6 Durata medie de executare a contractelor (zile,):

a) contractată - _____

b) efectiv realizată - _____

-

c) motivul de decalare a termenelor contractate (de indicat) _____

7. Principalele completări (suplimente) la contractele inițial semnate (de indicat) _____

8. Principalele remedieri și completări înscrise în procesele-verbale de recepție față de devizele de cheltuieli anexate la contracte: _____

9. Alte aspecte relevante prin care operatorul economic își susține experiența similară: _____

Data completării: _____

Numele, prenumele și funcția persoanei autorizate să reprezinte operatorul economic

Semnătura, L.Ș.

Anexa nr. 8

la anunț de participare

DECLARAȚIE

privind lista principalelor livrari/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate

Nr d/o	Obiectul contractului	Denumirea/ numele beneficiarului/ Adresa	Calitatea Furnizorului/ Prestatorului*)	Prețul contractului/ valoarea bunurilor/ serviciilor livrate/ prestate	Cantitatea (buc., km., serv.; ș.a.)	Perioada de livrare/ prestare (luni)
		1				
2						
...						

*) Se precizează calitatea în care a participat la îndeplinirea contractului, care poate fi de: contractant unic sau lider de asociație; contractant asociat; subcontractant.

Semnat: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

Anexa nr. 9

la anunț de participare

DECLARAȚIE

privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului

Nr. d/o	Denumirea principalelor utilaje, echipamente, mijloace de transport, baze de producție (ateliere, depozite, spații de cazare) și laboratoare propuse de ofertant ca necesare pentru prestarea serviciilor, rezultate în baza tehnologiilor pe care el urmează să le adopte	Unitatea de măsură (bucăți și seturi)	Asigurate din dotare	Asigurate de la terți sau din alte surse
0	1	2	3	4
1.				
2.				
3.				
.				
n				

Semnat: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

Anexa nr. 10

la anunț de participare

DECLARAȚIE**privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului**

Nr. d/o	Funcția	Studii de specialitate	Vechimea în munca de specialitate (ani)	Numărul și denumirea bunurilor/serviciilor similare livrate/prestate în calitate de conducător	Numărul certificatului de atestare și data eliberării
1	2	3	4	5	

Semnat: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

Anexa nr. 11

la anunț de participare

**LISTA SUBCONTRACTANȚILOR
ȘI PARTEA/PĂRȚILE DIN CONTRACT CARE SUNT
ÎNDEPLINITE DE ACEȘTIA**

Nr. d/o	Numele și adresa subantreprenorilor	Activități din contract	Valoarea aproximativă	% din valoarea contractului
1.				
2.				
3.				
4.				

Semnat: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

Anexa 12.

La anunț de participare

METODOLOGIE DIGITIZARE ARHIVĂ

DESCRIERE GENERALA

1. Pregătirea unității arhivistice pentru arhivarea electronică:

Documentele care urmează a fi convertite vor fi procesate (scanate) la locația Furnizorului sau a Beneficiarului pe baza unui plan bine stabilit, descris în continuare în acest document. Numărul total de documente, dar și numărul documentelor care va fi preluat și convertit în cadrul unui lot va fi stabilit de Furnizor de comun acord cu Beneficiarul. Locația arhivistică fiind: mun. Chișinău str. Alexandru cel Bun, 93 și mun. Chișinău str. Albișoara, 38.

Se va implementa o procedură cu privire la desfacerea unității arhivistice și pregătirea ei pentru scanare. Această procedură va include cerințe față de securitatea fizică a documentelor (camere video), integritatea conținutului documentelor (instrumente ale sistemului informatic folosit care va asigura accesul granular al operatorilor în funcție de rolul deținut; imposibilitatea ștergerii documentelor din sistem), confidențialitatea informației procesate (statutul de operator de date cu caracter confidențial al Furnizorului, existența unei politici de securitate și a acordurilor de confidențialitate semnate cu fiecare membru al echipei de proiect).

Furnizorul va prelua din unitatea arhivistică a Beneficiarului câte 30 de dosare o dată în 3 zile (50 dosare/săptămâna). Documentele vor fi indisponibile pentru o perioadă ce nu va depăși 3 zile. În cazul în care documentele aflate în curs de procesare sunt solicitate pentru nevoi interne ale Beneficiarului se va urma procedura de mai jos:

- Reprezentantul Beneficiarului va centraliza cererile pentru documente și lista va fi transmisă reprezentantului Furnizorului desemnat pentru rezolvarea acestor situații;
- Furnizorul va scana cu prioritate documentele respective și le va transmite către unitatea arhivistică de care aparțin într-un termen de maximum două (2) zile;
- Situațiile de urgență vor fi rezolvate cât mai repede posibil.

2. Pregătirea documentelor pentru procesul de digitizare:

Beneficiarul va face următoarele aranjamente înainte de livrarea documentelor pentru procesare către Furnizor:

- Beneficiarul va pregăti masivul de dosare care urmează a fi transmise Furnizorului pentru digitizare:
 - o Pregătirea masivului presupune coborârea dosarelor de pe rafturi pentru a fi supuse inventarierii.
 - o Prin masiv se înțelege numărul total de dosare care urmează a fi procesate în maxim 3 zile.

Furnizorul va face următoarele aranjamente înainte de ridicarea documentelor pentru procesare:

- Dosarele pregătite de către Beneficiar vor fi inventariate pentru aranjarea în lăzile de transport după cum urmează:
 - o Inventarul cutiei este completat în format de hârtie sau electronic;
 - o Pentru fiecare inventar de cutie se calculează numărul total de dosare, cu indicarea numerelor lor. La fiecare dosar se va indica numărul de pagini și formatul paginilor;
 - o Inventarul cutiei va fi pregătit în 2 exemplare și va fi semnat de persoana responsabilă cu activitatea de pre-

gătire și manipulare a documentelor.

