

Cuprins:
ACHIZIȚII PUBLICE
Anunțuri de intenție

Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	3
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	11
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	14
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	22
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	38
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	40
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	41
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	42
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	43
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	44
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	45
Centrul pentru achiziții publice centralizate în sănătate	78
Î.M.Piața Centrală	126
IMSP „Spitalul Clinic Bălți”	128
Primăria comunei Grătiești	133
Primăria comunei Grătiești	135
IMSP SCM „Sfântul Arhanghel Mihail”	137

Anunțuri de atribuire

IMSP Institutul de Medicină Urgentă	139
Agenția Servicii Publice.....	141
Agenția Servicii Publice.....	143
Direcția generală economie, comerț și turism a CMC.....	145
IMSP Centrul de Sănătate Cahul	148
IMSP SCM „Sfântul Arhanghel Mihail”	151
Casa Națională de Asigurări Sociale	156

IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”	159
Consiliului raional Fălești	162
Consiliul raional Calarasi	164
Serviciul Medical al Ministerului Afacerilor Interne	166
Primaria or. Floresti	169
Primaria or. Floresti	171
Primaria or. Floresti	175
Primaria or. Floresti	177
IMSP Spitalul Raional Strășeni	179
Primăria or.Cimișlia	185

Anunțuri de modificare/ anulare a procedurilor

Gimnaziul M. Tanasoglo, UTA Găgăuzia	188
Primaria Burlaceni, r.Cahul	191
Institutia Publica Liceul Teoretic”Mircea Eliade”, mun Chisinau	193
Primăria or.Cimișlia	195
Direcția Educație Tineret și Sport sect. Buiucani.....	197
Direcția Generală Educație Florești.....	200
Administrația Națională a Penitenciarelor	203
Președintele raionului Glodeni.....	206
Inspectoratul General al Poliției	209
Directia Educatie Singerei	211

ANUNȚ DE INTENȚIE

Nr. 29 din 03.08.2021

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	BOTICA Aurelia, 022-222 -364 aurelia.botica@capcs.md ; 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
Obiectul de achiziții	Achiziția consumabilelor medicale și consumabile oftalmologice conform necesităților IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime” și IMSP SR Comrat, pentru anul 2021

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumire Lot	Modelul articolului	Țara de origine	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă
2	3	4,00	6	
1	25G ULTRAVIT proba pentru vitrectomie	buc	30	25G ULTRAVIT proba pentru vitrectomie, 10000 de taieri, Tip: pneumatic, Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
2	Cablu silikon pentru diatermie	buc	3	Cablu silikon pentru diatermie, Cablu bipolar din silikon, dimensiuni 12 ft *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
3	25G Trocare pentru chirurgia vitreoretiniana	buc	6	25G Trocare pentru chirurgia vitreoretiniana, Cu valva, Set de 3 trocare, Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
4	25G Pensa endocularea pentru inlaturarea membranei limitante interne	buc	12	Pensa endocularea pentru inlaturarea membranei limitante interne, Tip: grieshaber maxgrip, 25G, Steril *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hîrtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
5	25G Pensa endocularea pentru inlaturarea membranei limitante interne	buc	12	Pensa endocularea pentru inlaturarea membranei limitante interne, Tip: Endgripping, 25G, Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
6	25G Foarfece endocular curbat	buc	12	25G Foarfece endocular, Tip curbat, Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.

7	25G Foaiețe endocular vertical	buc	12	25G Foaiețe endocular, Tip taiere vertical, Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
8	Butelie de gas C3F8 pentru uz intraocular	buc	2	Butelie de gas expansiv C3F8 pentru uz intraocular *Certificat CE sau declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
9	Butelie de gas SF6 pentru uz intraocular	buc	2	Butelie de gas expansiv SF6 pentru uz intraocular *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
10	Perfluoro-decalin	buc	20	Perfluoro-decalin pentru uz intraocular C10F18, Volum flacon – 5 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
11	Ulei de silicon 1300	buc	40	Ulei de silicon 1300, Volum flacon - 10 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
12	Ulei de silicon 5700	buc	30	Ulei de silicon 5700, Volum flacon - 10 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
13	Vopsea pentru chirurgia maculara	buc	50	Vopsea pentru chirurgia maculara, Volum 0,5 ml *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.

14	25G Canula pentru extruzie	buc	150	25G Canula pentru extruzie, Canula cu capat moale din silicon, Lungimea capatului de silicon, 0,8 mm, Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
15	25G/38G Canula subretiniana	buc	6	25G/38G Canula retiniana *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
16	25G Casete combinate CMB, 25G+ compatibil cu Constellation Alcon	buc	50	Caseta combinata compatibil cu sistemul Constellation, Proba pentru vitrectomie 10000 taieri ULTRAVIT, Rezervor pentru caseta / acumularea maselor restante, Endoiluminator, Canula pentru infuzie 3.2 mm, Trocare EDGEPLUS, 3 canule de acces sclerale cu valva, Set de tuburi prin auto-infuzie cu valva, Set de tuburi pentru administrare GFI, Set de tuburi auxiliary pentru aspiratie, Sac steril transparent pentru acoperirea ecranului, Robinet perfuzie cu 3 cai, Seringa 20 ml, Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
17	25G Proba endolaser compatibil cu Constellation Alcon	buc	12	Proba endolaser compatibil cu Alcon Constellation, Forma: curbat, Tip: extensibil, direccional *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
18	25G Proba pentru diatermie / endodiatermo-coagulator, compatibil cu Constellation Alcon	buc	12	25G Proba pentru diatermie / endodiatermo- coagulator compatibil cu Constellation *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
19	Set pentru injectarea uleiului de silicon, compatibil cu Constellation Alcon	buc	30	Set pentru injectarea uleiului de silicon, Compatibil cu Alcon Constellation, Steril *Certificat CE sau declaratiție de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul oferit -valabil - copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Certificat ISO 13485 pentru produsul oferit - valabil -copie confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pe suport hirtie sau în format electronic, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.

20	25G Caseta de pol anterior compatibil cu Constellation Alcon	buc	30	25G Caseta de pol anterior compatibil cu Constellation Alcon *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
21	Proba endoiluminator compatibil cu Alcon Constellation	buc	24	Proba endoiluminator compatibil cu Alcon Constellation, Forma dreapta (liniara), Tip: widefield (camp larg), Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
22	25G Chandelier compatibil cu Alcon Constellation	buc	12	Chandelier compatibil cu Alcon Constellation, 25 G, Include trocar/canula, Permite ajustarea nivelului de iluminare, Steril *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
23	Adaptor pentru sistemul de iluminare, compatibil cu Constellation Alcon	buc	2	Adaptor Synergetics pentru sistemul de iluminare compatibil cu Alcon Constellation *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
24	Sistem BIOM de vizualizare non-contact pentru chirurgia vitreoretiniana compatibil cu microscopul Zeiss	buc	1	Sistem BIOM de vizualizare non-contact pentru chirurgia vitreoretiniana compatibil cu microscopul Zeiss, Invertor, Lentina filtru pentru laser, Lentile asferice resterilizabile *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
25	Mască de oxigen în set cu tub, dispozitiv de fixare și convector (adult, lungimea tubului de oxigen - 2,1 m), getabila, material vinil medical, transparenta	buc	3500	Mască de oxigen în set cu tub, dispozitiv de fixare și convector (adult, lungimea tubului de oxigen - 2,1 m), getabila. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.

26	Rampa pentru infuzie multipla in vasele centrale cu 3 porturi/25 cm (steril) (poliuretan), Ramificator-robinet 3 direcional (cu codare de culori) - conecitoare din poliuretran la sistemele de infuzie si catetere in vasele centrale de singura utilizare	buc	2500	Rampa pentru infuzie multipla in vasele centrale cu 3 porturi/25 cm (steril) (poliuretan). *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
27	Set pentru insulfarea oxigenului in nas	buc	7000	Set pentru insulfarea oxigenului in nas. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
28	Mască pentru respirație artificială neinvazivă gura-nas (FULL-FACE) cu posibilitatea de conectare la aparat de respirație mecanică pentru adulți M, L	buc	250	Mască pentru respirație artificială neinvazivă cu posibilitatea de conectare la aparat de respirație mecanică pentru adulți. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
29	Mască pentru respirație artificială neinvazivă total-fata (TOTAL FACE) cu posibilitatea de conectare la aparat de respirație mecanică pentru adulți, M, L	buc	10	Mască pentru respirație artificială neinvazivă cu posibilitatea de conectare la aparat de respirație mecanică pentru adulți. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.
30	Masca pentru respirație artificială non-invazivă cu fixatoare adult	buc	100	Masca pentru respirație artificială non-invazivă cu fixatoare adult. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.

31	Flow metru tip DIN	buc	35	<p>Flow metru pentru reglare fluxului de oxigen pentru administrarea la pacient prin rezervor cu apa distilata. Tipul de conexiune la rampa de oxigen DIN. Carcasa debitmetrului din oțel inoxidabil, aluminiu sau metal galvanizat. Materialul rezervorului policarbonat de tip reutilizabil, autoclavabil. Grosimea peretilor rezervorului min 1,7 mm. Volumul rezervorului 200-300 ml cu indicator de nivel al lichidului minim și maxim. Reglarea debitului de O2 la ieșire 0-15 l/min. Indicatorul fluxului scară gradată numeric 0-15 l/min. Ieșiri canulă de O2 minim 1. Presiunea de intrare 3-5 bar. Recipient umidificator (de rezervă) 1 buc. Garanția 24 luni. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.</p>
32	Flow metru tip Parkodex	buc	15	<p>Flow metru pentru reglare fluxului de oxigen pentru administrarea la pacient prin rezervor cu apa distilata. Tipul de conexiune la rampa de oxigen Parkodex, tip vechi. Materialul rezervorului policarbonat de tip reutilizabil, autoclavabil. Grosimea peretilor rezervorului min 1,7 mm. Volumul rezervorului 300-500 ml cu indicator de nivel al lichidului minim și maxim. Reglarea debitului de O2 la ieșire 0-15 l/min. Indicatorul fluxului: scară gradată numeric 0-15 l/min. Ieșiri canulă de O2 minim 1. Presiunea de intrare 3-5 bar. Recipient umidificator (de rezervă) 1 buc. Garanția 24 luni. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) *Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, pentru produsul oferit. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Instrucțiune de utilizare a produselor - original sau copie pentru produsele oferite confirmat prin semnătura și ștampila participantului.</p>

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 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

Nr. 30 din 03.08.2021

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	Perciun Irina, 022-222 -364 irina.perciun@capcs.md ; 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
Obiectul de achiziție	Achiziționarea articolelor parafarmaceutice și dispozitivelor medicale întru realizarea Programului Național de control al cancerului pentru anul 2022

Informații despre obiectul achiziției:

nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Suma estimativă
1	33100000-1	Lot nr.1. Seringi de unică folosință	buc	173250	Seringă 2,0 ml	60 185,66
2	33100000-1	Lot nr. 2. Tampon steril	buc	173250	Tampon steril cu alcool 70 ambalat individual	12 432,42
3	33100000-1	Lot nr. 3 Analizator Flow-citometru	buc	1	Analizator Flow-Citometru destinat pentru identificarea numărului celulelor și subseturilor lor prin citometria de flux în aplicațiile clinice în laborator. Lazere de examinare, tip LED, minim 3 unități lazer albastru ≥ 488nm, cuputerea de ieșire ≥ 50 mW „lazer roșu ≥ 635nm cuputerea de ieșire ≥ 25 mW” „lazer violet ≥ 405nm cuputerea de ieșire ≥ 40 mW” Celula de flux cuvetă din quartz ≥ 200 x 300 μm Detector Dimensiunea minimă a celulei ≤ 0.5 μm	2 632 000,00

				<p>Dimensiunea maximă a celulei $\geq 40 \mu\text{m}$ Rata maximă de analiză $\geq 10\,000$ celule / sec Interval 400 - 800 nm Sensivitatea FITC <107 MESF PE <64 MESF Detector de fluorescență ≥ 8 Rata fluxului Ajustabil în trepte da, mic, mediu, mare Rata dinamică ≥ 18 bit Rata de eşantionare digitală ≥ 30 Mhz Acurateţea digitală $\leq 5\%$ Eprubetă pentru probă Tip tub 12 x 75 mm Viteza de analiză ≥ 40 eprubete/oră „Posibilitatea de a utiliza panouri create de producător, precum și cele create individual formate din 1 sau mai mulți anticorpi monoclonali” da Curățare Automat, încorporat da Stația de lucru (PC) Monitor LCD LED inclus, min o unitate ≥ 19 inch Sistem de operare cu licență inclusă Windows 7/8/10 Professional Procesor \geq Intel Pentium, 3 GHz Dual Core Placă video ≥ 1 Gb Memorie RAM ≥ 2 Gb HDD ≥ 250 Gb DVD-RW da USB port ≥ 3 buc. Ethernet port da Claviatură da Maus da „Software de analiză și interpretarea datelor cu toate licențele necesare incluse, cu posibilitate de upgrade” da, cu termen nelimitat Imprimantă color da UPS cu stabilizator integrat autonomie minim 20 min. Reagenți incluși Panel - Screening Leucemie Acuta (IVD) 100 teste Panel – Leucemia acuta varianta limfoblastica Precursori B celulari (IVD) 60 teste Panel – Leucemia acuta varianta limfoblastica Precursori T celulari (IVD) 40 teste Panel - Leucemii acute nelimfoblastice (IVD) 10 teste Panel - Mielom multiplu (IVD) 50 teste Panel - Limfoame (IVD) 50 teste Panel MRD (boala minim reziduala) pentru Leucemia acuta varianta limfoblastica Precursori B celulari (IVD) 50 teste Panel MRD (boala minim reziduala) pentru Leucemia acuta varianta limfoblastica Precursori T celulari (IVD) 50 teste Panel MRD (boala minim reziduala) pentru Leucemii acute nelimfoblastice (IVD) 50 teste Panel MRD (boala minim reziduala) pentru Mielom multiplu (IVD)50 teste Panel MRD (boala minim reziduala) pentru Limfoame (IVD) 50 teste CD 20 500 teste CD3, CD5, CD8, CD10, CD11c, CD14, CD15, CD16, CD19, CD22, CD25, CD23, CD28, CD33, CD34, CD38, CD138, HLA-DR, CD56, CD55, CD59 câte 50 teste de fiecare parametru Soluție de liză Pentru liza eritrocitelor Alte soluții și consumabile necesare pentru buna funcționare a dispozitivului da, în cantitate necesară pentru utilizarea testelor solicitate mai sus Livrarea reagentilor Graficul de livrare a reagentilor și cantitățile lor să fie strict coordonate cu institutia da Temperatura mediului ambiant 16 - 30</p>	
--	--	--	--	---	--

					Nivelul de zgomot produs de întreg sistem ≤ 62 dB Alimentarea 220 V, 50 Hz Traning pentru utilizarea dispozitivului medical, minim 2 persoane da pentru interpretarea rezultatelor, minim 2 persoane da pentru mentenanta dispozitivului medical da Manual de utilizare in limba de stat da de service in limba de stat da Garantie cu piese, accesorii si consumabile incluse pentru minim 24 luni da		
	Total						2 704 618,00

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 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 (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 INTENȚIE**privind Achiziția electrocardiostimulatorilor de implant și consumabilelor pentru electrofiziologie conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie, pentru anul 2022**

Nr. 31 din 04.08.2021

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	BOTICA Aurelia, 022-222 -364 aurelia.botica@capcs.md ; 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

II. Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumire Lot	CPV	Cant.	Unit. de măsur.	Descriere	Pretul unitar
1	Electrocardiostimu-lator monocameral, SR, cu regim de stimulare AAIR, VVIR inclusiv cu electrod endocardial	33100000-1	300	buc	Electrocardiostimulator monocameral SR cu regim de stimulare AAIR, VVIR inclusiv cu electrod endocardial cu lungimea 58-65 cm, diametru – 6-7 F, cu fixarea active.	3270000.00
2	Electrocardiostimu-lator bicameral, DR, cu regim de stimulare DDDR inclusiv cu 2 electrozi endocardiale	33100000-1	150	buc	Electrocardiostimulator bicameral DR cu regim de stimulare DR inclusiv cu 2 electrozi endocardiale cu lungimea 52- 65 cm, diametru – 6-7 F, cu fixarea active.	2218500.00
3	Cardioverter-defibrilator implantabil bicameral de tip DR, inclusive cu electrod de socare de tip DF4	33100000-1	5	buc	Cardioverter-defibrilator implantabil bicameral de tip DR inclusiv cu electrod atrial, diametru 52-58cm și electrod ventricular de stocare lungimea 58-65 cm, diametru – 7-9 F, de tip DF4	335000.00
4	Cardioverter-defibrilator implantabil monocameral de tip VR, inclusive cu electrod de socare de tip DF4	33100000-1	10	buc	Cardioverter-defibrilator implantabil monocameral de tip VR inclusiv cu electrod endocardial de socare lungimea 58-65 cm, diametru – 7-9 F, de tip DF4	575040.00
5	Cardiostimulator tricameral (biventricular) CRT – P in complex cu electrozi si kituri pentru intubarea sinusului coronarian	33100000-1	5	buc	Cardiostimulator tricameral (biventricular) CRT – P (device pentru terapie de resincronizare) in complex cu electrozi: atrial cu lungimea 52-56 diametru – 6-7 F, cu fixarea active pentru ventricul drept cu lungimea 58-65 diametru – 6-7 F, cu fixarea activa, electrod pentru sinus coronarian diametru – 4.5-6F fixarea pasiva, kit-introducer cu sistem de delivrare pentru intubarea de sinus coronarian minimum 2 teci cu diferite curbururi, balon pentru venografie sinusului coronarian; ghid coronarian hidrofil d- 0.014.	158265.00
6	Introducer 6-9F de tip "peel-away"	33100000-1	470	buc	Teaca-introducer de tip peel-away cu lungimea – 11-15 cm diametru 6-10F	180480.00
7	Set introducer pentru punctie venei centrale scurt	33100000-1	100	buc	Lungimea canulei utile de 10 - 12 cm, cu ID de 6, 7, 8 F cu valve hemostatica, pentru abord femoral se vor livra cu miniguide wire de otel inoxidabil sau de nitinol/platinum cu lungimi de 40, 50 cm de tip J cu diametre de 0,035; 0,038; ac de punctie (18G), introduculatorul, dilatatorul, ghidul si inclusiv acul vor fi intr-un suport de plastic pentru o mai usoara spalare a acestora inainte de procedura. Posibilitatea de a se cere si teci cu marker radiopoac exact in extremitatea distala.	42000.00

8	Registrator implantabil de tip "loop-recorder"	33100000-1	5	buc	Registrator implantabil de tip "loop-recorder", durată registrării minimum 3 ani, compatibil cu scanare a RMN.	103500.00
9	Cablu chirurgical getabil	33100000-1	10	buc	Cablu chirurgical getabil, care se conectează la analizator sistemului de stimulare și electrozi intracardiaci (pentru programator Merlin, SJ Medical). Lungimea minimum 3,5 m.	5000.00
10	Kit-set cu electrod endocardial pentru stimularea temporară	33100000-1	100	buc	Kit-set cu electrod endocardial pentru stimularea temporară lungimea – 100-130 cm, stimularea bipolară, d- 5-6F.	171600.00
11	Set steril getabil pentru intervenții (pacemaker)	33100000-1	475	buc	<p>1. 1 buc.: câmp cu bord adeziv - dimensiuni 175x175cm (+/-5cm), steril, cu bord adeziv impregnat (nu se va accepta lipici cu 2 fețe).</p> <p>2. 1 buc.: câmp bistratificat cu bord adeziv – dimensiuni 90x75 cm(+/-5cm), bord adeziv – min 5cm.</p> <p>3. 1 buc.: câmp de masă instrumentar - 150x190cm (+/-5cm), zona absorbantă – minim 190x75cm, 2 straturi, impermeabil.</p> <p>4. 1 buc.: câmp Mayo pentru masa de operație, dimensiuni 80x145cm (±5 cm), zonă absorbantă 65x85 cm (±5 cm) (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă pentru ghidare.</p> <p>5. 3 buc.: șervețele pentru mâini, din celuloză, minim 15x25cm.</p> <p>6. 1 buc.: bandă adezivă - 10x50cm(+/-2cm), 2 straturi (adeziv + strat impermeabil) pentru fixarea tuburilor.</p> <p>7. 200 buc.: Tampon absorbant - dimensiuni 10x10cm(+/-3cm), minim 4 straturi, absorbție min.30gr/m².</p> <p>8. 1 buc.: Câmp angiografic - dimensiuni 240x330cm (+/-5cm), integru, impermeabil 100% pe toată suprafața.</p> <p>a) Zona critică - ranforsat triplu stratificat, cu grad înalt de absorbție, dimensiuni minime: 240x80cm, cu 4 orificii: 2 orificii de 8x10cm (+/-3cm) și 2 orificii de 5x7cm (+/-3cm), cu bord adeziv impregnat în jurul orificiilor (nu se va accepta lipici cu 2 fețe). b) Zona semi-critică absorbantă, minim 100x220cm. c) Margini laterale transparente, dim. 70x220cm. Toate zonele câmpului vor asigura 100% etanșitate, vor fi sigilate termic, să nu se dezlipească în mediu uscat și/sau lichid.</p> <p>9. 3 buc.: Halat chirurgical XL - a) Din material neșut, fibre de polipropilen, minim 3 tipuri de fibre –SMS; b) Repelent, grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; c) Mâneca cusută cu laser pentru a asigura</p>	912000.00

					<p>impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâneca cusută cu acul; d) Lungimea mânelor de 60cm (± 3cm), lungimea halatului (din umeri până la poale) - 130 cm (± 5cm), lățimea halatului în zona axilară 75cm (± 3cm).</p> <p>10. 4 perechi: Mănuși sterile, nepudrate (mărimi: N8,0 – 2 perechi; N7,0 – 2 perechi) - din cauciuc deproteizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)).</p> <p>11. 1 buc.: husă ecran circulară – minim 140cm din polietilenă, transparentă, cu elastic.</p> <p>12. 1 buc.: husă mâner lampă chirurgicală.</p> <p>13. 2 buc.: Bol 500 ml din polipropilen, gradat, transparent.</p> <p>14. 2 buc.: Bol 250 ml din polipropilen, gradat, colorat.</p> <p>15. 1 buc.: Bol min.120 ml din polipropilen, gradat, transparent, cu filet și capac, înălțimea minim 7cm, inscripționat cu eticheta "risc biologic".</p> <p>16. 5 buc.: Aplicator - lungime aprox. 15cm.</p> <p>17. 1 buc.: Lamă nr. 22</p> <p>18. 1 buc.: Forceps – aprox. 12 cm.</p> <p>19. 4 buc.: Pensă - aprox. 10cm.</p> <p>20. 5 perechi: Bahile albe din material neșesut.</p> <p>21. 5 buc.: Mască chirurgicală 3 straturi, incl. strat antibacterian</p> <p>22. 5 buc.: Bonetă chirurgicală bărbați.</p> <p>23. 2 buc.: Bonetă chirurgicală femei.</p>	
12	Set introductor pentru punctie venei femurala scurt	33100000-1	450	buc	<p>Lungimea canulei utile de 10 - 12 cm, cu ID de 6, 7, 8 F cu valve hemostatica, pentru abord femoral se vor livra cu miniguide wire de otel inoxidabil sau de nitinol/platinum cu lungimi de 40, 50 cm de tip J cu diametre de 0,035; 0,038; ac de punctie (18G), introducătorul, dilatatorul, ghidul și inclusiv acul vor fi într-un suport de plastic pentru o mai ușoară spălare a acestora înainte de procedura. Posibilitatea de a se cere și teci cu marker radiopoac exact în extremitatea distală.</p>	148500.00

13	Cateter electrod diagnostic	33100000-1	50	buc	Cateter electrod de diagnostic electrofiziologie intracavitar 4 polar, dimensiuni 5, 6 F cu curbura fixa tip Josephson, spațiu între electrozi 2-5-2 sau 5 mm, lungimea 110, 115 cm. Catetere să fie compatibile cu cablu de conectare. Posibilitatea de a folosi la pacienți pediatrici.	111750.00
14	Cateter electrod diagnostic pentru sinus coronarian	33100000-1	130	buc	Cateter electrod de diagnostic electrofiziologie intracavitar 10 polar, dimensiuni 5, 6 F cu curbura deflectabilă disponibilă în dimensiuni M(medium), L (large), spațiu între electrozi 2-8-2 sau 2-5-2 mm, lungimea 110, 115 cm. Catetere să fie compatibile cu cablu de conectare. Posibilitatea de a folosi la pacienți pediatrici. Catetere electrozi diagnostice și de ablație cu posibilitatea de folosi la copii sub 18 ani	888030.00
15	Cateter electrod diagnostic	33100000-1	15	buc	Cateter electrod de diagnostic electrofiziologie intracavitar 20 polar de tip HALO, dimensiuni 6, 7 F cu curbura deflectabilă unidirecțional, spațiu între electrozi 2-5-2 sau 2-10-2 mm, disponibile în dimensiuni X large, SuperLarge, lungimea 110, 115 cm. Catetere să fie compatibile cu cablu de conectare. Catetere electrozi diagnostice și de ablație cu posibilitatea de folosi la copii sub 18 ani	148320.00
16	Cateter electrod ablație cu RF	33100000-1	60	buc	Cateter electrod ablație dimensiuni 7, 8 F, 4 polar cu vârful electrodului 4 mm, spațiu între electrozi 2-5-2 mm, cu sensor de măsurare temperaturii de tip „thermistor sau thermocouple”, cu curbura deflectabilă uni- sau bidirecțional, disponibile în tipuri de curbură S (small), M (medium), L (large), lungimea 110, 115 cm. Catetere să aiba posibilitatea deregistrarea intracardiacă, stimularea cardiacă și vârful de a livra energie de la generatorul de radiofrecvență cu puterea maxima 70 Wt. Catetere să fie compatibile cu cablu de conectare și generatorul de RF IBI 1500T11. Posibilitatea de a folosi la pacienți pediatrici.	379500.00
17	Cateter electrod ablație RF cu irigare	33100000-1	70	buc	Cateter electrod ablație dimensiuni 7, 8 F, 4 polar cu vârful electrodului 4 mm, cu port suplimentar pentru canal de răcire uniformă, spațiu între electrozi 1,5-5-2 și 2-5-2 mm, energia de RF maximal aplicabilă - 70 W, cu curbura deflectabilă uni- sau bidirecțional, disponibile în tipuri de curbură M (medium), L (large), lungimea 100 - 115 cm. Catetere să aiba posibilitatea deregistrarea intracardiacă, stimularea cardiacă și vârful de a livra energie de la generatorul de radiofrecvență cu puterea maximală 50W. Catetere să fie compatibile cu cablu de conectare și generatorul de RF IBI 1500T11. Posibilitatea de a folosi la pacienți pediatrici.	644000.00
18	Cabluri conectare autoclavabile	33100000-1	5	buc	Cablu conectare autoclavabile pentru electrod diagnostic 4 pin, lungime 150-180 cm, să fie compatibile cu cateter electrod diagnostic	13200.00

19	Cabluri conectare autoclavabile	33100000-1	3	buc	Cablu conectare autoclavabile pentru electrod diagnostic 10 pin, lungime 150-180 cm, să fie compatibile cu cateter electrod diagnostic.	7920.00
20	Cabluri conectare autoclavabile	33100000-1	3	buc	Cablu conectare autoclavabile pentru electrod ablație 4 pin, lungime 150 cm, compatibil cu electrod de ablație și cu generatorul de radiofrecvență IBI-1500T11	7920.00
21	Set electrod pentru stimulare hisiană cu sistem de delivrare	33100000-1	10	Set	Electrod pentru stimulare regiunii hisiene, bipolar, fixare activa cu lungimea 69-74 cm, diametru 4-5 F, destinație atriu/ventricul; în complex cu sistema de delivrare cu curbură biplană fixă (teacă de tip peel-away), dimensiuni 7-9F, lungimea 40-50 cm, destinația hisiană.	183700.00
22	Set tubulatură pentru electrod ablație cu irigare	33100000-1	10	Set	Setul să fie compatibil cu generatorul de radiofrecvență IBI-1500T11 și pompa de irigare Cool Point (SJ Medical)	22080.00
23	Patch-kit (electrozi set pentru 3D mapping)	33100000-1	10	Set	Patch-kit, setul de electrozi ce se utilizează pentru mapparea 3D, compatibile cu sistemul de navigare EnSite Velocity (SJMedical)	346500.00
24	Set steril getabil pentru intervenții (electrofiziologie)	33100000-1	250	Set	<p>1. 1 buc.: câmp de masă instrumentar - 150x150cm (+/-5cm), zona absorbantă - minim 150x75cm, 2 straturi, impermeabil.</p> <p>2. 1 buc.: câmp de masă instrumentar - 150x190cm (+/-5cm), zona absorbantă - minim 190x75cm, 2 straturi, impermeabil.</p> <p>3. 1 buc.: câmp Mayo pentru masa de operație, ranforsat, dimensiuni 80x145cm (±5 cm), zonă absorbantă 65x85 cm (±5 cm) (se va exclude Mayo cu zonă hidrofobă). Pictogramă pentru ghidare.</p> <p>4. 5 buc.: șervețele pentru mâini, din celuloză, minim 20x25cm.</p> <p>5. 1 buc.: bandă adezivă - 10x50cm (+/-2cm), 2 straturi (adeziv + strat impermeabil) pentru fixarea tuburilor.</p> <p>6. 70 buc.: Tampon absorbant - dimensiuni 10x10cm (+/-3cm), minim 4 straturi, absorbție min.30gr/m².</p> <p>7. 1 buc.: Câmp angiografie - 240x330cm (+/-5cm), integru, impermeabil 100% pe toată suprafața.</p> <p>a) Zona critică - ranforsat triplu stratificat, cu grad înalt de absorbție, dimensiuni minime: 240x80cm, cu 4 orificii: 2 orificii de 8x10cm (+/-3cm) și 2 orificii de 5x7cm (+/-3cm), cu bord adeziv impregnat în jurul orificiilor (nu se va accepta lipici cu 2 fețe). b) Zona semi-critică absorbantă,</p>	293750.00

				<p>minim 100x220cm. c) Margini laterale transparente, dim. 70x220cm. Toate zonele câmpului vor asigura 100% etanșeitate, vor fi sigilate termic, să nu se dezlipească în mediu uscat și/sau lichid.</p> <p>8. 3 buc.: Halat chirurgical XL - a) Din material neșesut, fibre de polipropilen, minim 3 tipuri de fibre –SMS; b) Repelent, grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; c) Mâneca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mâneca cusută cu acul; d) Lungimea mânelor de 60cm (±3cm), lungimea halatului (din umeri până la poale) - 130 cm (+/-5cm), lățimea halatului în zona axilară 75cm (±3cm).</p> <p>9. 3 perechi: Mănuși sterile, nepudrate (mărimi: N7,0 – 1 pereche; N8,0 – 2 perechi) - din cauciuc deproteizat, non-alergene, rezistente la intervenții chirurgicale cu utilizarea ghidurilor metalice; apirogenice, rezistența la rupere – nu mai puțin de 18N, grosimea la degete - nu mai puțin de 0,27 mm; acoperit pe interior cu biogel pentru protecție dublă și rezistența la rupere, AQL – nu mai mare de 0,65 (AQL – standard de protecție a personalului medical în cadrul intervențiilor de lungă durată (nivelul de penetrare la microorganisme și lichide, substanțe chimice – conform standardului EN 374-2:2014)).</p> <p>10. 1 buc.: husă mâner lampă chirurgicală.</p> <p>11. 1 buc.: husă – 20x30cm(+/-3cm), transparent.</p> <p>12. 1 buc.: husă ecran circulară - 140cm din polietilenă, transparentă, cu elastic.</p> <p>13. 1 buc.: husă ecran angiograf – 100x100cm(+/-3cm), transparentă.</p> <p>14. 4 buc.: Aplicator - lungime aprox. 15cm.</p> <p>15. 2 buc.: Bol 250ml din polipropilen, gradat, transparent.</p> <p>16. 1 buc.: Bol min.120ml din polipropilen, gradat, transparent, cu filet și capac, înălțimea minim 7cm, inscripționat cu eticheta "risc biologic".</p> <p>17. 1 buc.: Bisturiu N11.</p> <p>18. 2 buc. Păhar gradat min.125ml, transparent.</p> <p>19. 3 buc.: Seringă Luer Lock 5 ml.</p> <p>20. 1 buc.: Seringă Luer Lock 20 ml.</p> <p>21. 2 buc.: Ac seringă 21G.</p> <p>22. 2 buc.: Ac seringă 22G</p> <p>23. 1 buc.: Prelungitor PVC minim 180</p>
--	--	--	--	---

					cm, rezistent la 500Psi, compatibil cu toate seringile de la diferiți producători. 24. 5 perechi: Bahile albe din material neșesut. 25. 5 buc.: Mască chirurgicală 3 straturi, incl. strat antibacterian 26. 5 buc.: Bonetă chirurgicală bărbați. 27. 2 buc.: Bonetă chirurgicală femei.	
	Suma estimativă					11 66 555,00

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 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 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
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

Dispozitivelor medicale, conform necesităților beneficiarilor potrivit listei de distribuție, pentru anul 2021
(listă suplimentară 11)

Nr. 25 din 09.07.2021

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	BOTICA Aurelia, 022-222 -364 aurelia.botica@capcs.md ; 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

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumire Lot	Modelul articolului	Țara de origine	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă
1	Dispozitiv pentru vizualizarea venelor	buc	1	Dispozitiv pentru vizualizarea venelor Descriere. Dispozitiv pentru vizualizarea venelor în timp real, neinvaziv Acumulator intern (Li-ion) Materialul - plastic Sursa de lumină-două lămpi infraroșii Distanța optimă a imaginii 200 mm ±50 mm Rezoluție imagine ≥ 1024x768 Precizia alinierii ≤0.5 mm Energia radiațiilor infraroșii ≤108 μW/m ² Luminozitate reglabilă Adâncime de recunoaștere vasculară între 0-10 mm Opțiuni de montare podea