O cutie poate conține doar documente înregistrate într-o singură unitate (nu vor fi amestecate documente din mai multe unități). Cutiile de transport vor fi puse la dispoziție de Furnizor. Transportul va fi pus la dispoziție de Furnizor.

Documentele vor fi livrate spre scanare pe baza unui proces verbal de predare-primire agreat și semnat de Furnizor și persoana responsabilă din cadrul Beneficiarului. Procesul verbal va conține data de livrare și cantitățile livrate de Beneficiar, grupate pe cutii. De asemenea, procesul verbal de predare-primire va fi completat ulterior cu data de returnare. Inventarul documentelor pentru fiecare cutie va fi atașat acestui proces verbal de predare-primire.

3. **Procesarea și salvarea documentelor:**

Activitățile de predare-primire și restituire a documentelor se vor desfășura astfel:

- Personalul Furnizorului va introduce documentele în lăzile de predare;
- În ziua preluării documentelor, Furnizorul va asigura preluarea lăzilor în unitatea arhivistică. Furnizorul va asigura resursele necesare în vederea preluării lăzilor;
- Reprezentantul echipei de proiect din partea Beneficiarului, responsabilă de unitatea arhivistică, împreună cu reprezentantul desemnat al Furnizorului vor verifica lăzile ce urmează a fi predate către Furnizor, după care vor începe activitatea de predare efectivă a documentelor pe baza inventarelor existente în fiecare cutie, prin verificarea numărului de dosare menționate în inventar. La finalizarea verificării unei cutii, ambele părți vor semna pe inventar predarea-primirea documentelor din cutia respectivă;
- Reprezentantul echipei de proiect din partea Beneficiarului, responsabilă de unitatea arhivistică, împreună cu reprezentantul desemnat al Furnizorului vor semna fiecare un proces verbal de predare-primire după finalizarea semnării anexelor acestuia.

Ritmul de trimitere a documentelor spre procesare trebuie să fie sincronizat cu restul procesului. Furnizorul va considera timpul necesar operațiunilor de pregătire și împachetare a cutiilor cu documente, la intervale care se vor stabili de comun acord cu Beneficiarului.

Documentele originale preluate pentru digitizare vor fi returnate reprezentanților Beneficiarului integral și în aceeași formă în care au fost preluate. Returnarea documentelor va fi făcută de către Furnizor pe baza loturilor complete de documente preluate; returnări parțiale ale loturilor nu vor fi acceptate.

4. **Pregătirea documentelor pentru scanare:**

În această fază se vor realiza următoarele:

- Verificarea documentelor și compararea acestora cu inventarul cutiei;
- Se va asigura dezlegarea, scoaterea agrafelor, dezlipirea (atunci când este cazul), decapsarea, îndreptarea colțurilor (dacă este necesar), lipirea paginilor rupte (având în vedere că o bună parte a documentelor vor fi procesate din ADF – alimentator automat de documente);
- Inserarea separatorilor de documente între loturile de documente în vederea procesării prin ADF;

În cazul în care Furnizorul, în procesul de pregătire, identifică o neconcordanță privind inventarul întocmit de Beneficiar, va menționa acest lucru în raport săptămânal cu neconcordanțe întâlnite în etapa de pregătire ce va fi transmis prin e-mail către reprezentantul echipei de proiect din partea Beneficiarului.

5. **Scanare:**

În timpul procesului de scanare, Furnizorul va asigura integritatea și securitatea fizică totală a documentelor, fără a distruge documentele de hârtie. Furnizorul va utiliza scanere automate de documente. În cazul documentelor

deteriorate se vor utiliza scanere de tip flatbed, iar documentele vor fi scanate separat.

Procedura de scanare va respecta următoarele cerințe tehnice minime:

- Scanere ADF (Automatic Document Feeder/Alimentare Automata de Documente) în formatul paginii B5-A0, în cazul formatelor mai mari de A0 unitatea de măsură va constitui una (1) pagină A0;
- Scanare duplex;
- Rezoluție optică de minim 200 dpi;
- Viteza de scanare de minimum 30 pagini pe minut la 200 dpi alb/negru;
- Format de ieșire PDF sau TIFF multipagină.

6. **Procesarea imaginilor:**

Imaginile obținute în urma scanării vor fi procesate având în vedere următoarele cerințe:

- să nu fie înclinate;
- să nu prezinte puncte negre care să afecteze lizibilitatea conținutului;
- să aibă marginile uniform tăiate.

7. **Indexarea:**

Indexarea se va face în timp real (pe cât posibil) odată cu scanarea loturilor de documente. Indexarea va fi făcută în câmpurile profil ale documentelor imagine de operatori instruiți.

Indexarea documentelor se va face după imagine, copie fidelă a documentului original. Pe parcursul procesului de introducere a datelor, numele se vor prelua cu diacriticele din limba română așa cum apar în imaginea scanată, iar celelalte cuvinte, altele decât numele, se vor prelua cu diacritice corecte pentru scrierea în limba română.

Caracterele se vor introduce în baza de date exact așa cum apar pe documentele scanate. Indexarea va include o fază de verificare și validarea datelor colectate. În timpul fazei de introducere a datelor, operatorii vor notifica prin intermediul unor marcatori speciali conceptului („stegulețe”), asupra situațiilor în care anumite informații sunt ilizibile sau nu pot fi interpretate în mod corespunzător. Aceste stegulețe vor fi transmise persoanei responsabile din cadrul echipei Beneficiarului pentru fiecare document scanat, împreună cu rezultatele conversiei datelor.

Câmpurile informaționale care vor fi supuse indexării sunt:

Pentru dosar:

- Barcode
- Street
- Company
- City
- Building
- Nr_pag
- Old ID
- Status

Pentru Pasaport:

- Barcode
- Street
- City
- Nr. pag

Pentru Harta:

- Barcode
- Street
- City
- Nr. pag

8. Control de calitate:

Se va implementa o procedură pentru asigurarea calității rezultatului procesului de arhivare computerizată. Se va implementa o procedură prin care, fiecărei cutii de unități arhivistice, îi va corespunde un mediu optic (sau mai multe) o partiție dintr-o bază de date temporară cu rezultatele procesului de arhivare computerizată. În termen de 20 (douăzeci) luni Beneficiarul are dreptul de a reclama în cazul depistării documentelor scanate într-o calitate proastă, Furnizorul este obligat în termen de 2 luni să efectueze scanarea repetată a documentelor în cauză.

Garanția se referă doar la:

1. Documentele scanate prost (imposibilitatea vizualizării imaginilor), acestea vor fi rescanate numai în cazul în care documentul original permite obținerea unei copii electronice mai bune (Furnizorul nu va utiliza instrumente de redactare grafică de tipul Adobe Photoshop pentru îmbunătățirea copiei digitale).
2. Vor fi scanate paginile omise la etapa inițială, însă nu vor fi acceptate spre scanare repetată dosarele, în care ulterior vor fi adăugate foi și se va invoca lipsa acestora în dosarul digitizat (se va compara data când a fost digitizat dosarul cu data documentului care nu se regăsește în copia digitală).
3. Beneficiarul poate marca toate paginile dosarului, pentru a evita neînțelegerile privind numărul de pagini din dosar la returnarea din procesul digitizării spre arhivă, dosarele pot fi verificate în termen de 5 zile lucrătoare din momentul primirii acestora de la Furnizor.

Supervizorii procesului de scanare sau specialiștii în asigurarea calității, sunt asigurați de către Furnizor, și vor realiza cel puțin o evaluare vizuală a calității fiecărui document scanat, înainte de stocarea imaginii digitale în sistem ArcGIS, procedura care se va realiza în termen de până la 20 de zile calendaristice. Pentru verificarea calității datelor supervizorii beneficiarului vor dispune de o interfață specifică a sistemului de digitizare. Interfața trebuie să asigure posibilitatea verificării:

- Integrității dosarelor;
- Calității imaginilor;
- Volumul procesat de documente (număr pagini, format, număr hărți, schițe, etc.).

9. Reconstituirea documentelor:

Reconstituirea se face la nivel de document. Documentele desfăcute vor fi reconstituite conform structurii lor inițiale. Pentru fiecare cutie de unități arhivistice arhivate computerizat se vor asigura rapoarte de producție în al căror conținut se vor regăsi cel puțin următoarele informații: indecși asociați, număr de pagini, total pagini.

Se va asigura manipularea unităților arhivistice în vederea aranjării lor pe rafturi conform indicațiilor beneficiarului.

Furnizorul va realiza următoarele:

- elimina separatoarele de documente și de loturi de documente pe măsura ce acestea apar;
- verifica numărul de pagini/documente cu cel menționat pe raportul de inventariere;
- după procesarea întregii cutii, se completează raportul de producție în vederea trecerii la următoarea etapă și se verifică inventarul cutiei pe baza căruia s-a realizat operația de preluare a documentelor de la Beneficiar.

Orice neconcordanță între documente fizice existente și procesul-verbal de predare-primire, identificată în fazele de pregătire/scanare/reconstrucție va fi centralizată de către Furnizor într-un raport zilnic ce va fi transmis prin e-mail către Beneficiar pentru identificarea și rezolvarea excepțiilor.

Returnarea documentelor se va face similar cu preluarea acestora de la beneficiar. Astfel, lăzile încărcate cu documente se va returna către reprezentanții Beneficiarului în aceeași configurație în care a venit. Returnarea documentelor se va face pe baza aceluiași proces verbal de predare-primire cu care au fost inițial preluate (cu anexe atașate). Reprezentantul echipei de proiect din partea Beneficiarului se va asigura că, în momentul returnării, documentele sunt verificate și că numărul de pagini/documente este conform cu cel din anexele la proces verbal de predare-primire. În final, Reprezentantul echipei de proiect din partea Beneficiarului și reprezentantul Furnizorului vor semna pentru returnarea documentelor, pe același proces verbal de predare-primire cu care au fost inițial preluate. După descărcarea lăzilor, acestea vor fi preluate de către Furnizor.

10. **Livrarea datelor in format digital:**

Fișierele digitale rezultate în urma digitizării vor fi livrate automat în sistemul ArcGIS, conform unei proceduri coordonate de către părți. Se va evita livrarea datelor digitale pe suport fizic (HDD).

Datele vor fi livrate cel puțin o dată pe săptămână.

Export în ArcGIS:

- Metadatele vor fi salvate într-un fișier structurat de tip sql;
- Indecșii vor fi salvați într-un fișier structurat de tip sql.

36. (Footnotes)

- 1 Volumul exact va fi stabilit in functie de datele disponibile furnizate de catre beneficiar.