2	Pulsoximetru de buzunar pentru copii	buc	17	<p>Pulsoximetru de buzunar pentru copii</p> <p>Descrierea Pulsoximetru de buzunar pentru medic, dispozitiv cu alimentare pe baza baterii, care masoara pulsul, Indicele de perfuzie (PI) si saturatia de oxigen (SpO2) la copii</p> <p>Parametru Specificație</p> <p>Tip pacient pediatric da</p> <p>Interval de măsurare SPO2 70-100%</p> <p>Pulsul 30-250 bpm</p> <p>Acuratețe SPO2 $\pm 2\%$ între 70-100%</p> <p>Pulsul $\pm 3\%$ între 30-250 bpm</p> <p>Rezoluția SPO2 $\pm 1\%$</p> <p>Pulsul ± 1 bpm</p> <p>Afișaj SPO2 da</p> <p>Indicele de perfuzie (PI) da</p> <p>Valoare pulsului da</p> <p>Indicator baterie descărcată da</p> <p>Display LED sau LCD</p> <p>Alarmer Auditiv da</p> <p>Vizual da</p> <p>Alimentare Baterie tip AAA Alkaline</p> <p>«Stingerea automată în caz de neutilizare» da</p> <p>«Durata de funcționare în continuu» ≥ 10 ore</p> <p>Set de baterii inclus 1 set</p>
3	Audimetru pediatric (pina la 2 ani)	buc	1	<p>Audimetru pediatric (pina la 2 ani)</p> <p>Descriere Destinat pentru investigarea audiogramei comportamentale la copii până la 2 ani</p> <p>Parametru Specificația</p> <p>Tip Tip 1 ton-pur</p> <p>Zgomot zgomot alb</p> <p>«Audiometria, frecvența, Hz « «Conductivitatea aerului» 500 Hz</p> <p>1000 Hz</p> <p>2000 Hz</p> <p>4000 Hz</p> <p>Incrementarea în trepte</p> <p>Eroarea $\leq 1\%$</p> <p>Intensitatea sunetului, dB 500 Hz ≥ 80 dB</p> <p>1000 Hz</p> <p>2000 Hz</p> <p>4000 Hz</p> <p>Prezența sunetului în câmp liber sonor boxă încorporată</p> <p>Audiometria prin zgomot Tip zgomot zgomot alb (fon alb)</p> <p>Alimentare baterii AA</p> <p>Garanție 24 luni</p>

4	Autoclav cu vacuum	buc	1	<p>Autoclav 26-35L, cu vacuum, clasa B Cod 270120</p> <p>Descriere Sterilizatoare cu aburi utilizează aburi sub presiune care generează căldură umedă ce ajută la eliminarea microbilor viabili din dispozitive medicale non-termic-sensibile, inclusiv produse tolerante la căldură folosite pentru îngrijirea pacientului cu scopuri chirurgicale și generale. Construcția interioară este din oțel inoxidabil.</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Clasa autoclavului Clasa B</p> <p>Construcția interioară camera de sterilizare din oțel inox</p> <p>Exterior metalic galvanizat sau oțel inox.</p> <p>Securitate la supraîncălzire da</p> <p>Securitate la suprapresiune da</p> <p>Alarmer acustică vizuală</p> <p>Durata sterilizării reglabilă da</p> <p>Control Microprocesor</p> <p>Sistem de blocare a ușii autoclavului care împiedică pornirea ciclului dacă este ușa deschisă da</p> <p>Ușa rămâne blocată până la finalizarea procesului de sterilizare da</p> <p>Suprafața exterioară să nu se încălzească</p> <p>Setarea de către utilizator a modului de lucru dorit da</p> <p>Imprimantă da</p> <p>Afișaj alfanumeric</p> <p>Ciclu de sterilizare Ciclu de presiune pozitivă</p> <p>Ciclu de vacuum da</p> <p>Pre și post vacuum selectabil</p> <p>Sistem de uscare da</p> <p>Facilități de setare timp</p> <p>temperatura</p> <p>eliberare automată a vaporilor printre a rezultatelor</p> <p>racire rapidă</p> <p>Volum interior 26 - 35 L</p> <p>Precizie timp de sterilizare 1 min</p> <p>Rafturi da, min. 4 tavi</p> <p>Regimuri de sterilizare minim 4 regimuri</p> <p>Temperatura de sterilizare 121 , 134</p> <p>Gama de temperatură 105 - 134 grade C</p> <p>Cicluri preprogramate Sterilizare, uscare</p> <p>Înregistrator date da</p> <p>Tip date data</p> <p>timp</p> <p>temperatura</p> <p>presiune</p> <p>Capacitatea rezervorului de apă min. 4 l</p> <p>Alimentare 220V, 50 Hz</p>
---	--------------------	-----	---	---

5	Congelator pentru vaccine	buc	2	<p>Congelator pentru vaccine</p> <p>Descriere Congelatoarele sunt concepute pentru a oferi stocare specializată pentru probe biologice, culturi de celule și alte materiale sensibile la temperatura.</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Configurație orizontal</p> <p>Capacitatea 160 - 200 l</p> <p>Număr de rafturi ≥ 2</p> <p>Ușa Externă 1</p> <p>Mecanism blocare cu cheie</p> <p>Roți da</p> <p>Construcție interioară oțel inoxidabil</p> <p>Construcție exterioară cu acoperire anticorozivă</p> <p>Afișaj temperatură digital</p> <p>Alarmer acustică vizuală</p> <p>Răcire ventilată sau statică</p> <p>Domeniu de temperatură $-20^{\circ}\text{C} \dots -28^{\circ}\text{C}$</p> <p>Alimentare 220 V, 50 Hz</p> <p>Accesorii coșuri tip sertar divizoare pentru sertar</p> <p>Decongelare automată</p>
6	Fotoliu recoltarea singelui	buc	2	<p>Fotoliu pentru recoltarea singelui</p> <p>Descriere Destinat amplasării pacientului pentru recoltarea singelui</p> <p>Parametrul Specificația</p> <p>Acțiune mecanică, electromecanică</p> <p>Secțiuni ≥ 3</p> <p>Suporturi pentru mâini</p> <p>Înălțimea suportului pentru mâini reglabilă, $70-95\text{cm} \pm 10\%$</p> <p>Carcasul oțel vopsit electrostatic</p> <p>Suprafața acoperită cu material moale, rezistent la detergenți chimici</p> <p>Capacitate maximă $\geq 150\text{ kg}$</p>
7	Refractometru manual, pediatric (pina la 3 ani)	buc	1	<p>Autorefractometru binocular pediatric</p> <p>Descriere Autorefractometru binocular pediatric, manual, destinat examinării copiilor cu vârsta pînă la 3 ani</p> <p>Parametru Specificația</p> <p>Tip portabil</p> <p>Testare, metoda binocular, infraroșu</p> <p>Diapazon de măsurări $-7.00 \div +5.00\text{ dpt}$</p> <p>Discretul pasului 0.25 dpt</p> <p>Dimensiunea pupilei $3.0 \div 8.00\text{ mm}$</p> <p>Alimentare baterii AA</p> <p>Garanție 2 ani</p>
8	Timpanometru (impedansmetru)	buc	1	<p>Timpanometru (impedansmetru)</p> <p>Descriere prezentarea ipsilaterală și controlaterală a sunetului</p> <p>Parametru Specificația</p> <p>Tip prezentarea ipsilaterală și controlaterală a sunetului</p> <p>Prezența sunetului ton pur</p> <p>Zgomot zgomot alb</p> <p>Spectru de frecvențe 500 Hz</p> <p>1000 Hz</p> <p>2000 Hz</p> <p>4000 Hz</p> <p>Incrementarea în trepte</p> <p>Eroarea $\leq 2\%$</p> <p>Posibilitatea de determinare a funcției tubei auditive în canalul perforației membranei timpanice da</p> <p>Posibilitatea de determinare a testului Decay da</p> <p>Imprimantă încorporată termo da</p> <p>Afișaj ecran</p> <p>Accesorii set de olive pentru copii da</p> <p>set de olive pentru adulți da</p> <p>Garanție 24 luni</p>

9	Aspirator uterin	buc	1	<p>Aspirator uterin Cod 130330 Descriere Aspiratoarele uterine furnizează aspirație vid crescută constantă (≥ 400 mm Hg) și debit mare, printr-o chiuretă fină de evacuare a fluidului și țesutului din uter. Aspirația uterină este utilizată în principal pentru dilatare, evacuare și terapie, pentru terminarea sarcinii timpurii (de până la 12 săptămâni), tratament de avorturi spontane incomplete, și îndepărtarea de placenta reținută.</p> <p>Parametru Specificația Vacuum Limita maximă ≥ 400 Rata de flux, l/min. >30 Unitate de măsură mm Hg Reglator aspirație da Vas colector Numărul > 2 vase în serie Capacitatea, l $\geq 1,500$ Protecție la umplere da Reutilizabil da Tip filtru unică utilizare ≥ 15 buc. Tensiunea de alimentare 220 V, 50 Hz «Accesorii necesare pentru desfășurarea intervențiilor de întrerupere a sarcinii, avort spontan incomplet, îndepărtarea placentei» 1 set.</p>
10	Butelie oxigen 2 litri	buc	1	<p>Butelie oxigen Cod 110500 Descriere Dispozitiv utilizat pentru combaterea hipoxiei pacientului. Parametru Specificatie Tip portabil Volum ≥ 2 l Material «oțel/aluminiu/metal galvanizat» Manometru de control pe reductor Reductor presiune 0-15 l/min Presiune de incarcare ≥ 200 atm Tub pentru conectare la butelia de oxigen ≥ 2 buc. Mască facială ≥ 2 buc. Canulă nazală ≥ 2 buc. Geanta de transport da</p>
11	Incubator (termostat) 80-100 L variația de temperatura	buc	1	<p>Incubator (termostat) 80 - 100 l variația de temperatură Cod 250330 Descriere «Incubatoarele termostat, dispozitiv de laborator care se utilizează pentru menținerea îndelungată la temperatură constantă a probelor pentru a amplifica mostre testate de acizi nucleari pentru utilizarea în tehnici de secvențiere.» Parametru Specificație Descriere termostat utilizat în laborator Capacitate 80 - 100 l Domeniul de temperatură programabil 5 - 70 grade C Rezoluția de programare ≤ 1 grad Timp de funcționare 1 - 999 min, neîntrerupt Afișaj LCD sau LED Control Microprocesor Usa dubla da Usa internă din sticla da Construcția interioară din oțel inox Alaramă vizuala și sonora divergență față de temperatura setată Alimentarea 220 V, 50 Hz</p>

12	Lampa pentru examinare, brat flexibil (caracteristici de baza)	buc	1	<p>Lampă pentru examinare, braț flexibil (caracteristici de baza) Cod 130100 Descriere Lampă de examinare cu braț flexibil pe suport mobil Alimentare 220V, 50Hz. Dimensiunea cîmpului luminos ≥ 120 mm Temperatura culorii 4000 - 5500 K Cu înălțime reglabilă 1500-1800 mm (diapazon) Suport cu acoperire anticorozivă reglabil pe verticala Baza cu acoperire anticorozivă Tehnologia Iluminarea bazată pe tehnologia LED Timpul de viață a LED-urilor $\geq 50\ 000$ h Braț flexibil da Nivelul de iluminare la distanță de 50 cm minim 35 000 lux Mobil pe suport cu minim 5 roți da</p>
13	Microscop binocular, simplu	buc	1	<p>Microscop binocular, simplu Cod 250200 Descriere Microscoapele cu lumină sînt folosite în laboratoare clinice sau în spitale pentru a examina lichide biologice, țesuturi, mase fecale. Parametru Specificația Stand destinat lucrărilor în Biologie și Medicină pentru lumină transmisă cu iluminare cu lampă Halogen sau LED (LED preferabil); Măsuța mecanică pentru operare cu mâna dreaptă cu acționare coaxială pentru deplasarea pe X și Y Fixator de probe (lamele) universal pentru un singur specimen Revolver pentru 4 obiective (din sticlă) Obiective Plan Achromat, fabrica din sticla 4x, 10x, 20x, 40x, 100x/1.25 Ulei Condensator universal pre-centrat și pre-focusat, tip Abbe Diafragmă de câmp pentru iluminarea Kohler Tub binocular cu unghi de înclinare 30° cu ajustarea distanței interpupulare în diapazonul minim 52-75 mm; Oculare 10x/20 – 2 buc.(cel puțin unul cu focusare) Unitatea de alimentare încorporată Accesorii Ulei de imersie – o sticluță</p>
14	Sterilizator 20 L	buc	1	<p>Sterilizator 20 L Cod 270300 Descriere Sterilizator cu aer uscat destinat sterilizării instrumentelor medicale cu construcție interioară din oțel inox Parametru Specificația Ventilație forțată, controlată electronic Construcție interioară oțel inox Construcție exterioară cu acoperire anticorozivă Regimuri de sterilizare programabile Protecție la supraîncălzire analogical digitală Alarmerie acustică vizuală Diagnostic automat cu afișarea codului erorii Volumul 20 l, ± 5 l Camera sterilizatorului Să mențină steril instrumentele în interiorul camerei, să nu fie orificii cu acces direct la exterior Temperatura 50 - 200 Divergență față de temperatura setată ≤ 1 Abatere timp ≤ 1 min Timp încălzire până la temperatura setată ≤ 60 min Regim de sterilizare prestabilite 180 , 60 min 160 , 150 min 120 , 45 min Rezoluția de programare 1 Timpul de răcire ≤ 35 min, până la 75 Deconectare de avariere la temperatura 205 - 235 Tipul de funcționare fără întrerupere ≥ 8 ore Suport metalic pentru amplasarea sterilizatorului da, vopsit rezistent la soluțiile de dezinfectare Rafturi ≥ 2 Alimentare 200-240V, 50 Hz</p>

15	Sterilizator 80 L	buc	<p>1</p> <p>Sterilizator 80 L Cod 270320 Descriere Sterilizator cu aer uscat destinat sterilizării instrumentelor medicale cu construcție interioară din oțel inox Parametrul Specificația Ventilație forțată, controlată electronic Construcție interioară oțel inox Construcție exterioară cu acoperire anticorozivă Regimuri de sterilizare programabile Protecție la supraîncălzire analogical digitală Alarmerie acustică vizuală Diagnostic automat cu afișarea codului erorii Volumul 80 l, ± 10 l Camera sterilizatorului Să mențină steril instrumentele în interiorul camerei, să nu fie orificii cu acces direct la exterior Temperatura 50 - 200 Divergență față de temperatura setată ≤ 1 Abatere timp ≤ 1 min Timp încălzire până la temperatura setată ≤ 60 min Regim de sterilizare prestabilite 180 , 60 min 160 , 150 min 120 , 45 min Rezoluția de programare 1 Timpul de răcire ≤ 35 min, până la 75 Deconectare de avariere la temperatura 205 - 235 Tipul de funcționare fără întrerupere ≥ 8 ore Suport metalic pentru amplasarea sterilizatorului da, vopsit rezistent la soluțiile de dezinfectare Rafturi ≥ 3 Alimentare 200-240V, 50 Hz</p>
16	Alcotest	buc	<p>1</p> <p>Alcotest Descriere Dispozitiv portabil destinat depistării alcoolului în aerul expirat de la pacient Parametru Specificație Depistare alcool senzor electrochimic Monitorizarea datelor pe monitor LCD sau afisor LED Unitatea de măsură mg/L «Domeniul de măsurare» 0 - 2,5 mg/L Pasul de măsurare 0,01 Eroarea admisibilă ≤ 10% Prelevare probă posibilitatea de prelevare a probei cu muștiuc și fără depistarea automat la atingerea unui volum minim de aer expirat prelevarea pasivă la acționarea butonului Memorie investigație ≥ 2000 Alarmerie acustică, vizuală Pornirea dispozitivului ≤ 20s. Afișare rezultate ≤ 30s. Alimentare acumulator intern sau baterii reîncărabile indicator a nivelului de încărcare a acumulatorului autonomie de la acumulator min. 500 investigații «deconectarea automată în caz de neutilizare» încărcător de la 220V, 50Hz Temperatura de lucru -5 ... +50 Umiditatea 10 - 100%, fără condens Carcasa rezistent la șocuri, căderi Accesorii Geantă geantă pentru transportare și depozitare. Să fie dotat cu buzunare, spațiu pentru dispozitiv, muștiuri și accesorii Muștiuc reutilizabile, cu posibilitatea dezinfectării cu agenți chimici sau sterilizării ≥ 30 buc.</p>

17	Masa pentru infasat model 1	buc	46	Masă pentru înfășat copii (model 1) Parametri tehnici solicitați: Înălțime – min. 90 cm Lungime –min. 80 cm Lățime –min. 70 cm Saltea inclusă, grosime \geq 5cm Raft pentru depozitare inclus
18	Masa pentru infasat model 2	buc	16	Masă pentru înfășat copii (model 2) Parametri tehnici solicitați: Înălțime – min. 90 cm Lungime – 70 cm Lățime –70 cm Saltea inclusă, grosime min. \geq 5cm Raft pentru depozitare inclus
19	Lampă germicidă (lampă bactericidă varianta staționară)	buc	16	Lampă germicidă (lampă bactericidă varianta staționară) Lampă de cuarț pentru sterilizarea aerului în încăperea sălii de proceduri, sălii de operație, salon, etc. 220V, 50Hz, montabila pe perete, cu 1 tub, 55W, \geq 20 m ² , spectru de raze UV + vizibil, Unghiul de iradiere 180 ⁰ , Timpul de funcționare a lămpilor \geq 8000 ore.
20	Debitmetru , 0-15 l/min, cu umidificator 200 cl	buc	16	Debitmetru , 0-15 l/min, cu umidificator 200 cl Destinat masurarii si controlului debitului de aer sau oxigen care este administrat pacientilor. Include: - Conector standard DIN pentru oxigen - Debit reglabil 0-15 l/min. - Umidificator 200 cl, autoclavabil . - Adaptor conectare masca sau canula nazala. - Garantie minim 12 luni. - Livrare in decurs de 3 zile din data semnarii contractului.
21	Monitor de pacient cu modul de gaze anestezice, cu posibilitate de montare la bratul masinei de anestezie Drager Fabius Plus	buc	8	Monitor de pacient cu modul de gaze anestezice, cu posibilitate de montare la bratul masinei de anestezie Drager Fabius Plus 1 Tip pacient: Adult, Pediatric. 2 Ecran color, touchscreen min. 12 inch 3 Protectie antistralucire a ecranului 4 Posibilitatea de reglare a nivelelor de iluminare 5 Rezolutia min. 1280 x 720 6 Unghi de vizualizare: 170 grade 7 Modul NIBP: 7.1 Metoda: oscilometrica 7.2 Moduri: Auto, Manual, STAT 7.3 Frecventa pulsului: 40-220 bpm 7.4 Rezolutie presiune: 40-250 mmHg 7.5 Acuratetea puls: \pm 3 bpm 7.6 Acuratetea presiune: \pm 3 mmHg 7.7 Protectie la suprapresiune pentru toate tipurile de pacienti 8 Modul SpO2: 8.1 Tehnologia: Masimo 8.2 Diapazonul de măsurare: 70-100% 8.3 Rezolutia: 1 % 8.4 Acuratetea: \pm 2 % 8.5 Frecventa pulsului: 25-300 bpm 8.6 Acuratetea puls: \pm 2 bpm 9 Modul ECG: 9.1 Culegerea semnalului ECG prin cablu 5 electrozi 9.2 Amplituda selectabila: 1,25 mm/mV; 2,5 mm/mV ; 5 mm/mV; 10 mm/mV; 20 mm/mV; 40 mm/mV 9.3 Viteza selectabila: 6,25 mm/s; 12,5 mm/s; 25 mm/s; 50 mm/s 9.4 Frecventa pulsului pacient Adult: 15-300 bpm

				<p>10 Respiratia:</p> <p>10.1 Metoda: impedanta toracica</p> <p>10.2 Diapazonul de masurare: 0-150 rpm</p> <p>10.3 Acuratetea: ± 2 rpm</p> <p>11 Temperatura:</p> <p>11.1 Numarul de canale: 2</p> <p>11.2 Diapazonul de masurare: 30 - 42 °C</p> <p>11.3 Acuratetea: $\pm 0,1$ °C</p> <p>12 Modul EtCO2:</p> <p>12.1 Tehnologia: Masimo</p> <p>12.2 Tip: Sidestream</p> <p>12.3 Diapazonul de masurare: 0-99 mmHg</p> <p>12.4 Timpul de raspuns: < 1 sec</p> <p>12.5 Depistare respiratie</p> <p>12.6 Diapazonul de masurare respiratie: 0-150 rpm</p> <p>13 Modul gaze anesteze:</p> <p>13.1 Tehnologia: Masimo</p> <p>13.2 Gaze măsurate:</p> <p>13.2.1 CO2: 0-15 %</p> <p>13.2.2 O2: 0-100%</p> <p>13.2.3 N2O: 0-100%</p> <p>13.2.4 DES: 0-22%</p> <p>13.2.5 ISO: 0-8%</p> <p>13.2.6 ENF: 0-8%</p> <p>13.2.7 HAL: 0-8%</p> <p>13.2.8 SEV: 0-10%</p> <p>13.3 Rata de respiratie: 0-150 rpm</p> <p>13.4 Afisare valoarea MAC</p> <p>14 Memorie interna:</p> <p>14.1 Min. 400 ore de inregistrare</p> <p>14.2 Min. 3500 setari</p> <p>14.3 Min. 100 alarme</p> <p>15 Alarme:</p> <p>15.1 Sonore si vizuale</p> <p>15.2 Indicator luminous alarme cu vizualizarea la 360 grade</p> <p>16 Imprimanta integrata:</p> <p>16.1 Viteza de imprimare: 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s</p> <p>16.2 Posibilitatea de imprimare a min. 3 unde grafice</p> <p>16.3 Printare: in timp real, alarme, calcul, unde grafice</p> <p>17 Conexiuni:</p> <p>17.1 LAN</p> <p>17.2 Wifi</p> <p>17.3 HDMI</p> <p>17.4 USB</p> <p>17.5 Alarma asistenta</p> <p>17.6 Posibilitatea de conectare la statia de vizualizare centrala prin WIFI</p> <p>18 Alimentare:</p> <p>18.1 Tensiune 220V 50Hz</p> <p>18.2 Baterie interna min. 4 ore autonomie</p> <p>19 Accesorii si consumabile:</p> <p>19.1 Cablu ECG cu 5 electrozi - 1 buc.</p> <p>19.2 Electrozi ECG adult, unică utilizare 200 pcs.</p> <p>19.3 Senzor SpO2 reutilizabil cu cablu de interconectare, Adult - 2 buc.</p> <p>19.4 Senzor SpO2 reutilizabil cu cablu de interconectare, Padiatric - 1 buc.</p> <p>19.5 Senzor Temperatură reutilizabil - 1 buc.</p> <p>19.6 Furtun NIBP – 1 buc.</p> <p>19.7 Manseta pentru NIBP , Adult - 4 buc. (1-small, 1-medium, 1-large, 1-extralarge.</p>
--	--	--	--	---

				<p>19.8 Manseta pentru NIBP , Pediatric - 1 buc. 19.9 Hartie pentru imprimanta – 20 buc. 19.10 Kit pentru conectarea modulului de gazo-analizare la conturul de ventilare a pacientului - pentru 450 de operatii/interventii 19.11 Suport pentru fixarea monitorului pe bratul existent al masinei de anestezie Livrare si instalare conform necesitatilor beneficiarului Instruire utilizatori privind utilizarea corecta a dispozitivelor Instruire bioingineri privind mentenanta si reparatia dispozitivului Garantie : minim 24 luni Ghid rapid de utilizare in limba de stat, laminat. Manual de utilizare (in limba de stat). Manual de service .</p>
22	Sistem digital de imagistica dentara Panoramica (Ortopantomograf), Cone Beam CT (3D) si CEPH (Cefalometrie)	buc	1	<p>Sistem digital de de imagistica dentara Panoramica (Ortopantomograf), Cone Beam CT (3D) si CEPH (Cefalometrie) Descriere Sistem digital de de imagistica dentara prin scanare cu raze X. Afișează o vedere bidimensională(PAN, CEPH) si 3D. Parametrul Specificația Generator de raze X Fecvența 75-150 kHz Tensiune 60-90 kV Curent 5-17 mA Tub raze X Tip staționar Filtrare totală (minimă), mm Al 2.5-3.2 Punctul focal, maxim ≤ 0.5 mm Detector digital Panorama si CT CMOS/TFT a-Si Funcție Free FOV cu dimensiunea $\geq 20 \times 20$cm Dimensiune VOXEL ≤ 70 μm (endo) Ghidare prin fascicul de lumină da Funcție Scanare Amprenta/Model dentar da Scanare 3D a fetei da Timpul de expunere PAN ≤ 14s Timpul de expunere CBCT ≤ 16s Lungimea suprafeței active a senzorului ≥ 315 mm Înălțimea suprafeței active a senzorului ≥ 254 mm Scanare Panoramica Standard da Sectionat ≥ 5 sectiuni Bitewing da Sinus da Ortogonal da Articulații TMJ da Nivele de gri ≥ 16bit Scanare Cefalometrica Funcție Free FOV cu dimensiunea $\geq 30 \times 30$cm Timpul de expunere CEPH ≤ 0.5 s Numărul punctelor de fixare a capului ≥ 4 DAP-metru da Element de mușcare da Mîner pacient da Statie de lucru Sistem de operare OS Windows 10 (licentiat) Procesor CPU \geq Quad Core Memorie operativa RAM ≥ 8GB Memorie HDD ≥ 1Tb Placa de rețea adăugatoare Gigabit Ethernet Monitor ≥ 20inch Panou de control Touch Screen ≥ 10inch Revenirea automată la poziția inițială da</p>

				<p>Comanda de oprire urgentă da Control multifuncțional da DICOM DICOM Print da DICOM PACS da Aplicatie de lucru (Software) Posibilitatea de a instala aplicatia de lucru la toate calculatoarele din retea, cu acces la baza de date da Formatul imaginilor exportate DICOM, RAW, JPG, STL(CT) Export rezultate CD/DVD, USB, Email Imprimanta film da Alimentarea 220-240V, 50 Hz Insrtuirea personalului medical da Certificat de calitate a echipamentului CE/ISO Autorizatie de la producator da Certificat de calificare ingineri da Garantie 3 ani Termenul de livrare 60 zile Anul producerii 2021 Autorizatie ANRANR pentru Import/Montare/Reparatie a dispozitivului licitat da</p>
23	SET DE LABORATOR CAD-CAM	buc	1	<p>SET DE LABORATOR CAD-CAM 1. Masina de frezat in 5 axe(frezare in mediu umed si uscat) 2. Masa suport pentru masina de frezat si in care este incadrat aspiratorul si sistemul de racire 3. Aspirator si Sistem de racire 4. Cuptor de sinterizare Zirconiu 5. Statie de lucru (2 unități) 6. Soft licentiat de modelare cu module incluse (exocad) 7. Soft licentiate de frezare 1. Masina de frezat in 5 axe.</p> <p>1.1 Caracteristici Masina de frezat in 5 axe: • Masina de frezare cu 5 axe combină prelucrarea umedă și uscată într-o singură unitate și permite frezarea unei gamei foarte variate de materiale specific pentru confectionarea protezelor dentare • Masina poate fi utilizata fie ca unitate pur uscată sau umedă, fie în funcționare combinată pentru o gamă nelimitată de materiale și indicații. • Posibilitate de a freza structuri din Titan, Oxid de Zirconiu, Ceramica, Compozit, PMMA, PEEK, Ceara, Metal CrCo moale, Dinti acrilici si proteze totale • Program special de frezare a blocurilor de ceramica cu economie de timp de până la 60% • Structura interna a masinii turnata din metal masiv, vopsit industrial prin metoda de coacere pentru a oferi rezistenta inalta la uzura si la lichidul special de racire • Site pentru acumularea resturilor de la material frezate, incluse in masina de frezat. Ele pot fi scoase usor si curatate la necesitate • Sita suplimentara pentru tubul de la aspirator • Capac suport pentru aspirarea mai eficienta a prafului din timpul frezarii. Poate fi usor demontat si curatat la necesitate • Filtru de particule si condensat, inclus. Toate furtunurile si conexiunile necesare sunt incluse. Filtrul poate fi fixat direct pe masina de frezat pentru a economi spatiu • Brat de fixare blocuri, diametru 98mm, care poate fi demontat usor, si schimbat cu altul pentru alte materiale • Accesorii incluse: 1 litru de lichid special de racire, hartie speciala de masurare a calitatii lichidului de racire, cheie dinamometrica pentru fixarea bratelor de fixare a blocurilor, sistem de curatare si lubrifiere a mandrinei si</p>

			<p>lacasului acesteia, furtunuri si conexiunile necesare pentru aspirator si aer comprimat, scanner digital pentru scanarea blocurilor de zirconiu, evidenta si inregistrarea automata a acestora, bloc de calibrare, 3 freze pentru zirconiu, 3 freze pentru ceramica.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Frezare rapida cu indicarea timpului exact de incepere si de finisare. • Evidenta cu afisare grafica a uzurii frezelor, pentru mai multe material. • Sistem de aspirare cu furtun pentru curatarea minutioasa a mediului intern de frezare. <p>1.2 Specificare Tehnica Masina de frezat in 5 axe</p> <ul style="list-style-type: none"> • Axe de frezare: 5 • Mod de frezare: Uscat/Umed si combinata, pentru o gama variata de materiale și indicații. • Gestionarea frezelor: schimbător automat de freze cu minim 6 compartimente • Dimensiuni cat mai reduse, aproximativ: 590/530/780 (mm). • Greutate aproximativa: 78kg. • Putere de ieșire: 750W. • Viteza motorului: 100.000 rpm. • Aer comprimat: 50 L/min. la 6 bari. • Motor de frezare de putere mare si stabilitate inalta. Precizie concentrica de 4 microni <p>2. Sistem de ASPIRATIE</p> <p>2.1 Caracteristici Generale Sistem de ASPIRATIE</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sac de filtrare și un sistem hepa Mircofilter, care filtrează pulberile foarte fine si abrazive din oxid de zirconiu) până la 99,97%, și este clasificat în clasa de praf fin M. • Comutator de pornire/oprire. • Regulator pentru puterea de aspirație. • Buton de resetare (buton de siguranță). • Mâner de transport. • Usa speciala pentru schimbarea sacului filtrului / microfiltrului. • Soclul de conexiune pentru cablul de control și conexiune cablu de alimentare. • Duze de aspirație BL pentru sacii de filtrare BM Micro micro filtru <p>2.2 Specificatii Tehnice Sistem de ASPIRATIE</p> <ul style="list-style-type: none"> • Aspirator puternic, cu sistem de filtrare si acumulare a particulelor fine de oxid de zirconiu. • Posibilitate de actionare de la buton si cu declansare automata la comanda masinii de frezat. • Dimensiuni aproximative: 406 x 280 x 423 mm • Greutate aproximativa: 16 kg. • Conexiune 230 V/3.6A/50Hz • Putere: 1000 Wați. • Volum: 52 dbA> • Capacitate: 10 l . • Diametru furtun: 38 mm/1.8 m. • Diametru adaptor: 37 - 38 mm. • Microfiltru: HEPA (99.97%). • Clasa filtru: H12. • Clasa praf: M. <p>3. Masa suport pentru masina de frezat si aspirator</p> <p>Specificatii Tehnice Masa suport pentru masina de frezat si aspirator, cu sistemul de racire inclus</p> <ul style="list-style-type: none"> • Masa(dulap) compacta care serveste drept suport pentru masina de frezat si incadrare ergonomica in interiorul ei, a aspiratorului si a sistemului de
--	--	--	--

			<p>racire cu lichid (pentru frezarea umeda).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Material: carcasul efectuat din metal vopsit industrial prin metoda de coacere pentru a oferi rezistenta inalta la uzura si agentii de curatare • Culoarea: Neagra. • Dimensiuni aproximative :52x58x58cm. • Mobilitate: Mobilitate oferita de 4 roți care se rotesc la 360°, cu posibilitate de blocare pentru stabilitate inalta. • Miner de transport: DA. • Usi laterale care permit accesul usor la aspirator si sistemul de racire. • Masa are conexiunile pentru aspirator si sistemul de racire cu lichid, incadrate in carcasul acesteia. <p>4. Cuptor automat pentru sinterizare</p> <p>4.1 Caracteristici generale Cuptor pentru Sinterizate</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cuptor complet automat pentru sinterizarea finală a structurilor din oxid de zirconiu, fără distorsiuni. • Pentru sinterizare, structurile din oxid de zirconiu sunt plasate pe mărgelile speciale de sinterizare de granulatie fina, aproximativ 1mm in diametru, care garantează un proces de sinterizare cu frecare redusă și asigură astfel structuri fără distorsiuni, fisuri sau decolorari. • Oferă un nivel ridicat de siguranță a procesului de lucru, prin controlul constant al temperaturii și distribuția omogenă a temperaturii în întreaga cameră de ardere. Are mai multe elemente de incalzire distribuite uniform in spatial intern de coacere. Acest lucru oferă utilizatorului controlul și certitudinea ca structurile din oxid de zirconiu au atins densitatea finală și, prin urmare rezistenta necesara. • Poate avea 250 de programe de sinterizare disponibile pentru utilizator, dintre care 3 sunt deja pre-programate cu programe validate de producator. • Ecran tactil care permite editarea rapida a programelor de sinterizare. Afisare grafica in timp real a procesului de sinterizare cu indicarea programului ales, parametrii acestuia si a timpului ramas pina la finalizare. • Operare foarte ușoară, declansarea sinterizarii la apăsarea unui singur buton pe ecranul tactil • Izolare groasa bine ermetizata care nu permite pierderi de caldura. • Carcasa efectuata din metal vopsit industrial prin metoda de coacere pentru a oferi rezistenta inalta la uzura si agentii de curatare. • Canal de aerisire situat vertical deasupra cuptorului, care permite astfel conectarea facila la sistemul de ventilare. <p>4.2 Specificatie Tehnica Cuptor pentru Sinterizare</p> <ul style="list-style-type: none"> • 250 de programe de sinterizare. • Spatiul intern de sinterizare de aproximativ 12cm x 12cm x 15cm care permite amplasarea a minim 3 boluri de sinterizare, care pot fi stivuite vertical una peste alta pentru utilizarea maximă a cuptorului. • Interfață USB pentru actualizări de programe și fișiere pentru monitorizarea functionarii cuptorului • Dimensiuni exterioare cat mai reduse, aproximativ: 500 x 461 x 480 mm. • Greutate aproximativ: 30 kg. • Tensiune nominala: 220- 240V/50-60Hz. • Putere de ieșire: 3,5 kW. • Siguranță: 15A. • Grad de protecție - IP20. <p>Clasa de protecție termică conform DIN EN 60519-2: Clasa 0.</p> <p>5. Statie de lucru (Compiuter)</p> <p>Caracteristici</p> <ul style="list-style-type: none"> • Sistem de operare OS Windows 10 (licentiat). • Procesor CPU ≥ Quad Core. • Memorie operativa RAM ≥ 16GB
--	--	--	--