ANUNȚ DE PARTICIPARE

Nr. 35 din 24 august 2022

**privind achiziționarea de computere și tehnicii de birou
prin procedura de achiziție: Licitație deschisă**

"Achiziționarea computerelor și tehnicii de birou"

Procedura de achiziție este aplicată sub incidența actului normativ:

* Legea privind achizițiile în sectoarele energiei, apei, transporturilor și serviciilor poștale 74/2020

1. **Denumirea autorității contractante:** SRL "Chișinău-gaz";
2. **IDNO:** 1003600066037;
3. **Adresa:** Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Albișoara 38;
4. **Numărul de telefon/fax:** +373 22 578 010;
5. **Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante:** anticamera@chisinaugaz.md, www.chisinaugaz.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, MTENDER (www.e-licitatie.md);
7. **Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună):**
 - Activități licențiate: distribuția gazelor naturale;
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 solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1	30141200-1	Calculator (All-in-One)	buc	114,00	descrișă în documentația de atribuire (caiet de sarcini)
2	30141200-1	Unitate multifuncțională (MFU A4)	buc	65,00	descrișă în documentația de atribuire (caiet de sarcini)
3	30141200-1	Unitate multifuncțională (MFU A3) laser color	buc	7,00	descrișă în documentația de atribuire (caiet de sarcini)
4	30141200-1	Notebook 1	buc	33,00	descrișă în documentația de atribuire (caiet de sarcini)
5	30141200-1	Notebook 2	buc	5,00	descrișă în documentația de atribuire (caiet de sarcini)
6	30141200-1	Hard disk pentru server	buc	8,00	descrișă în documentația de atribuire (caiet de sarcini)
7	30141200-1	UPS Smart Winner 3000	buc	2,00	descrișă în documentația de atribuire (caiet de sarcini)

8	30141200-1	Tabletă	buc	25,00	descrișă în documentația de atribuire (caiet de sarcini)
Valoarea estimativă totală (lei fără TVA): 2 969 416,67 MDL					

În cazul în care contractul este împărțit **pe loturi un operator economic poate depune oferta pe loturi (se va selecta): nu se aplică;**

9. **Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu vor fi acceptate;**

10. **Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați:**

- termen de livrare: până la 45 de zile din momentul semnării contractului;

- condiții de livrare: până la depozitul Beneficiarului în raza mun. Chișinău;

11. **Termenul de valabilitate a contractului: până la 31 decembrie 2022;**

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

13. **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;**

14. **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 (documentație):**

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1	Oferta:	Cerere de participare conform - Anexa nr. 1 la anunțul de participare, semnat și stampilat de către operatorul economic, confirmat prin semnătură electronică.	Obligativiu
		Oferta - Anexa nr. 2 la anunțul de participare, semnat și stampilat de către operatorul economic, confirmat prin semnătură electronică.	Obligativiu
		Pentru evaluarea ofertelor exprimate în diferite valute, valoarea acestora se recalculează în valută națională MDL la cursul oficial al Băncii Naționale a Moldovei la ziua deschiderii ofertelor.	Obligativiu
		Specificații de preț: conform documentația de atribuire (caietului de sarcini);	Obligativiu
		Specificații tehnice: conform documentația de atribuire (caietului de sarcini);	Obligativiu

2	Garanția pentru oferta:	<p>Garanție pentru ofertă 2% din valoarea ofertei: Garanție bancară emisă de către instituția financiară unde se deservește ofertantul în valoare de 2,0% din suma ofertei fără TVA, cu termen de valabilitate nu mai mic decât valabilitatea ofertei sau prin transfer la contul autorității contractante confirmat prin dispoziție de plată, șampilată și semnată, confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a participantului;</p> <p>Garanția pentru ofertă se reține:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) operatorul economic retrace sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor; b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice; c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei sau nu se execută vreo condiție, specificată în documentația de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziții publice. 	Obligatori
		<p>Rechizitele bancare pentru efectuarea transferului: cod fiscal: 1003600066037, cod TVA 0600427, cod IBAN MD87ML000000002251109578, deschis la B.C. „MOLDINDCONBANK” S.A, codul băncii MOLDMD2X, Beneficiar SRL “Chișinău-gaz”;</p>	Obligatori
3	Demonstrarea eligibilității de către ofertant/candidat:	<p>Declarație privind eligibilitatea, semnată și șampilată de către operatorul economic, confirmată prin semnătură electronică (conform modelului Anexa nr. 3 la Anunțul de participare);</p>	Obligatori
		<p>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, semnată și șampilată de către operatorul economic, confirmată prin semnătură electronică (conform modelului Anexa nr. 4 la Anunțul de participare);</p>	Obligatori
4	Demonstrarea capacității de exercitare a activității profesionale:	<p>Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale: Certificat sau Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din registrul de stat al persoanelor juridice - copii confirmate prin semnătură electronică;</p>	Obligatori
		<p>Certificat de atribuire a contului bancar - copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului, valabil la data deschiderii;</p>	Obligatori
		<p>Informație generală: semnat și șampilat de către operatorul economic, confirmat prin semnătură electronică (conform anexei nr. 5 la Anunțul de participare)</p>	Obligatori
		<p>Rechizite: semnat și șampilat de către operatorul economic, confirmat prin semnătură electronică (conform anexei nr. 6 la Anunțul de participare)</p>	Obligatori