				<ul style="list-style-type: none"> • Memorie HDD $\geq 1Tb$ • Memorie SSD $\geq 256 Gb$ • Placa Video $\geq 8GB GDDR6 256bit$ • Monitor $\geq 20inch$ • Tastatură + Mouse <p>6. Soft licențiat de modelare cu module incluse Caracteristici • Soft de modelare licențiat cu modulele special incluse. Permite evidenta lucrarilor, clientilor si materialelor utilizate.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Modul pentru articulador virtual. - Modul pentru lucrari pe implantate, inclusive structuri cu gingie artificiala. - Modul pentru proteze. - Modul pentru bare. - Modul pentru vizualizare grafica asemenea dintilor naturali (True Smile). - Modul pentru proteze scheletate. <p>• Suport tehnic si posibilitatea de actualizare gratuita a softului timp de 4 ani.</p> <p>7. Soft licențiat de frezare Caracteristici • Soft licențiat de frezare care permite evidenta tuturor blocurilor utilizate. Are o baza de date cu blocuri de frezare posibile pentru o inregistrare usoara.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Recunoasterea automata a structurilor care trebuiesc frezate. Identificarea automata a granitelor coletului si a gaurii pentru surub. • Vizualizare grafica a structurii stratificate multicolore pentru anumite material. • Reprezentare grafica a bratelor de fixare. • Permite crearea automata a stabilizatoarelor pentru structurile mari. • Vizualizare grafica a structurilor frezate deja si a spatiului ramas. • Posibilitate de creare si pozitionare a conectorilor printr-un singur click. • Ajustarea conectorilor pe lungime si diametru. • Inregistrarea manuala si automata a blocurilor folosind un scanner special.
24	Sistem radiografic digital	buc	1	<p>Sistem radiografic digital</p> <p>Descriere Sistem radiografic pentru uz general, libertate de mișcare și multiple configurări. Aria larga de mișcare a mesei, cu posibilitatea de ajustare a limitelor, bucky-ului și a stativului vertical permit expuneri de la cap pînă la degetul piciorului fără să fie necesară re poziționarea pacientului. cu posibilitate de control a mișcarilor sistemului din trei puncte: stația de lucru, panou de comandă general, panou de comandă suspensie-tub.</p> <p>Parametru Specificația</p> <p>Modul radiologic Digital Detector unic da</p> <p>Tip masă Tip Piedestal</p> <p>Suport electric da</p> <p>Mișcarea mesei Longitudinală, cm de la 80</p> <p>Laterală, cm de la 20</p> <p>Caracteristici Densitatea mesei <1 mm Al</p> <p>Dimensiunea minim 220 cm x 82,5 cm</p> <p>Înălțimea de la podea- fixa intre valorile 70-80 cm</p> <p>Miscarea mesa tip manuala</p> <p>Controlul mesei este prin intermediu comutatorul de picioare da</p> <p>Firina/ sistem de blocare tip electromagnetic</p> <p>Greutatea maximă a pacientului, kg de la 250 kg</p> <p>Spatiu pentru detector cm $\geq 35 \times 43$</p> <p>Sistemul BUCKY a mesei Tip control manual</p> <p>Braț Orizontal complet controlabel da</p> <p>Mișcarea logitudionala a tubului ≥ 140 cm</p> <p>Mișcarea verticala a tubului ≥ 150 cm</p> <p>Punctul focal de la podea minim de la 40 pina la 190 cm</p>

			<p> Rotia tubului X-ray $\geq 180^\circ$ (+ 90°, 0°, - 90°) Sistem de blocare electromagnetic BUCKY vertical Spatiu pentru detector cm $\geq 35 \times 43$ Punerea detectorului minim din dreapta si stinga Sistem de blocare electromagnetic Deplasarea verticala, cm minim 150 cm (de la 40 -190 cm) Control Manual Detector Mărimea detector, cm $\geq 35 \times 43$ Configurare detector Rezoluția matricei, pixeli minim 1900x2000 Caracteristicile detectorului Distanța dintre pixel $\leq 175 \mu\text{m}$ Tip de ransmiter Wi-fi Funcția AED da Bloc / Sistem de incarcare separat fara cablu de interconectare da Scintilator / materialul de dectjie Csl Acumulator intern inclus tip Lithium Ion Tipul de lucru in regim AED ≥ 125 de expuneri Greutatea admisibila pe tota suprafata este de minim 300 kg Conectarea Fără fir Wi-fi Generator de raze X Caracteristici Intensitatea maximă la 120 kV ≥ 50 kW Timpul de expunere in intrevalul minim 0.001-10 sec Intervalul mAs minim 0.1mAs-640mAs Tubul de raze X Dimensiunea spotului focal, mm 0.6 si 1.2 Voltajul anotic minim 150 kVp Rata de răcire, HU/min ≥ 300000 Panou de control pe tubul radiologic da Controlul razelor X a tubului montat da Spot focal mic ≤ 20 kW Spot focal mare ≥ 50 kW Colimator Tip obligatoriu LED Puterea ≥ 160 lx Filtrul 2.0 mm aluminiu Suspensia tubului Control razelor x a tubului montat da Statia de lucru Calculator Procesor minm I5 la 3,0 MHz Memorie RAM minim 4 GB HDD minim 320 GB HDD Sistem de operare minim Win 7 PRO Placa de reata Standartul RJ-45 minim 2 porturi Display tip LCD Multi-Touch DA Rezoluția minim 1920x1080 Diagonala ≥ 23 inch Soft de achizitie Implimentarea unei baze de pacienti (nume, prenume, anul de nastere sex etc) da Comunicarea cu date tip DICOM da Protocole de lucru preinstalte sa indice denumirea protocalleor de catre ofertant disponibile da Pozibilitatea de cautarea in baza de date dupa paramtri ca ID, Nume, Prenume etc. da Instrume de prelucrarea a imaginilor da Posibilitate de modificare a protocoalelor de lucru da Modul de iradier manual Automat Automatizare in prelucrarea imaginii da Posibilitatea de conectare minim 2 Printere DICOM minim 4 Statiti DICOM UPS Conform caracteristicilor electrice a calculatorului da Accesorii DAP metru inlcus da Cerințe față de alimentarea electrică Standard Prezentă inginerului calificat cu training de la producător pentru sisteme radiologice da </p>
--	--	--	--

				Prezentarea graficului de venire a inginerului pentru mententa in perioada de garantie da Certicate CE valabil da Declaratie de conformitate pentru produsul propus da Autorizatie de la producator pentru ofertant da
--	--	--	--	---

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 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

Nr. 1 din 03.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2009 Republica Moldova, Chișinău str. Cosmescu 3
Numărul de telefon/fax	022-222-445
Adresa de e-mail ale autorității contractante	office@capcs.md
Adresa de internet ale autorității contractante	http://capcs.md/
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Macari Doina, 022-222-490
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>	http://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 (obiectul principal de activitate – achiziționarea de medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitivelor medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale pentru necesitățile sistemului de sănătate)

Informații despre obiectul achiziției:**Achiziționarea medicamentului Tocilizumab necesar pentru prevenirea și controlul infecției COVID-19 conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2021**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33600000 - 6	Tocilizumabum 20 mg/ml 10 ml	Bucată	1200	ATC L04AC07. Forma farmaceutica Concentrat/ sol.perfuz.. Mod de administrare i/v, perfuzie. Unitatea de masura: flacon.La data deschiderii ofertelor medicamentele să fie autorizate în Republica Moldova.	6 894 240,00 MDL
Valoarea estimativă totală						6 894 240,00 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 acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

III. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	03.08.2021
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Nu
Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	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

Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție)						
Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016)						
Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2						
Relații de contact: Constantin Nedelea			Tel: 022-222-490			
Fax: -			e-mail: office@capcs.md			
Adresa de internet: www.capcs.md			Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 30.07.2021			
Bunuri						
Nr. crt.	Expunerea obiectului de achiziție	Codul CPV	Valoarea estimată fără TVA (lei MD)	Procedura de achiziție aplicabilă	Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică	Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului
1	2	3	4	5	6	7
1	<p>1) Achiziționarea a medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatere a Tuberculozei pentru anul 2022</p> <p>2) Documentația de atribuire va fi publicată în BAP prin intermediul SIA "RSAP" Mtender (accesul la documentația de atribuire este gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată – NU</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: https://www.ansc.md/, E-mail: contestatii@ansc.md)</p>	33600000-6	10 661 870.13	Licitație deschisă	Iulie- Octombrie 2021	Nu

Anunț de intenție

Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție)						
Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016)						
Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2						
Relații de contact: Constantin Nedelea			Tel: 022-222-490			
Fax: -			e-mail: office@capcs.md			
Adresa de internet: www.capcs.md			Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 03.08.2021			
Bunuri						
Nr. crt.	Expunerea obiectului de achiziție	Codul CPV	Valoarea estimată fără TVA (lei MD)	Procedura de achiziție aplicabilă	Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică	Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului
1	2	3	4	5	6	7
	<p>1) Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Sănătate Mintală pentru anul 2022</p> <p>2) Documentația de atribuire va fi publicată în BAP prin intermediul SIA "RSAP" Mtender (accesul la documentația de atribuire este gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată – NU</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: https://www.ansc.md/, E-mail: contestatii@ansc.md)</p>	33600000-6	6 928 738.29	Licitație deschisă	August- Octombrie 2021	Nu

Anunț de intenție

Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție)						
Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016)						
Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2						
Relații de contact: Constantin Nedelea			Tel: 022-222-490			
Fax: -			e-mail: office@capcs.md			
Adresa de internet: www.capcs.md			Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 03.08.2021			
Bunuri						
Nr. crt.	Expunerea obiectului de achiziție	Codul CPV	Valoarea estimată fără TVA (lei MD)	Procedura de achiziție aplicabilă	Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică	Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului
1	2	3	4	5	6	7
	<p>1) Achiziționarea a medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Transplant pentru anul 2022</p> <p>2) Documentația de atribuire va fi publicată în BAP prin intermediul SIA "RSAP" Mtender (accesul la documentația de atribuire este gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată – NU</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: https://www.ansc.md/, E-mail: contestatii@ansc.md)</p>	33600000-6	17 630 969.06	Licitație deschisă	Iulie- Octombrie 2021	Nu

Anunț de intenție

Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție)						
Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016)						
Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2						
Relații de contact: Constantin Nedelea			Tel: 022-222-490			
Fax: -			e-mail: office@capcs.md			
Adresa de internet: www.capcs.md			Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 03.08.2021			
Bunuri						
Nr. crt.	Expunerea obiectului de achiziție	Codul CPV	Valoarea estimată fără TVA (lei MD)	Procedura de achiziție aplicabilă	Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică	Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului
1	2	3	4	5	6	7
	<p>1) Achiziționarea medicamentelor necesare IMSP SCM "Sfânta Treime" și IMSP SR Comrat "Issac Gurfinkel" pentru anul 2021</p> <p>2) Documentația de atribuire va fi remisă potențialilor operatori economici împreună cu invitația de participare (în mod gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată – NU</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: https://www.ansc.md/, E-mail: contestatii@ansc.md)</p>	33690000-3	339 062,00	Cerere a Ofertelor de Prețuri	August 2021	Nu

Anunț de intenție

Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (autoritate centrală de achiziție)						
Obiectul principal de activitate al autorității contractante: medicamente, alte produse de uz medical, dispozitive medicale, transport specializat medical, servicii de mentenanță a dispozitive medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, servicii de tratare și eliminare a deșeurilor medicale (în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 1128/2016)						
Adresa: mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2						
Relații de contact:		Tel: 022-222-490				
Constantin Nedelea						
Fax: -		e-mail: office@capcs.md				
Adresa de internet: www.capcs.md		Data transmiterii spre publicare a anunțului de intenție – 04.08.2021				
Bunuri						
Nr. crt.	Expunerea obiectului de achiziție	Codul CPV	Valoarea estimată fără TVA (lei MD)	Procedura de achiziție aplicabilă	Perioada desfășurării procedurii de achiziție publică	Contractul intră sau nu sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului
1	2	3	4	5	6	7
	<p>1) Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Combatere a Hepatitelor virale B, C și D pentru anul 2022</p> <p>2) Documentația de atribuire va fi publicată în BAP prin intermediul SIA "RSAP" Mtender (accesul la documentația de atribuire este gratuit).</p> <p>3) Contractul de achiziții publice este rezervat unor ateliere protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată – NU</p> <p>4) Denumirea și adresa organismului de soluționare a contestațiilor – Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor (mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare 124, et. 4, site: https://www.ansc.md/, E-mail: contestatii@ansc.md)</p>	33600000-6	11 077 800.22	Licitație deschisă	August- Octombrie 2021	Nu

ANUNȚ DE INTENȚIE**Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022**

Nr. 31 din 04.08.2021

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	Sergiu BALTA, 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 articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022

Informații despre obiectul achiziției:

Nr Lot	Denumirea lot/pozitie	Descrierea Lotului	Unitate de măsură	Cantitatea	Valoarea estimativa
1	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, densitatea min 32g/m2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, nesterila, hidrofîl, densitatea min. 32g/m2 - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere	Bucată	516992	889 691,53

		<p>- țesătura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini</p> <p>Caracteristici fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m² - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale- semnat electronic.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>			
2	Bandaj (Fase) de tifon, 5m x 10cm, sterila, densitatea min. 32 g/m ²	<p>«Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 5m x 10cm, sterila, 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 fizico-mecanice:</p> <ul style="list-style-type: none"> - lățime 10 cm - lungime 5 m - densitate minim 32 g/m² - legătura țesăturii=pânză - caracteristici fizico-chimice: hidrofilie înaltă - agentul de albire utilizat: non-toxic, non-alergic, non-inflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 	Bucată	40787	96 224,69

		<p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)»</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>			
3	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, nesterila, densitatea min. 32 g/m ²	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofili, 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 fizico-mecanice:</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 - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	849665	2 571 426,16

4	Bandaj (Fase) de tifon, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2	<p>Fașă/bandaj din tifon hidrofil, 7m x 14cm, sterila, densitatea 32 g/m2</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bumbac 100 %, - este rulată și condiționată în ambalaj individual, fără cusături și defecte de țesere - țesatura feșii nu permite desprinderea de fire libere pe margini <p>Caracteristici fizico-mecanice:</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 - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	84305	321 269,49
5	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	<p>Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele parti) cu gips natural medical de calitate superioara. Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa pina la 20 secunde, timpul de modelare pina la 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie semnat electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	Bucată	23995	119 975,00

6	Bandaj gipsat, 10cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 10cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara. Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa pina la 20 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie semnat electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Bucată	22030	220 300,00
7	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara. Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa pina la 20 secunde, timpul de modelare pina la 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie semnat electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Bucată	41996	209 980,00

8	Bandaj gipsat, 15cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 15cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara. Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa pina la 20 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Bucată	42830	428 300,00
9	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare pînă la 12 min	Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara. Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa pina la 20 secunde, timpul de modelare pina la 12 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Bucată	90359	587 333,50

10	Bandaj gipsat, 20cm x 270cm, modelare pînă la 3 min	<p>Fasa/bandaj gipsata pe suport din tesatura de tifon, dimensiunea 20cm x 270cm, cu minim 17 fire/cm2, este impregnata (ambele părți) cu gips natural medical de calitate superioara. Se remarca prin proprietati excelente de modelare si intarire rapida. Fasa gipsata, datorita calitatii si rezistentei tesaturii impregnata cu gips medicinal precum si a puritatii fibrei de bumbac utilizate, este foarte bine tolerata de piele, asigurand o fixare perfecta si corespunzatoare. Compozitia produsului: Tifon hidrofrl 100% bumbac. Gips medicinal impregnat in fibra de tifon. Agent de fixare. Timpul de imersie in apa pina la 20 secunde, timpul de modelare pina la 3 minute. Timpul de uscare definitiva pana la 24 ore, dupa care poate fi supusa cu grija sarcinii pH neutru (nu interactioneaza cu pielea) Permite trecerea razelor X. Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificata prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii si adresei producatorului, denumirea si codul produsului, numarului lotului, data fabricarii lotului, data expirarii lotului, tara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018. Pe ambalajul produsului sa fie indicate Pictogramele adecvate de performanta si trimiterea la standardul EN. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie semnate electronic * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.</p>	Bucată	15265	198 445,00
11	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Pereche	45570	149 118,71

12	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Pereche	268065	831 001,50
13	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Pereche	583570	1 809 067,00

14	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577 Termen de valabilitate restant la momentul livrării va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial.</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Pereche	523405	1 622 555,50
15	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Pereche	219155	679 380,50

16	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9 Unitatea de măsură: pereche Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Pereche	97070	317 642,16
17	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 6	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 6 Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Pereche	27950	97 212,90

18	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7 Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Pereche	125200	435 458,12
19	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Pereche	361190	1 256 254,94

20	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Pereche	409132	1 423 002,01
21	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Pereche	233955	813 718,89

22	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 9	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 9 Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; ASTM D3577</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Pereche	137260	477 404,01
23	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, L	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	1445900	2 006 909,20

24	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, L	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	3027350	5 540 050,50
25	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, M	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	5414802	9 692 495,58

26	Mănuși pentru examinare, latex, netede, fara pudră, Nesterile, S	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	1124300	1 990 011,00
27	Mănuși pentru examinare, netede, latex cu pudră, Nesterile, S	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de 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>	Bucată	518400	719 539,20

28	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, L	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	5474900	12 068 869,56
29	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, M	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	7627695	16 814 490,86

30	Mănuși pentru examinare, netede, nitril, fara pudră, Nesterile, S	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, nitril, fără pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	1411400	3 111 290,16
31	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, L	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile,vinil, cu pudră, Mărimea L Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de 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>	Bucată	815910	1 010 014,99

32	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, M	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, vinil, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	1037600	1 284 445,04
33	Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile, S	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, vinil, cu pudră, Mărimea S Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2; Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	324600	401 822,34

34	Mănuși pentru examinare, latex, netede, cu pudră, Nesterile, M	<p>Mănuși pentru examinare, netede sau microtexturate, nesterile, latex, cu pudră, Mărimea M Unitatea de măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere. Fabricate conform standardelor: EN 455; EN 420; EN 374-2;</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	2405900	3 339 389,20
35	Seringa sterila cu ac nedetasabil, pentru insulina, ac 29G	<p>Seringi sterile de unica folosință. - ac nedetasabil din oțel/innox, 29 G ½ ; 0,33 x (8-12mm) - volum 1ml (U-100), grade de măsurare a volumului și Unităților Internaționale - formate din 3 piese: cilindru transparent, piston, garnitura de cauciuc - confecționată etanș - ac hipoalergic, apirogen, - ambalaj individual</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare. Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	807100	441 241,57

36	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml <ul style="list-style-type: none"> - ac 21Gx1½ 0,8x40mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradajie 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 - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	6319215	3 352 975,48
----	--	--	--------	---------	-----------------

37	Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, <ul style="list-style-type: none"> - ac 22Gx1½ 0,7x40mm - 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 refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	1780640	944 807,58
38	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½ 0,9x40mm, sterila,	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, <ul style="list-style-type: none"> - ac 20Gx1½ 0,9x40mm - 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 refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de 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>	Bucată	1549834	1 270 553,91

39	Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila,	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, <ul style="list-style-type: none"> - 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 refluxul soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	1083924	888 600,90
----	---	--	--------	---------	------------

40	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, 0,6x25mm, sterila	<p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, <ul style="list-style-type: none"> - ac 23Gx1 0,6x25mm - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - 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 - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională).</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	3953440	1 329 937,22
----	--	---	--------	---------	-----------------

41	Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼ 0,6x30mm, sterila,	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, <ul style="list-style-type: none"> - 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 refluxul soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	4113880	1 383 909,23
----	---	--	--------	---------	-----------------

42	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼ 0,7x30mm, sterila,	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, <ul style="list-style-type: none"> - ac 22Gx1¼ 0,7x30mm - 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 refluxul soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	6149130	2 254 271,06
----	---	---	--------	---------	-----------------

43	Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ 0,7x40mm, sterila	<p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, <ul style="list-style-type: none"> - 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 - ambalate individual <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	5510690	2 020 218,95
----	--	--	--------	---------	-----------------

44	Sisteme de perfuzie a solutiilor cu ac metalic, L-tub-150cm	<p>Sistem/set de perfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril.</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 140cm maxim 155cm - acul metalic al perfuzorului este fabricat din oțel-inox, dimensiunea 21G x 1 1/2, apirogen, netoxic, <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	3065724	5 206 212,50
----	---	--	--------	---------	-----------------

45	Sisteme de transfuzie a sîngelui, cu ac polimer	<p>Sistem/set de transfuzie Cu acul care se introduce în flacon din polimer. Steril. - tub flexibil din PVC pentru uz medical, semirigid, care își reia 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> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	236217	735 721,47
----	---	--	--------	--------	------------

46	Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2	<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 - țesatura 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-iflamabil - fabricat conform standartului SM SR EN 14079:2003 <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Metru	1964450	6 073 293,62
----	--	---	-------	---------	-----------------

47	Vată medicală nesterilă, 100g	<p>Vata hidrofilă de uz medical - Tip B - componența: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peritectonici 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 10sec. Ambalaj individual, masa 100gr.</p> <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	101722	636 515,24
----	----------------------------------	---	--------	--------	------------

48	Vată medicală, nesterilă, 250g	<p>Vata hidrofilă de uz medical</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tip B - componența: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peritectonici 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 10sec. Ambalaj individual, masa 250gr. <p>Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/ sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN.</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională)</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În 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>	Bucată	40416	582 988,68
----	--------------------------------	--	--------	-------	------------

49	Vată medicală, nesterilă, 70g	<p>Vata hidrofilă de uz medical - Tip B - componența: bumbac pur - caracteristici: bine cadrat, consistență uniformă, peri tectonici lungi de bumbac care formează fișii sau mase albe, ușoare, fără miros și gust, fără substanțe reducătoare, fără agenți de albire, fără să prezinte aciditate/alcalinitate, fără impurități, hidrofilie sub 10sec. Ambalaj individual, masa 70gr.</p> <p>Ambalate si etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea si codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare/sau HG 702 din 11 iulie 2018 Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN. Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de 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>	Bucată	102205	447 698,78
	Grand Total			72130064	101 103 035,41

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; standarde de asigurare a calității;</p>
--	--

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
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 consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022**

Nr. 32 din 04.08.2021

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	Sergiu BALTA, 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 consumabile medicale conform necesităților IMSP, pentru anul 2022

Informații despre obiectul achiziției:

Nr. Lot	Denumirea Lotului	Descrierea	U/M	Cantitatea	Valoarea estimativă
1	Ac pentru punctie lombara 18 G	1.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 18G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	1798	11 553,95

2	Ac pentru punctie lombara 19G	1.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 19G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual 7. vîrf ascuțit *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	529	3 399,35
3	Ac pentru punctie lombara 20G	1.Metalic (oțel inoxidabil , ascuțit 45°) 2. diametru 20G 3.de unică folosință 4.ambou transparent 5.steril 6. ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	2889	18 564,71
4	Ac pentru punctie spinală (Whitacre) 22G	1.Pencil-point Ø 22G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	5690	35 949,42

5	Ac pentru puncție spinala (Whitacre) 24G	1.Pencil-point Ø 24G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	1555	9 824,49
6	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 25G	1.Pencil-point Ø 25G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 5.ambalat individual 6.dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	9230	58 315,14
7	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 26G	1.Pencil-point Ø 26G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu 1,2 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	3875	24 482,25

8	Ac pentru punctie spinala (Whitacre) 27G	1.Pencil-point Ø 27G 2.conector (ambou) transparent 3. Lungimea acului 90 mm 4.steril 4.ambalat individual 5.Dotat cu sistem tip lacat-cheie(luer-lock) care previne rotirea accidentală. 7. distanța vîrf orificiu ~1,2 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	3285	20 754,63
9	Bahile (de unica folosinta)	1. Impermiabil (HDPE, LDPE, CPE) ≥ 15 pm 2.mărime: 41*15cm (devierea admisă 2 cm) 3.dotate cu bandă elastică 4.de unică folosință *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala).	Pereche	2070630	795 121,92
10	Bandaj elastic - 2 m x 8 cm	1.Nesteril 2.lățime:8 cm ± 2cm (stare liberă) 3.lungime: 2 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elasthan 7. elasticitate: ≥ 100%*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Bucată	5230	235 350,00

11	Bandaj elastic - 3-4 m x 10 cm	1.Nesteril 2.lățime:10 cm ± 2cm (stare liberă) 3.lungime: 3-4 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elasthan 7. elasticitate: ≥ 100%*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Bucată	3988	259 220,00
12	Bandaj elastic - 5-6 m x 12 cm	1.Nesteril 2.lățime:12 cm ± 2cm (stare liberă) 3.lungime: 5-6 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elasthan 7. elasticitate: ≥ 100%*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Bucată	9797	832 745,00
13	Bandaj elastic - 7 m x 12 cm	1.Nesteril 2.lățime:12 cm ± 2cm (stare liberă) 3.lungime: 7 m (stare liberă) 4.cleme de fixare 5.ambalaj individual 6.țesătură: bumbac-min 60%, poliamidă și/sau elasthan 7. elasticitate: ≥ 100%*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat.	Bucată	2722	326 640,00

14	Bonete medicale bufante	1. de unică folosință 2.material: nețesut (polipropilenă) 3.ambalat: câte 50 - 100 buc. 4.greutatea unității nu mai puțin de 3.8 g. 5. Circumferința la extindere min 60 cm.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	1984070	840 253,65
15	Burete hemostatic 10x 10x 10 mm	1.dimensiuni: 10x10x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	8125	27 641,25
16	Burete hemostatic 80 x 50 x 10 mm	1.dimensiuni: 80x50x10 mm 2.Insolubil în apă 3.absorbabil 100% 4.sterilizare: radiații gamma 5.ambalate individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	7970	163 114,02

17	Cateter de aspirare pentru igiena cavitatii bucale adult	1.pentru adulți 2. 3 găuri de aspirație 3.vîrf atraumatic 4.conector la mîner pentru aspirație. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	17230	23 570,64
18	Cateter de aspirare pentru igiena cavitii bucale Fr 10 (Neonatologie/ Pediatrie)	1.diametru 10 Fr 3.vîrf atraumatic 4.conector la mîner pentru aspirație. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	22955	27 063,95
19	Cateter de aspirare pentru igiena cavitii bucale Fr 6 (Neonatologie/ Pediatrie)	1.diametru 6 Fr 3.vîrf atraumatic 4.conector la mîner pentru aspirație.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	9965	11 688,95

20	Cateter de aspirare pentru igiena cavitii bucale Fr 8 (Neonatalogie/ Pediatrie)	1.diametru 8 Fr 3.vîrf atraumatic 4.conector la mîner pentru aspirație. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/ modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	23725	27 829,43
21	Cateter de aspiratie CH 14	1.diametru CH 14 (Fr) 2. lungime: 50 cm 3.material: PVC (Polyvinyl chloride) 4.transparent cu linie XRO 5. marcare in cm, interval de 1cm. 6. atraumatic 7.Ambalare individuală, 8. Pe ambalajul produsului sa fie indicat,ca cateterul este pentru aspiratie traheala; 9. cu vacuum control; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	5700	7 797,60
22	Cateter de aspiratie CH 14, cu supapă	1.diametru CH 14 (Fr) 2. lungime: 50 cm 3.material: PVC (Polyvinyl chloride) 4.transparent cu linie XRO 5. marcare in cm 6. atraumatic 7. cu supapă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala).	Bucată	13515	18 488,52

23	Cateter de aspiratie CH 16	1.diametru CH 16 (Fr) 2. lungime: 50 cm 3.material: PVC (Polyvinyl chloride) 4.transparent cu linie XRO 5. marcare in cm, interval de 1cm. 6. atraumatic 7.Ambalare individuală, 8. Pe ambalajul produsului sa fie indicat,ca cateterul este pentru aspiratie traheala; 9. cu vacuum control; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala).	Bucată	4720	6 456,96
24	Cateter de aspiratie CH 16, cu supapă	1.diametru CH 16 (Fr) 2. lungime: 50 cm 3.material: PVC (Polyvinyl chloride) 4.transparent cu linie XRO 5. marcare in cm 6. atraumatic 7. cu supapă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	47515	65 000,52
25	Cateter de aspiratie CH 18	1.diametru CH 18 (Fr) 2. lungime: 50 cm 3.material: PVC (Polyvinyl chloride) 4.transparent cu linie XRO 5. marcare in cm, interval de 1cm. 6. atraumatic 7.Ambalare individuală, 8. Pe ambalajul produsului sa fie indicat,ca cateterul este pentru aspiratie traheala; 9. cu vacuum control; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala).	Bucată	6975	9 541,80

26	Cateter de aspiratie CH 18, cu supapă	1.diametru CH 18 (Fr) 2. lungime: 50 cm 3.material: PVC (Polyvinyl chloride) 4.transparent cu linie XRO 5. marcare in cm 6. atraumatic 7. cu supapă *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala).	Bucată	30491	41 711,69
27	Cateter i/v periferic 14G	1.dimensiune: 14 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstructie, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	5621	32 814,45
28	Cateter i/v periferic 16G	1.dimensiune: 16 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală 8.Aripiore flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstructie, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	6876	40 140,93

29	Cateter i/v periferic 18G	<p>1.dimensiune: 18 G2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)</p>	Bucată	117684	641 848,54
30	Cateter i/v periferic 20G	<p>1.dimensiune: 20 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)</p>	Bucată	172124	938 764,30

31	Cateter i/v periferic 22G	<p>1.dimensiune: 22 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	196037	1 069 185,80
32	Cateter i/v periferic 24G	<p>1.dimensiune: 24 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	99082	540 393,23

33	Cateter i/v periferic 26G	<p>1.dimensiune: 26 G 2. port lateral 3.capac colorat in conformitate cu dimensiunea branulei 3.steril 4.de unică folosință 5.Material: poliuretan, Rg contrastabil 6.cameră transparentă 7. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală 8.Aripioare flexibile, rezistente la manevre repetate de indoire 9.Lumenul cu risc minim de obstrucție, flexibil, rezistent la manevre repetate de indoire 10. Atrombogen, Termoelastic 11.Ambalaj individual.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	49100	291 654,00
34	Cateter urinar (Nelaton) (marimi disponibile) CH 10»	<p>1.diametru: CH 10 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale 8. Acul cateterului cu mecanism automat de protecție de impungere accidentală</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă*În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	2142	2 013,48

35	Cateter urinar (Nelaton) (marimi disponibile) CH 12»	1.diametru: CH 12 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)	Bucată	2974	2 795,56
36	Cateter urinar (Nelaton) (marimi disponibile) CH 14»	1.diametru: CH 14 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)	Bucată	14510	13 639,40
37	Cateter urinar (Nelaton) (marimi disponibile) CH 16»	1.diametru: CH 16 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)	Bucată	22705	21 342,70

38	Cateter urinar (Nelaton) (marimi disponibile) CH 18»	1.diametru: CH 18 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)	Bucată	17327	16 287,38
39	Cateter urinar (Nelaton) (marimi disponibile) CH 20»	1.diametru: CH 20 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)	Bucată	2227	2 093,38
40	Cateter urinar (Nelaton) (marimi disponibile) CH 22»	1.diametru: CH 22 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate internaționala)	Bucată	995	935,30

41	Cateter urinar (Nelaton) (marimi disponibile) CH 8»	1.diametru: CH 8 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate internaționala)	Bucată	2156	2 026,64
42	Cateter urinar (Nelaton) (marimidisponibile) CH 6	1.diametru: CH 6 2.lungimea 40-42cm 3.material PVC 4.atraumatic 5.cu două orificii laterale 5.Steril 6.cod culoare internațională 7. tub moale *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate internaționala)	Bucată	1903	2 209,38
43	Ceara pentru hemostaza	1. cel puțin 3 (trei) componente: ceara de albine, parafină, izopropil palmitat 2.steril 3.greutatea per buc. ~ 2,5gr 4. ambalaj individual 5.fără acțiune biochimică *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulatate internaționala)	Bucată	3623	95 864,58

44	Cearsafuri medicale ~ 200*150 cm	1.material: neșut, SMS, 29-35 g/m.p. 2.dimensiune: ~200*150 cm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	146324	1 641 755,28
45	Cearsafuri medicale ~ 50*40cm	1.material: neșut, SMS, 29-35 g/m.p. 2.dimensiune: ~50*40 cm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	128280	487 977,12
46	Emplastru ~ 2.5x500cm	«I.Adeziv 2.Material tesut 3. Neiritant, nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 2.5x500cm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	260355	506 286,33

47	Emplastru ~ 5x500cm	«I.Adeziv 2.Material tesut 3. nonalergic, testat dermatologic 4.Dimensiuni ~ 5x500cm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Bucată	72677	281 950,42
48	Emplastru bactericid (2,5x7,2)	1.emplastru bactericid 2.mărime: 2.5 X 7.2 *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Bucată	449213	61 092,97
49	Garou hemostatic cu fixator	1. dimensiuni: lungime ~ 40 cm X lățime ~ 2.5 cm 2.fixator din plastic 3.cu sistem de siguranță închidere/deschidere rapidă, dotat cu un dispozitiv de închidere sigur și ușor de folosit cu o singură mână 4.material: țesut, nu conține latex și Garoul medical este hipoalergenic și poate fi utilizat în cazul persoanelor cu pielea sensibilă;*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate internationale)	Bucată	9276	231 900,00

50	Halat chirurgical steril L	<p>Halat chirurgical eurostandard L. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	69040	2 415 019,20
51	Halat chirurgical steril M	<p>Halat chirurgical eurostandard M. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	17725	610 803,50

52	Halat chirurgical steril ranforsat L	<p>Halat chirurgical steril ranforsat L 1.Din material nețesut -fibre din polipropilen,minim 3 tipuri de fibre-SMS; 2.Repelent,grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; 3.Ranforsat la mîinici,materialul ranforsării -film din polipropilenă și polietilenă,cu grosimea minim 40 g/m²; dimensiunile ranforsării la mîinici cu lungimea minim 40cm(±3cm); 4.Ranforsat în față materialul ranforsării -film din polipropilenă și polietilenă,cu grosimea minim 33g/m²; dimensiunile ranforsării în față de la umeri la poale cu lungimea minim 90cm(±3cm); 5.Miineca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide,se va exclude miineca cusută cu acul,impermeabilitatea în zona ranforsării 100% ; 6.Lungimea mîinicilor nu mai puțin de 60cm(±3cm),lungimea halatului nu mai puțin de 155cm (±3cm),din umeri pînă la poale,lățimea halatului în zona axilară minim 75cm(±3cm); 7.Ambalajul individual 8.Ambalaj-sterilizare cu EO(nu Roentghen),termen de valabilitate nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; 9.Marcaj CE,certificat EN13795; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	9650	392 562,00
53	Halat chirurgical steril ranforsat M	<p>Halat chirurgical steril ranforsat M 1.Din material nețesut -fibre din polipropilen,minim 3 tipuri de fibre-SMS; 2.Repelent,grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; 3.Ranforsat la mîinici,materialul ranforsării -film din polipropilenă și polietilenă,cu grosimea minim 40 g/m²; dimensiunile ranforsării la mîinici cu lungimea minim 40cm(±3cm); 4.Ranforsat în față materialul ranforsării -film din polipropilenă și polietilenă,cu grosimea minim 33g/m²; dimensiunile ranforsării în față de la umeri la poale cu lungimea minim 90cm(±3cm); 5.Miineca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide,se va exclude miineca cusută cu acul,impermeabilitatea în zona ranforsării 100% ; 6.Lungimea mîinicilor nu mai puțin de 60cm(±3cm),lungimea halatului nu mai puțin de 155cm (±3cm),din umeri pînă la poale,lățimea halatului în zona axilară minim 75cm(±3cm); 7.Ambalajul individual 8.Ambalaj-sterilizare cu EO(nu Roentghen),termen de valabilitate nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; 9.Marcaj CE,certificat EN13795; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	5810	236 350,80