5	Demonstrarea capacității economice financiare:	Certificatul privind lipsa sau existența restanțelor la bugetul public național, eliberat de către Serviciul Fiscal de Stat, valabil la data deschiderii - copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice; (Efectuare sistematică a plății impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale și lipsa datoriilor la data petrecerii procedurii de achiziție (data deschiderii ofertelor) - informația dată se verifică de către autoritatea contractantă pe site-ul Fisc.md);	Obligatoriu
		Bilanțul contabil/ultimul raport financiar anul 2020 sau 2021, înregistrat la Biroul Național de Statistică - copie, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
		Experiența similară în ultimii trei ani, (conform anexei nr. 7 la Anunțul de participare), operatorul economic va demonstra experiența în domeniul de activitate :	Obligatoriu
		Declarație privind lista principalelor livrări/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate, (conform anexei nr. 8 la Anunțul de participare), care atestă experiența similară, semnată și ștampilată și confirmată cu aplicarea semnăturii electronice;	Obligatoriu
		Ofertantul (operator economic sau membrii asocierii împreună) trebuie să demonstreze că a livrat bunuri în ultimii 3 ani: - un contract ce au avut ca obiect execuția unor livrări similare cu cele ce fac obiectul achiziției contractului ce urmează a fi atribuit, cel puțin egal cu 75 % din valoarea viitorului contract sau valoarea cumulată a tuturor contractelor executate în ultimul an de activitate să fie egală sau mai mare decât valoarea viitorului contract sau cifră de afaceri medie anuală, perioada ultimii trei ani - nu mai mică decât valoarea estimativă a obiectului achiziției propuse - va demonstra conform datelor din rapoartele financiare prezentate;	Obligatoriu
7	Demonstrarea capacității tehnice și /sau profesională:	Coresponderea bunurilor oferite cerințelor din caietul de sarcini;	Obligatoriu
		Grafic de livrare a bunurilor - formă liberă - semnat și ștampilat, și confirmat prin semnătură electronică;	Obligatoriu
		Document care atestă relația ofertantului cu producătorul bunurilor - copie confirmată prin semnătură electronică;	Obligatoriu
		Disponibilitatea unui centru de serviciu oficial pentru repararea bunurilor propuse;	Obligatoriu
8	Asigurarea standardelor calității:	Certificate de calitate / conformitate a principalelor grupuri de bunuri;	Obligatoriu
		Declarație, referitor perioada de garanție a bunurilor - termen minim 24 de luni;	Obligatoriu
9	Condiții de plată:	Achitarea va fi efectuată: Avans 0%; Restul achitărilor în termen de 90 de zile din momentul semnării Actelor de primire predare și facturilor fiscale, care vor fi primite nu mai des de o dată în lună;	Obligatoriu

10	Garanția de bună execuție 5% din valoarea contractului:	Se prezintă în formă: Garanție bancară emisă de către instituția financiară unde se deservește ofertantul în valoare de 5,0% din suma contractului fără TVA, cu termen de valabilitate nu mai mic decât valabilitatea contractului sau prin transfer la contul autorității contractante confirmat prin dispoziție de plată, ștampilată și semnată, confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a participantului (se prezintă odată cu semnarea contractului).	Obligatori
		Rechizitele bancare pentru efectuarea transferului: cod fiscal: 1003600066037, cod TVA 0600427, cod IBAN MD87ML00000002251109578, deschis la B.C. „MOLDINDCONBANK” S.A, codul băncii MOLDM2X, Beneficiar SRL ”Chișinău-gaz”	Obligatori
11	Ofertantul este obligat să facă cunoștință cu obiectul și să elaboreze oferta în modul stabilit;		
12	Oferta, documentele legate de licitație vor fi întocmite în limba română;		
13	Pentru eficientizarea examinării, evaluării și comparării ofertelor, autoritatea contractantă recomandă ofertanților să poseze și să depună în sistemul electronic SIA „RSAP” (MTender), toate documentele solicitate în documentele de atribuire, la momentul depunerii ofertei;		
14	Documentele ofertei depuse prin intermediul sistemului SIA „RSAP” se solicită obligatoriu să fie completate și semnate de către ofertant, inclusiv prin semnătură electronică;		
15	Toate documentele vor fi completate fără nici o modificare sau abatere de la original, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată; Completarea defectuoasă a formularelor poate atrage respingerea ofertei ca fiind necorespunzătoare.		
16	Operatorii economici obligatoriu trebuie să fie incluși și să prezinte numărul din ”Lista producătorilor” în conformitate cu Legea nr. 209 din 29.07.2016.		

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

15. **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*;**
16. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):**
17. **Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: cel mai mic preț, cu respectarea tuturor criteriilor de calificare;**
18. **Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor (va fi calculat pe fiecare lot separat):**

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
1		
2		
3		

Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: *[ora exactă]* conform informației SIA RSAP MTENDER;
- pe: *[data]* conform informației SIA RSAP MTENDER;

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

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

20. Termenul de valabilitate a ofertelor: - minimum 90 de zile calendaristice;**21. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP MTENDER.**

Ofertele întârziate vor fi respinse.

22. 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 MTENDER

23. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: română;**24. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: nu se aplică;****25. 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

26. 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 se aplică;**27. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: nu se aplică;****28. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 24 decembrie 2021;****29. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: prin SIA RSAP MTENDER;****30. În cadrul procedurii de achiziție publică/sectorială 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

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 aplică;

31. Codul NUTS al locului principal de executare a lucrărilor, în cazul lucrărilor, ori codul NUTS al locului principal de furnizare sau de prestare, în cazul bunurilor și serviciilor (se indică pentru achiziții sectoriale): MD 114 (0101000);**32. Informația privind garanțiile solicitate: garanția de bună executare a contractului 5% din valoarea anuală a contractului;****33. Alte informații relevante: - ;**

Anexa nr. 1

la anunț de participare

CERERE DE PARTICIPARE

Către _____ (denumirea
autorității contractante și adresa completă)

Stimați domni,

Ca urmare a anunțului/invitației de participare/de preselecție apărut în Buletinul achizițiilor publice și/sau Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, nr. din (ziua/luna/anul), privind aplicarea procedurii pentru atribuirea contractului (denumirea contractului de achiziție sectorială), noi (denumirea/numele ofertantului/candidatului), am luat cunoștință de condițiile și de cerințele expuse în documentația de atribuire și exprimăm prin prezenta interesul de a participa, în calitate de ofertant/candidat, neavînd obiecții la documentația de atribuire.

Data completării Cu stimă,

Ofertant/candidat

.....