54	Halat chirurgical steril ranforsat S	<p>Halat chirurgical steril ranforsat S 1.Din material neșesut -fibre din polipropilen,minim 3 tipuri de fibre-SMS; 2.Repelent,grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; 3.Ranforsat la mîinici,materialul ranforsării -film din polipropilenă și polietilenă,cu grosimea minim 40 g/m²; dimensiunile ranforsării la mîinici cu lungimea minim 40cm(±3cm); 4.Ranforsat în față materialul ranforsării -film din polipropilenă și polietilenă,cu grosimea minim 33g/m²; dimensiunile ranforsării în față de la umeri la poale cu lungimea minim 90cm(±3cm); 5.Mîineca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide,se va exclude mîineca cusută cu acul,impermeabilitatea în zona ranforsării 100% ; 6.Lungimea mîinicilor nu mai puțin de 60cm(±3cm),lungimea halatului nu mai puțin de 155cm (±3cm),din umeri pînă la poale,lățimea halatului în zona axilară minim 75cm(±3cm); 7.Ambalajul individual 8.Ambalaj-sterilizare cu EO(nu Roentghen),termen de valabilitate nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; 9.Marcaj CE,certificat EN13795; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationale)</p>	Bucată	1800	73 224,00
55	Halat chirurgical steril ranforsat XL	<p>Halat chirurgical steril ranforsat XL 1.Din material neșesut -fibre din polipropilenă,minim 3 tipuri de fibre-SMS; 2.Repelent,grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; 3.Ranforsat la mîinici,materialul ranforsării - film din polipropilenă și polietilenă,cu grosimea minim 40 g/m²; dimensiunile ranforsării la mîinici cu lungimea minim 40cm(±3cm); 4.Ranforsat în față materialul ranforsării - film din polipropilenă și polietilenă,cu grosimea minim 33g/m²; dimensiunile ranforsării în față de la umeri la poale cu lungimea minim 75cm(±3cm); 5.Mîineca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide,se va exclude mîineca cusută cu acul,impermeabilitatea în zona ranforsării 100% ; 6.Lungimea mîinicilor nu mai puțin de 60cm(±3cm),lungimea halatului nu mai puțin de 130cm (±3cm),din umeri pînă la poale,lățimea halatului în zona axilară minim 75cm(±3cm); 7.Ambalajul individual 8.Ambalaj-sterilizare cu EO(nu Roentgen),termen de valabilitate nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; 9.Marcaj CE,certificat EN13795; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationale)</p>	Bucată	10950	445 446,00

56	Halat chirurgical steril ranforsat XXL	<p>Halat chirurgical steril ranforsat XXL 1.Din material neșesut -fibre din polipropilenă,minim 3 tipuri de fibre-SMS; 2.Repelent,grosimea materialului SMS minim 35 g/m²; 3.Ranforsat la mânici,materialul ranforsării - film din polipropilenă și polietilenă, cu grosimea minim 40 g/m²; dimensiunile ranforsării la mânici cu lungimea minim 40cm(±3cm); 4.Ranforsat în față materialul ranforsării - film din polipropilenă și polietilenă, cu grosimea minim 33g/m²; dimensiunile ranforsării în față de la umeri la poale cu lungimea minim 75cm(±3cm); 5.Mîineca cusută cu laser pentru a asigura impermeabilitatea la microbi și lichide, se va exclude mîneca cusută cu acul, impermeabilitatea în zona ranforsării 100% ; 6.Lungimea mânicilor nu mai puțin de 60cm(±3cm),lungimea halatului nu mai puțin de 130cm (±3cm),din umeri până la poale,lățimea halatului în zona axilară minim 75cm(±3cm); 7.Ambalajul individual 8.Ambalaj-sterilizare cu EO(nu Roentgen),termen de valabilitate nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; 9.Marcaj CE,certificat EN13795; *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	15380	625 658,40
57	Halat chirurgical steril S	<p>Halat chirurgical eurostandard S. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mîneacă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	3100	105 400,00

58	Halat chirurgical steril XL	<p>Halat chirurgical eurostandard XL. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser sau ultrasunet, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	64030	2 241 050,00
59	Halat chirurgical steril XXL	<p>Halat chirurgical eurostandard XXL. Material neșesut minim 5 fibre de polipropilen (SMMMS), nu mai puțin de 35 g/m.p., manjete duble din polyester 100%, bandă velcro cu legare la spate, model „parte peste parte”, legarea laterală a centurii, centura fără cusături, sigilată cu laser sau ultrasunet, etichetă „steril/nesteril” inclusă, cu aplicație de diferențiere a rezistenței la penetrare fie pe guler, fie pe mânecă, fie pe ambalaj a fiecărui halat. Repelent. Fără latex, fără colofoniu. Lungimea de la umeri pana la poale – nu mai puțin de 125 cm. Valabilitatea halatelor – nu mai mic 80% din valabilitatea totală la livrare, dar nu mai puțin de 2 ani; Sterilizare - etilenoxid. Se va exclude sterilizarea cu raze X. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	78700	2 817 460,00

60	Halate de unica folosinta cu legaturi	Halat medical de uz unic, material neșesut, densitatea min 35g/m.p. Lungimea min 140cm, cu fixare spate prin legături în două nivele, fixare ajustată la gât, manșetă pentru fixare la mâneci. Mărimi disponibile (S,M,L,XL,XXL, XXXL), Certificat CE/ Declarație de conformitate sau certificat de la ANSP(pentru producătorii autohtoni) în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). *Pentru producătorii autohtoni: Sa se prezinte Certificatele la materia primă *Catalogul producătorului/prospecte/ documente tehnice de confirmare a specificațiilor tehnice pentru produsul oferit pe suport hîrtie – copie – confirmată prin ștampila și semnătura Participantului. * În ofertă se va indica codul produsului oferit pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	368270	3 167 122,00
61	Injector seringă pentru perfuzie 50 ml	1. 3 componente 2. adaptată pentru perfuzie 3. luer-lock 4. presiune: 6 bar 5. material : polipropilenă, fără latex 6. pistonul stop 7. gradat 8. steril 9. radiopac *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	200180	486 437,40
62	Masca chirurgicala avansata	1.material: SMS 3 straturi. 3.cusută cu ultrasunet pentru fixare 4.fără latex 5.fără fibre din sticlă, 6.cu benzi de legare 7.bandă pentru fixare la nas 8. 3 pliuri 4.cu bandă anti-aburire *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	3481300	8 424 746,00

63	Masca de examinare simpla	<p>1.material: polipropilenă - neșesut, 3 straturi, 3 pliuri 2.fixare:cu elastic 3.culoare: alb, albastru sau verde 4. fixator pentru nas</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala), care vor sta la baza desemnării ofertei câștigătoare.</p>	Bucată	8655600	5 903 119,20
64	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 19	<p>1.mărime:19 G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile intemaționale conform mărimii *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	3975	4 340,70

65	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 20	1.mărime: 20G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	7235	4 063,18
66	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 21	1.mărime: 21G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	33395	18 133,49

67	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G 22	1.mărime: 22G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	54900	29 810,70
68	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G23	1.mărime: 23G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	78755	42 763,97

69	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G24	1.mărime: 24G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	12105	6 798,17
70	Microperfuzaore sterile (fluturas) cu ac G25	1.mărime: 25G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	14686	7 974,50

71	Microperfuzoare sterile (fluturas) cu ac G27	1.mărime: 27G 2.ac din oțel inoxidabil, siliconat cu extensie 3.cu aripi și tubulatura 4. lungimea tubulaturii — 315 mm fabricat din PVC, transparent, moale, flexibil, prevazut cu conector luer-lock si capac de închidere 5.steril 6.cod în culorile internaționale conform mărimii *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	3415	1 991,63
72	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x15cm	1. mărime: 15 x 15 cm 2.steril 3. material: polipropilenă, tricatat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6.termen de valabilitate 5 ani 7.ambalaj dublu 8.transparent *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	617	41 647,50

73	Plasa (implant) pentru hernioplastie 15x8cm	1. mărime: 15 x 8 cm 2.steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6.termen de valabilitate 5 ani 7.ambalaj dublu 8.transparent *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)	Bucată	1005	48 843,00
74	Plasa (implant) pentru hernioplastie 30x30cm	1. mărime: 30 x 30 cm 2.steril 3. material: polipropilenă, tricotat, monofilament 4. diametrul firului 0,15 5. elasticitate bidirecțională 6.termen de valabilitate 5 ani 7.ambalaj dublu 8.transparent *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)	Bucată	575	96 255,00
75	Prelungitoare pentru sisteme infuzie	1.steril 2.lungime: 150 cm 3.material: PVC, transparent 4.de unică folosință 5.ambalaj individual 6.Conector: Luer-Lock 7.teremen de valabilitate - 3 ani de la livrare *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă * Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)	Bucată	71310	186 546,96

76	Prelungitoare pentru sisteme infuzie (presiune inalta)	«1.Steril, apirogen, ne-toxic 2.Lungimea 150cm 3.Material: PVC, transparent, presiune 4-7 bari 4. Unica folosinta 5.Ambalaj individual 6.Conectare Luer-Lock 7.Tremen de valabilitate - 3 ani de la livrare. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	53510	283 817,04
77	Pungi pentru colectarea urinei 2 litri	1.volum: 2 litri 2.steril 3.Cu valvă de evacuare 4.material: PVC, transparent 5. gradate (g) 6.Cu tub conector (posibilitatea de a fi conectat la sonda urinară) 7.Ambalaj individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	161165	520 240,62
78	Saci deseuri (galbene) 50 l	1.volum: 50 l, Material: Polietilenă ~ 0.050mm 2. cu pictogramă «Pericol biologic» 3.culoare galbenă 4.rezistență mecanică mare care nu permite scurgerea lichidelor * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului. *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă	Bucată	601315	1 984 339,50
79	Saci pentru autoclav, 50kg	1.volum: 50 kg * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	10770	62 466,00

80	Seringa Jane 120-150 ml	1. tip: Jane 2.mărime: 120 - 150 ml 3.ambalaj individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationale)	Bucată	24427	144 778,83
81	Seringa Jane 60 ml (steril)	1. tip: Jane 2.mărime: 60 ml 3.ambalaj individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationale)	Bucată	35871	93 264,60
82	Set chirurgical pentru interventii laborioase (de durata lunga), steril	«Camp pentru masa de instrumente cu Zona reiforsata din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reiforsare SMS 80x140 cm(+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbtie- sa nu lase scame- 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp in forma de U. 200x310 cm (+/-10cm) - 1 buc • Zona de incizie-10x110 cm (+/-5 cm); • Banda de pozitionare - pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5cm; • Zona absorbanta - pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min. 150 cm de H20/cm2 • Fixatoare pentru tuburi - 4 buc. din SMS; • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide > 50 cm H20/cm2 Camp parte superioara. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Camp parte laterala. 95*105 cm (+/- 10 cm) - 2 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de >5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din în Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hirtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru setul produs la coamndă (customize) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customizat” în formularul F4.1. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate internationale)	Bucată	3006	631 260,00

83	Set chirurgical standard steril	<p>«Camp pentru masa de instrumente cu Zona reinforzata din SMS 150x190cm (+/-10cm) - 1 buc Camp pentru Masa Mayo cu reinforzare SMS 80x140 cm(+/-10 cm) - 1 buc Servetel pentru absorbtie - sa nu lase scame - 30x35 cm (+/- 10 cm) - 2 buc Camp parte inferioara. 190 x 195 cm (+/-10cm) - 1 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta - pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min. 150 cm de H20/cm2 • Material SMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide > 50 cm H20/cm2 Camp parte superioarS. 150x270 cm (+/- 10 cm) - 1 buc • Banda de pozitionare- pe toata suprafata zonei de incizie, impregnate in tesatura, latimea de > 5 cm; • Zona absorbanta- pe toata suprafata de incizie; rezistenta la penetrare lichide de min 150 cm de H20/cm2 • Material SMMS pe toata suprafata campului, cu rezistenta lichide min. 150 cm H20/cm2 Banda de pozitionare 10*50 (+/-5cm) - 1 buc *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru setul produs la coamndă (customizate) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/ denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customizat” în formularul F4.1 *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	12446	1 929 130,00
84	Set de nastere steril	<p>I. 1. cearșaf laminat 2.mărime: 100 X 75 cm 3. 1 bucată II. 1.șcrvețele absorbante dense 2.mărime 80 X 70 cm (+/-5 cm) 3.4 bucăți III.1.scutec (protector) 2. mărime :90 X 60 cm 3.1 bucată IV.1șorț laminat 2.1 buc V. 1. bonetă 2.1 bucată VI.1.mască chirurgicală 2. trei straturi cu elastic 3. 1 bucată VII. 1.cerșaf 2. material: SMS 3.mărime: 130 X 75 cm 4.1 bucată VIII.1.camă ombelicală 2. 1 bucată IX.1.mini ruluu de vată 2. 2 bu *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru setul produs la coamndă (customizate) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customizat” în formularul F4.1 *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	19126	2 103 860,00

85	Set ginecologic	I. 1. oglinda vaginală tip Cusco 2. material: plastic, transparent 3. depărtător tip „surub” 4. steril, 5. ambalat individual - 1 buc. 6. mărimi disponibile S, M, L II. 1. mănuși de unică folosință - 2buc. III. 1. periuță cito-brush combi 2. steril - 1 buc. IV. 1. cearșaf (de așternut) V 1. ambalat individual (set) *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă *Pentru setul produs la comandă (customizate) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customizat” în formularul F4.1 * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	86698	699 132,67
86	Set pentru anestezie epidurala, cu filtru, ac G18	I. 1. ac tip Tuohy 2. mărime: 18 G, 8cm 3. marcat la fiecare 10 cm II. 1. cateter mărime 19G, 90 cm III. 1. adaptor Tuhy Borst IV. 1. filtru hidrofilic antibacterial V. 1. seringă - 10 ml 2. conector luer-lock 3. steril PVC 4. radiopac *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	3175	222 885,00

87	Set pentru cezariana	I. 1. cearșaf pentru masa de instrumente 2. material: SMMS 3. mărime: ~150 x 200 cm - 1 buc. II. 1. cearșaf pentru cezariană cu buzunar colector 2. mărime: ~ 200 x 300 cm - 1 buc. III. 1. cearșaf pentru nou-născut 2. mărime: ~ 75 x 90 cm. 1 buc. IV. 1. clamă ombilicală - 1 buc. V. 1. halat chirurgical (material SMS) ranforsat 2. mărime: L (universală) - 2 buc. VI. 1. prosop pentru mâini 2. mărime: 40 x 40 cm - 2 buc. VII. 1. cearșaf 2. mărime: 100 x 100 cm - 1 buc. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru setul produs la comandă (customizate) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customizat” în formularul F4.1 *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	3417	801 433,09
88	Sistem pentru nutritie enterala, gravitacional	1. volum: 1200 ml 2. transparent 3. gradat 4. cu tub 150 cm 5. ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	12795	234 225,27

89	Sisteme stomice	<p>1.cu evacuare 2. de tip deschis 3.dimensiuni: ~ 30 x 15 cm 4.sac din polipropilenă cu fereastră de vizualizare 5. flansa adezivă pentru fixare ≥ 24 ore 6. mecanism de eliminare de tip deschis 7.O clemă la 5 punji 8.cu filtru de cărbune activat 9.Gaura de tăiere (dimensiune ochi) 15-70 mm *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă *Pentru setul produs la coamndă (customize) participantul nu este obligat să indice codul/modelul/denumirea comercială a produsului dar cu indicarea „ customize” în formularul F4.1 * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	17845	263 820,48
90	Sonda (cateter) urinara Foley CH 12	<p>1.dimensiuni: CH 12, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	3350	20 803,50

91	Sonda (cateter) urinara Foley CH 14	<p>1.dimensiuni: CH 14, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	9406	58 411,26
92	Sonda (cateter) urinara Foley CH 16	<p>1.dimensiuni: CH 16, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	38897	241 550,37

93	Sonda (cateter) urinara Foley CH 18	<p>1.dimensiuni: CH 18, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	36275	225 267,75
94	Sonda (cateter) urinara Foley CH 20	<p>1.dimensiuni: CH 20, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	13812	85 772,52

95	Sonda (cateter) urinara Foley CH 22	<p>1.dimensiuni: CH 22, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	3367	20 909,07
96	Sonda (cateter) urinara Foley CH 24	<p>1.dimensiuni: CH 24, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	952	5 911,92