(semnătura autorizată)

Anexa nr. 2

la anunț de participare

(Denumirea operatorului economic)

adresa completă _____

tel, fax, e-mail _____

OFERTĂ

Către _____

denumirea beneficiarului și adresa completă

I. Examinând documentația de achiziție referitor la _____

(denumirea contractului de achiziție anunțate de beneficiar)

prezentăm oferta privind executarea contractului de achiziție susmenționat, și anume:

I. Furnizarea (executarea, prestarea):

1. _____

(denumire bunurilor, lucrărilor, serviciilor, cantitatea, preț pe unitate, valoarea fără TVA)

2. _____

3. _____

4. _____

5. _____

II. Valoarea totală a ofertei privind executarea contractului de achiziții este: _____

_____ lei, fără TVA

(suma în litere și în cifre)

la care se adaugă TVA în sumă de _____ lei,

(suma în litere și în cifre)

TOTAL _____ lei cu TVA

III. Termeni de plata: _____
IV. Timp de livrare (executare lucrare): _____ zile
V. Furnizarea obligațiilor de garanție (condiții și condiții de eliminare a defecțiunilor)
VI. Perioada de valabilitate a ofertei _____ zile
Data completării: _____
(Numele, prenumele și funcția persoanei autorizate să reprezinte operatorul economic): _____

(semnătura) și L.Ș.

Anexa nr. 3

la anunț de participare

DECLARAȚIE PRIVIND ELIGIBILITATEA

1. Subsemnatul, _____
(numele, prenumele și funcția reprezentantului operatorului economic)

Denumirea și adresa operatorului economic

declar pe propria răspundere că materialele și informațiile furnizate beneficiarului sunt corecte și înțeleg că beneficiarul are dreptul de a solicita, în scopul verificării și al confirmării informației și a documentelor care însoțesc oferta, orice informații suplimentare privind eligibilitatea noastră, precum și experiența, competența și resursele de care dispunem.

3. Prezenta declarație este valabilă până la data de _____
(se indică data expirării perioadei de valabilitate a ofertei)

Numele, prenumele și funcția reprezentantului operatorului economic: _____

Semnătura, LȘ

Data completării: _____

Anexa nr. 4

la anunț de participare

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.

Subsemnatul, _____ reprezentant împuternicit al _____
 _____ (*denumirea operatorului economic*) în calitate de ofertant în cadrul procedurii de achiziție sectorială nr. _____ din data ____/____/____, declar pe propria răspundere, sub sancțiunile aplicabile faptei de fals în acte publice, că beneficiarul/beneficiarii efectivi ai operatorului economic în ultimii 5 ani nu au fost condamnați prin hotărâre judecătorească definitivă pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani.

Numele și prenumele beneficiarului efectiv	IDNP al beneficiarului efectiv

Data completării: _____

Semnat: _____

Nume/prenume: _____

Funcția: _____

Denumirea operatorului economic _____

IDNO al operatorului economic _____

Anexa nr. 5

la anunț de participare

INFORMAȚIE GENERALĂ

1. Denumirea operatorului economic: _____

2. Codul fiscal: _____

3. Adresa sediului central: _____

4. Telefon: _____

Fax: _____

E-mail: _____

5. Decizia de înregistrare _____

(numărul, data, înregistrării)

(instituția emitentă)

6. Domeniile principale de activitate: _____

(de indicat în conformitate cu prevederile din statutul operatorului)

7. Licențe în domeniu (certIFICATE, autorizații) _____

(numărul, data, instituția emitentă, genurile de activitate,

durata de valabilitate).

8. Întreprinderi, filiale, care intră în componență: _____

(denumirea, adresa)

9. Structuri, întreprinderi afiliate: _____

(denumirea, adresa)

10. Capitalul propriu la data de întocmire a ultimului bilanț _____

(de indicat valoarea și data)

11. Numărul personalului scriptic _____ persoane, din care muncitori _____ persoane.

12. Numărul personalului care va fi încadrat în realizarea contractului _____ persoane, din care muncitori _____ persoane, inclusiv:

(de indicat profesiile și categoriile de calificare)

13. Valoarea de bilanț a mijloacelor fixe _____ mii lei

14. Dotare tehnică: _____

(de indicat principale mijloace care vor fi utilizate la executarea contractului)

15. Cifra de afaceri pe ultimii 3 ani (mii lei):

Anul _____ mii lei

Anul _____ mii lei

Anul _____ mii lei

16. Datoriile totale ale operatorului economic _____ mii lei,

inclusiv: față de buget _____ mii lei

Data completării: _____

Numele, prenumele și funcția persoanei autorizate să reprezinte operatorul economic

Semnătura, L.Ș.

Anexa nr. 6

la anunț de participare

RECHIZITE:

DENUMIREA	
COD FISCAL	
BANK	
SWIFT	
IBAN	
TVA	
TEL/FAX	
MOBILE	
E-MAIL	
WEB	
ADRESA JURIDICĂ	
ADRESA POȘTALĂ	
DIRECTOR GENERAL	

Data completării:

(Numele, prenumele și funcția persoanei autorizate să reprezinte operatorul economic)

(semnătura) și L.Ș.

Anexa nr. 7

la anunț de participare

(denumirea operatorului economic)

EXPERIENȚĂ SIMILARĂ ÎN ULTIMII 3 ANI

1. Numărul de contracte similare, executate _____

2. Valoarea contractelor similare, executate (fără TVA):

1) Conform contractelor inițial semnate _____ mii lei;

2) Final la data executării contractelor _____ mii lei

3. Denumirea beneficiarilor și adresa acestora _____

(de enumerat beneficiarii la care sau executat contractele

similare și de indicat adresa acestora)

4. Calitatea în care a participat la executarea contractelor _____

(se notează opțiunea corespunzătoare de mai jos și valoare contractelor executate pentru fiecare opțiune)

- antreprenor sau antreprenor general;
- antreprenor asociat;
- subantreprenor.

5. Litigii apărute privind executarea contractelor, natura acestora și modul lor de soluționare: _____

6 Durata medie de executare a contractelor (zile,):

a) contractată - _____

b) efectiv realizată - _____

c) motivul de decalare a termenelor contractate (de indicat) _____

7. Principalele completări (suplimente) la contractele inițial semnate (de indicat) _____

8. Principalele remedieri și completări înscrise în procesele-verbale de recepție față de devizele de cheltuieli anexate la contracte: _____

9. Alte aspecte relevante prin care operatorul economic își susține experiența similară: _____

Data completării: _____

Numele, prenumele și funcția persoanei autorizate să reprezinte operatorul economic

Semnătura, L.Ș.

Anexa nr. 8

la anunț de participare

DECLARAȚIE

privind lista principalelor livrari/prestări efectuate în ultimii 3 ani de activitate

Nr d/o	Obiectul contractului	Denumirea/ numele beneficiarului/ Adresa	Calitatea Furnizorului/ Prestatorului ^{*)}	Prețul contractului/ valoarea bunurilor/ serviciilor livrate/ prestate	Cantitatea (buc., km., serv.; ș.a.)	Perioada de livrare/prestare (luni)
		1				
2						
...						

^{*)} Se precizează calitatea în care a participat la îndeplinirea contractului, care poate fi de: contractant unic sau lider de asociație; contractant asociat; subcontractant.

Semnat: _____

Nume: _____

Funcția în cadrul firmei: _____

Denumirea firmei: _____

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Punctelor termice individuale (PTI), inclusiv proiectarea PTI și montarea acestora

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție licitație deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

Procedura de achiziție este aplicată sub incidența actului normativ:

↳ Legea privind achizițiile în sectoarele energiei, apei, transporturilor și serviciilor poștale 74/2020

1. Denumirea entității contractante: Societatea de Acțiuni „CET-Nord”

2. IDNO: 1002602003945

3. Adresa: mun. Bălți, str. Ștefan cel Mare, 168

4. Numărul de telefon/fax: (0231) 53-367; (0231) 53-361

5. Adresa de e-mail și de internet a entității contractante:

Site: www.cet-nord.md; E-mail: office@cet-nord.md, logistics@cet-nord.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 de achiziție în SIA RSAP, cât și pe pagina web a întreprinderii S.A. „CET-Nord” (www.cet-nord.md), la compartimentul „Achiziții și vânzări”, „Licitații”.

7. Tipul entității 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):

- Activitățile licențiate din sectorul termoelectric și al gazelor naturale
- Activitățile licențiate din sectorul electroenergetic
- Activitățile licențiate din sectorul serviciului public de alimentare cu apă și de canalizare
- Activitățile sectoriale privind domeniul transporturilor
- Activitățile sectoriale în domeniul porturilor și aeroporturilor
- Activitățile sectoriale în domeniul serviciilor poștale
- Activitățile sectoriale legate de extracția de petrol și gaze naturale, prospectarea și extracția de cărbune sau alți combustibili solizi

- Autoritate centrală de achiziție/ altă formă de achiziție comună "

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	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor/lucrărilor solicitate	UM	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Universitatea de Stat A. Russo" din Bălți, str. Pușkin 38-40, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru Universitatea de Stat A. Russo" din Bălți, str. Pușkin 38-40, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	350000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru ÎS „Servicii Pază” a MAI a RM, str. Ștefan cel Mare, 57, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru ÎS „Servicii Pază” a MAI a RM, str. Ștefan cel Mare, 57, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	99000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Curtea de Apel Bălți, str. Ștefan cel Mare, 54, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru Curtea de Apel Bălți, str. Ștefan cel Mare, 54, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	231000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Inspectoratul pentru Protecția Mediului, Inspecția pentru Protecția Mediului Bălți, str. B. Glavan, 5, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru Inspectoratul pentru Protecția Mediului, Inspecția pentru Protecția Mediului Bălți, str. B. Glavan, 5, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	99000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Direcția Generală pentru Administrarea Clădirilor Guvernului RM, str. Libertății, 10, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru Direcția Generală pentru Administrarea Clădirilor Guvernului RM, str. Libertății, 10, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	120000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 23, str. Malinovskii, 16, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 23, str. Malinovskii, 16, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	298000,00

	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 43, str. Suceava, 6a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 43, str. Suceava, 6a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	347500,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 31, str. Ștefan cel Mare, 9, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 31, str. Ștefan cel Mare, 9, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	373000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 38, bd. Larisa, 2/A, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 38, bd. Larisa, 2/A, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	373000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 1, str. Conev, 19, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 1, str. Conev, 19, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	565000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 19, str. Conev, 14a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 19, str. Conev, 14a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	352000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 28, str. Malinovskii, 15, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, IET nr. 28, str. Malinovskii, 15, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	298000,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Primăria mun. Bălți, str. Independenței, 1, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru Primăria mun. Bălți, str. Independenței, 1, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	312500,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru SA „Moldtelecom” (Poșta Moldovei), str. Strîi, 17a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru SA „Moldtelecom” (Poșta Moldovei), str. Strîi, 17a, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	175000,00

	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru Agenției Teritoriale Nord a CNAM, str. Sf. Nicolae, 5A, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru Agenției Teritoriale Nord a CNAM, str. Sf. Nicolae, 5A, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	63500,00
	42512300-1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, ȘSSCJRO de probe de apă „Delfin”, str. Hotin, 37, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia	buc.	1	Punct termic individual (PTI), pentru DÎTS, ȘSSCJRO de probe de apă „Delfin”, str. Hotin, 37, mun. Bălți, inclusiv proiectarea PTI și montarea acestuia. Conform specificației tehnice depline din Caietul de sarcini.	312500,00
Valoarea estimativă totală						4369000,00

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

- 1) Pentru un singur lot;
- 2) Pentru mai multe loturi;
- 3) Pentru toate loturile;
- 4) Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant **NU SUNT**

9. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: NU SE ADMIT

(indicați se admite sau nu se admite)

10. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Proiectarea, livrarea și montarea PTI se va efectua din contul și cu transportul operatorului economic (Vânzătorului) la locul de montare (destinația finală), conform adreselor specificate în pct. 8, în termen de până la 30 zile calendaristice din momentul semnării contractului.

Bunurile livrate vor fi însoțite de următoarele documente:

- factură fiscală;
- certificat de calitate ale furnizorului (conform Caietului de sarcini);
- fișe tehnice (conform Caietului de sarcini);
- instrucțiuni de montare, probare, întreținere și exploatare a produsului;
- certificat de garanție (conform Caietului de sarcini);
- copia proiectului de execuție pe suport de hârtie - 3 exemplare și în variantă electronică;
- alte documente, după caz, aferente bunurilor livrate și lucrărilor executate.

11. Termenul de valabilitate a contractului: Contractul va fi valabil din momentul semnării, până la îndeplinirea tuturor obligațiilor contractuale.

12. 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)

13. 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)

14. 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 (documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
	Companie cu drept de elaborare a documentației de proiect.	Copia extrasului din registrul de stat al persoanelor juridice și al întreprinzătorilor individuali.	Obligativiu
	Voința operatorului de a se angaja din punct de vedere juridic într-un contract de achiziție.	Oferta (conform Formularului anexat). <i>Ofertantul va structura oferta, astfel încât, pentru fiecare obiect să fie specificate: 1) costul lucrărilor de proiectare; 2) costul PTI, în care costul nodului de evidență va fi prezentat separat (ca subpunct/subansamblu din PTI); 3) costul lucrărilor de montare (în conformitate cu cerințele din Caietul de sarcini și documentația de proiect).</i>	Obligativiu
	Date generale despre ofertant.	Informații generale despre ofertant (conform Formularului anexat).	Obligativiu
	Experiență similară în proiectarea punctelor termice individuale (PTI)	Experiența similară în ultimii 3 (trei) ani (conform Formularului anexat).	Obligativiu
	Dovadă că operatorul economic respectă regulile de integritate în cadrul procedurilor de achiziție.	Angajamentul de integritate (conform Formularului anexat).	Obligativiu
	La executarea lucrărilor va participa personal calificat și atestat corespunzător în domeniul, care face obiectul procedurii de achiziție.	Certificat de atestare tehnico-profesională a personalului angajat în executarea lucrărilor (executarea proiectului).	Obligativiu
	Dovada că operatorul economic respectă regulile/condițiile privind eligibilitatea sa.	Declarația privind eligibilitatea (conform Formularului anexat).	Obligativiu
	Livrarea bunurilor și efectuarea lucrărilor în volumul și termenii prevăzuți de Caietul de sarcini/Anunțul de participare	Declarație pe propria răspundere (formă liberă)	Obligativiu
	Îndeplinirea obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale.	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de BPN (valabil la data deschiderii ofertelor) sau informația privind restanțele/plățile la BPN, demonstrată prin prezentarea „Contului curent al contribuabilului”.	Obligativiu

Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz **NU SE APLICĂ**

15. 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**

16. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **N/A**

17. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **CEL MAI MIC PREȚ**

18. 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%
1.	Preț	100

* *Oferta desemnată câștigătoare va fi cea care corespunde specificațiilor tehnice și va avea cel mai mic preț.*

19. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **14:00**
- pe: [data] **25.09.2022**
- **Ofertele vor fi deschise de SIA „RSAP” MTender la 25.09.2022 ora 14:00**

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

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

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

22. Locul deschiderii ofertelor: **SIA „RSAP”**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

23. 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”.

24. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:

Limba de stat/limba rusă

25. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Euro pene: **N/A**

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

26. 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**

27. **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 SE APLICĂ
28. **În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare:** **NU SE APLICĂ**
29. **Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:** **26.08.2022**
30. **Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare:** **25.08.2022**
31. **În cadrul procedurii de achiziție publică/sectorială 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	NU
facturarea electronică	DA
plățile electronice	NU

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)

32. **Codul NUTS al locului principal de executare a lucrărilor, în cazul lucrărilor, ori codul NUTS al locului principal de furnizare sau de prestare, în cazul bunurilor și serviciilor (se indică pentru achiziții sectoriale):** _____
33. **Informația privind garanțiile solicitate: Furnizorul va oferi o garanție comercială/tehnică pentru bunurile livrate pentru o perioadă de minim 12 (douăsprezece) luni. Termenul de garanție va începe a scurge de la data recepției bunurilor, ulterior datei de punere în funcțiune. Furnizorul are obligația de a garanta că bunurile furnizate prin contract nu vor avea niciun defect.**

Operatorul economic câștigător până la semnarea contractului, sau cel târziu, în termen de 5 (cinci) zile după semnarea contractului, este obligat să prezinte Beneficiarului asigurarea executării contractului sub formă de garanție bancară sau transfer bancar, în mărime de 15% din suma totală a contractului (inclusiv TVA), ce trebuie să fie valabilă până la executarea deplină a contractului (livrarea deplină a bunurilor și executarea deplină a lucrărilor).

34. **Alte informații relevante:**

- a. **Ofertantul va structura oferta, astfel încât, pentru fiecare obiect să fie specificate: 1) costul lucrărilor de proiectare; 2) costul PTI, în care costul nodului de evidență va fi prezentat separat (ca**

subpunct/subansamblu din PTI); 3) costul lucrărilor de montare (în conformitate cu cerințele din Caietul de sarcini și documentația de proiect).

- b. Termenul de achitare a bunurilor livrate constituie 30 (treizeci) de zile, din momentul semnării facturii-fiscale și actului de predare-primire a bunurilor conform cantității și calității, fără careva obiecții.**
- c. Achitarea plăților pentru bunurile livrate se va efectua în lei moldovenești.**