97	Sonda (cateter) urinara Foley CH 26	<p>1.dimensiuni: CH 26, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radiopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	372	2 402,38
98	Sonda (cateter) urinara Foley CH 28	<p>1.dimensiuni: CH 28, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radioopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)</p>	Bucată	45	290,61

99	Sonda (cateter) urinara Foley CH 30	1.dimensiuni: CH 30, lungimea 40 - 45 cm 2. balon simetric, rotund 3.cu 2 canale 4.material: latex siliconat sau silicon 5.orificii amplasate lateral 6.vîrf atraumatic, cilindric 7.steril 8.radioopac 9.valvă Luer - Lock tip seringă 10.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)	Bucată	120	774,96
100	Sonda nazo-gastrica (tip Levin) CH 10	1.dimensiuni: CH10, lungime:100 - 120 cm 2.radioopac 3.atraumatic 4.cu orificii laterale 5.tub simplu 6.material: PVC 7.marcaj de măsurare a adîncimii (cm) 8.steril 9.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)	Bucată	2846	5 805,84

101	Sonda nazo-gastrica (tip Levin) CH 12	<p>1.dimensiuni: CH12, lungime:100 - 120 cm 2.radioopac 3.atraumatic 4.cu orificii laterale 5.tub simplu 6.material: PVC 7.marcaj de măsurare a adâncimii (cm) 8.steril 9.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala) a participantului *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	3092	6 307,68
102	Sonda nazo-gastrica (tip Levin) CH 14	<p>1.dimensiuni: CH14, lungime:100 - 120 cm 2.radioopac 3.atraumatic 4.cu orificii laterale 5.tub simplu 6.material: PVC 7.marcaj de măsurare a adâncimii (cm) 8.steril 9.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)</p>	Bucată	4831	9 855,24

103	Sonda nazo-gastrica (tip Levin) CH 16	1.dimensiuni: CH16, lungime:100 - 120 cm 2.radioopac 3.atraumatic 4.cu orificii laterale 5.tub simplu 6.material: PVC 7.marcaj de măsurare a adâncimii (cm) 8.steril 9.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala)	Bucată	14068	30 386,88
104	Sonda nazo-gastrica (tip Levin) CH 18	1.dimensiuni: CH 18, lungime:100 - 120 cm 2.radioopac 3.atraumatic 4.cu orificii laterale 5.tub simplu 6.material: PVC 7.marcaj de măsurare a adâncimii (cm) 8.steril 9.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationala)	Bucată	18008	38 897,28

105	Sonda nazo-gastrica (tip Levin) CH 20	1.dimensiuni: CH 20, lungime:100 - 120 cm 2.radioopac 3.atraumatic 4.cu orificii laterale 5.tub simplu 6.material: PVC 7.marcaj de măsurare a adâncimii (cm) 8.steril 9.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă * Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	5058	10 318,32
106	Sonda nazo-gastrica (tip Levin) CH 6	1.dimensiuni: CH6, lungime:100 - 120 cm 2.radioopac 3.atraumatic 4.cu orificii laterale 5.tub simplu 6.material: PVC 7.marcaj de măsurare a adâncimii (cm) 8.steril 9.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	1509	3 078,36

107	Sonda nazo-gastrica (tip Levin) CH 8	1.dimensiuni: CH8, lungime:100 - 120 cm 2.radioopac 3.atraumatic 4.cu orificii laterale 5.tub simplu 6.material: PVC 7.marcaj de măsurare a adâncimii (cm) 8.steril 9.ambalat individual *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	3495	7 129,80
108	Spatule din lemn (apasatoare de limba),sterile	1.material: lemn, margini si suprafete fin slefuite 2.dimensiuni: 150 x 18 x 1.6 - 2 mm 3.ambalate individual a cîte 100 buc 4.Steril. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Set	30419	710 867,69
109	Specula ginecologica tip Cusco L	1.oglinďă vaginala tip Cusco 2. mărime: L 3. material: plastic, transparent 3. Depărtător tip „șurub” 4.steril 5.ambalate individual 6.Non-toxice, hipoalergice, apirogene *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hîrtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulat internationale)	Bucată	29510	99 460,50

110	Specula ginecologica tip Cusco M	1.oglină vaginală tip Cusco 2. mărime: M 3. material: plastic, transparent 3. Depărtător tip „șurub” 4.steril 5.ambalate individual, 6.Non-toxice, hipoalergice, apirogene *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	152195	481 240,59
111	Specula ginecologica tip Cusco S	1.oglină vaginală tip Cusco 2. mărime: S 3. material: plastic, transparent 3. Depărtător tip „șurub” 4.steril 5.ambalate individual 6.Non-toxice, hipoalergice, apirogene *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Bucată	47250	159 251,40
112	Tampoane impregnate cu alcool (large size)	1.dimensiuni: 60 x 60 mm (±5 mm) 2. alcool izopropilic 70% 3.material neșesut 4.ambalat individual 6.în set a câte min. 100 buc. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscripția pe ambalaj in una din limbile de circulate intemationala)	Set	45894	917 880,00

113	Tampoane impregnate cu alcool (standard size)	1.dimensiuni: 65 x 35 mm (± 5 mm) 2. alcool izopropilic 70% 3.material neșesut 4.ambalat individual 6.în set a câte min. 100 buc. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala)	Set	68664	1 029 960,00
114	Tamponașe sterile fără alcool, p/u aplicarea după procedura (large size)	1.dimensiuni: 60 x 60 mm (± 5 mm) 2.fără alcool 2.ambalat individual în cutii de câte 100 bucăți *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala). Ambalaj a cate min. 100 bucăți.	Set	7046	126 828,00
115	Tamponașe sterile fără alcool, p/u aplicarea după procedura (standard size)	1.dimensiuni: 65 x 35 mm (± 5 mm) 2.fără alcool 2.ambalat individual în cutii de câte 100 bucăți *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului si Dispozitivelor Medicale să se prezinte -extras din in Registrul de stat al dispozitivelor medicale avizat cu ștampila umedă *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în registrul de stat se va prezenta următoarele documente: a) Declarația de conformitate CE și/ sau Certificat de conformitate CE b) ISO 13485 sau ISO 9001 (în dependență de tipul produsului) * Toate specificațiile sus-menționate obligator confirmate documental de producător pe suport hârtie avizate cu ștampila umedă *În ofertă se va indica codul/modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. *Pentru identificarea mai precisă participantul va prezenta poză(e) cu dispozitivul medical avizată cu ștampila umedă * Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate si etichetate (se accepta inscriptia pe ambalaj in una din limbile de circulatate intemationala). Ambalaj a cate min. 100 bucăți.	Set	9398	122 174,00

					53 656 807,30
--	--	--	--	--	------------------

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 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

9

9

Nr. 4 din 27.07.2021**I. Informații generale despre autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Î.M.Piața Centrală
IDNO	1003600056726
Adresa	mun.Chișinău, str.M.Varlaam, 63
Numărul de telefon/fax	022 277 599
Adresa de e-mail ale autorității contractante	piatacentrala@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	https://www.piatacentrala.md/
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Voinovan Viorica; 022 277 599
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>(In 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>	achiziții.piațacentrală@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>	întreprindere Municipală

II. 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	45000000-7	Lucrări de construcții privind implementarea conceptului de modernizare al Î.M.Piața Centrală (Sectorul legume)	1 buc.	Conform caietului de sarcini	18 966 583,00

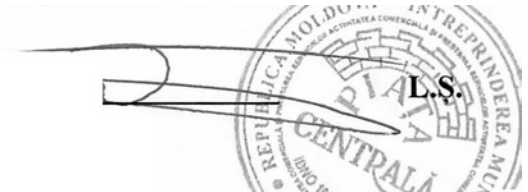

III. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

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

administrative	•
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Cel mai bun raport calitate-preț

IV. Alte informații:

Conducătorul
grupului de lucru:



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 ___03.08.2021_____

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	IMSP „Spitalul Clinic Bălți”
IDNO	1003602150732
Adresa	Mu. Bălți, str. Decebal, 101
Numărul de telefon/fax	/0231/ 58-697; /0231/ 58-733
Adresa de e-mail ale autorității contractante	scmb@ms.md
Adresa de internet ale autorității contractante	http://scmb.md
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Igor Țaulean, /0231/58-708; imspscmb@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>	https://mtender.gov.md/ru ; 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>	Instituție Medico-Sanitară Publică

Informații despre obiectul achiziției: *produse alimentare pentru IV trimestru a. 2021*

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
	15800000-6	Lotul -1. Acid citric (praf)	kg	4	pachet 0,02 kg. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	200,00
	15800000-6	Lotul -2. Ardei dulce	kg	2000	Grafic : 2 / săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției	16000,00
	15800000-6	Lotul -3. Biscuiți zaharoși	kg	1500	cutii 3-5 kg. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	24000,00
	15800000-6	Lotul -4. Biscuiți fără zahăr	kg	300	cutii 3-5 kg. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	6300,00
	15800000-6	Lotul -5. Brânză de vaci	kg	2000	5%, (pachet - 5 kg), HG 611 din 05.07.2010. Grafic : 3 / săpt.. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	74000,00

15800000-6	Lotul -6. Brinză cu cheag tare	kg	700	cu fracția de grăsimi 45%, HG 611 din 05.07.2010. Grafic : 3 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	53900,00
15800000-6	Lotul -7. Cacao praf	kg	25	pachet 0,1 kg. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	1800,00
15800000-6	Lotul -8. Carne de pasăre (găina)	kg	5000	proaspătă, răcită, eviscerată calitatea superioară, 1,5 -2,5 kg . Grafic : 2 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	145000,00
15800000-6	Lotul -9. Carne de vită	kg	1500	proaspătă, răcită, fără os, deflaxată, calitatea I. Grafic : 2 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	124500,00
15800000-6	Lotul -10. Cartofi roada nouă	kg	14000	nu mai mic de 0,15 kg. Grafic : 2 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	63000,00
15800000-6	Lotul -11. Castraveți marinați	kg	402	borcan 0,7 kg. Grafic : 3 /lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	8040,00
15800000-6	Lotul -12. Ceai negru , frunze de dimensiuni medii	kg	120	(cutii 100 gr). Grafic : 3 /lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	8040,00
15800000-6	Lotul -13. Ceapă uscată	kg	1200	nu mai mică de 0,1 kg. Grafic : 1 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	4800,00
15800000-6	Lotul -14. Chefir	kg	5900	1% (pachet - 0,5 kg), săculețe de polietilenă, HG 611 din 05.07.2010. Grafic: 3 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	53100,00
15800000-6	Lotul -15. Crupe de arpacaș	kg	250	de arpacaș (întregi), cal. superioară, pachet 1 kg. Grafic: 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	1250,00
15800000-6	Lotul -16. Crupe de orz	kg	1700	de orz, cal. superioară ,pachet 1 kg.. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	8500,00
15800000-6	Lotul -17. Crupe de porumb	kg	900	de porumb, cal. Superioară, (pachet 1 kg.). Grafic: 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	5400,00
15800000-6	Lotul -18. Crupe de griș	kg	700	de griș, cal. superioară, (pachet 1 kg.). Grafic: 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	7000,00
15800000-6	Lotul -19. Crupe de grîu	kg	900	de grîu sfărîmate, cal. superioară, (pachet 1 kg.). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	4500,00
15800000-6	Lotul -20. Crupe de mei	kg	1000	de mei șlefuit, cal. superioară, (pachet 1 kg.). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	10000,00

15800000-6	Lotul -21. Fasole	kg	400	Fasole albe, întregă, (ambalat pachet polietilen 1 kg). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	8800,00
15800000-6	Lotul -22. Făină	kg	400	de grîu, calit. Superioară, pachet 2 kg. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	2800,00
15800000-6	Lotul -23. Fulgi	kg	1000	de ovăz , cal. superioară, (pachet 1 kg.). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	10000,00
15800000-6	Lotul -24. Hrișcă	kg	1000	din boabe întregi de fierbere rapidă, cal. I, pachet 1 kg. Grafic : 3 /lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	19000,00
15800000-6	Lotul -25. Lapte de vaci	kg	9900	pasteurizat, 2,5%, (1 pachet-1 kg), săculețe de polietilenă, HG 611 din 05.07.2010. Grafic : 3 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	69300,00
15800000-6	Lotul -26. Magiun	kg	150	sterilizat, mere, prune., cal.I (borcane 0,7 kg). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	2850,00
15800000-6	Lotul -27. Mazăre verde conservată	kg	250	verde conservată cal. I, (borcane 0,7 kg). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	4000,00
15800000-6	Lotul -28. Mazăre uscată	kg	400	uscată cal. I, (pachet 1 kg). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	3200,00
15800000-6	Lotul -29. Mere proaspete	kg	5000	cutii 20 kg. Grafic : 1 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	25000,00
15800000-6	Lotul -30. Morcov	kg	2500	nu mai mic de 0,15 kg. Grafic : 1 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	12500,00
15800000-6	Lotul -31. Napolitane	kg	60	cu lapte, (cutii 2,5 kg). Grafic : 2 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	1500,00
15800000-6	Lotul -32. Orez	kg	1400	bob rotund, (întreg), cal. superioară, pachet 1 kg. Grafic: 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	16800,00
15800000-6	Lotul -33. Ouă de găină de masă	buc.	30000	categoria A-M-2, (mai mari de 54 gr). Grafic: 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	45000,00
15800000-6	Lotul -34. Parizier fiert	kg	1000	„doctorscaia”, în membrană naturală, calitate superioară. Grafic : 2 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	60000,00
15800000-6	Lotul -35. Pastă de roșii	kg	350	25%, (borcan 0,7 kg). Grafic : 2 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	7700,00

15800000-6	Lotul -36. Paste făinoase	kg	360	clasa I, calit. superioară (pachet 1,0 kg) în asortiment (penne, cornetti, tubușoare). Grafic : 2 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	3600,00
15800000-6	Lotul -37. Pește „hec”	kg	1600	„hec” congelat, fără cap, fără coadă, în stare eviscerată, (pachet 5 kg.), 0,35-0,5 kg. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	52800,00
15800000-6	Lotul -38. Pește „macrou”	kg	1000	„macrou” congelat, fără cap, fără coadă, în stare eviscerată, (pachet 5 kg.), 0,35-0,5 kg. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	55000,00
15800000-6	Lotul -39. Piine din făină de grâu	kg	15250	calitatea superioară, (0,4 kg), ambalată, feliată și etichetată în conformitate cu cerințele legislației în vigoare. Grafic : zilnic de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	166225,00
15800000-6	Lotul -40. Piine din făină de secară	kg	7250	calitatea I, (0,665 kg), ambalată, feliată și etichetată în conformitate cu cerințele legislației în vigoare. Grafic : zilnic de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	79025,00
15800000-6	Lotul -41. Roșii	kg	1000	Grafic : 2 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	8000,00
15800000-6	Lotul -42. Sare alimentară	kg	550	iodată (pungi-1kg). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	1650,00
15800000-6	Lotul -43. Sfeclă roșie de masă	kg	2500	Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	7500,00
15800000-6	Lotul -44. Smântână	kg	700	10%, (pachet-0,5 kg.), HG 611 din 05.07.2010. Grafic : 3 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	15400,00
15800000-6	Lotul -45. Smântână	kg	150	15%, (pahar 0,2 kg), HG 611 din 05.07.2010. Grafic : 3 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	6000,00
15800000-6	Lotul -46. Suc din fructe	kg	3300	limpezit, fructe, tetrapac 1-2 l. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	33000,00
15800000-6	Lotul -47. Suc din tomate	kg	600	tetrapac 1-2 l. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	6000,00
15800000-6	Lotul -48. Ulei vegetal	kg	1300	rafinat, deodorat (ambalaj butelii 5 litri, 4,6 kg). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	26000,00
15800000-6	Lotul -49. Unt din smîntînă dulce nesărat	kg	1800	cu fracția de grăsimi de 72,5% cu grăsimi animale, (la pachet-0,2 kg), HG 611 din 05.07.2010. Grafic : 3 /săpt. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	171000,00
15800000-6	Lotul -50. Usturoi	kg	40	uscat. Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	1600,00

15800000-6	Lotul -51. Varză proaspătă	kg	4000	varză albă. Grafic : 1 /săpt. de la ora9.00 pînă la15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	12000,00
15800000-6	Lotul -52. Verdeță proaspătă (mărari verde)	kg	160	mărari verde fără rădăcină. Grafic : 2 / săpt. de la ora 9.00 pînă la15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	5600,00
15800000-6	Lotul -53. Verdeță proaspătă (pătrunjel verde)	kg	160	pătrunjel verde fără rădăcină. Grafic : 2 / săpt. de la ora9.00 pînă la15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	5600,00
15800000-6	Lotul -54. Vinătă	kg	1400	Grafic : 2 /săpt. de la ora9.00 pînă la15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	16800,00
15800000-6	Lotul -55. Zahăr tos	kg	2800	(saci). Grafic : 3 / lună. de la ora 9.00 pînă la 15.00, conform comenzilor, la depozit instituției.	32200,00
Suma estimativă fără TVA constituie 1612780,00 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 <input checked="" type="checkbox"/> Da
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative	Nu <input checked="" type="checkbox"/> Da
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	<u>Cel mai mic preț pe lot</u>

Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	03.09.2021
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 (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	Nu <input checked="" type="checkbox"/> 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. 03 din 03.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Grătiești
IDNO	1007601010219
Adresa	s.Grătiești, str. Ștefan cel Mare 72
Numărul de telefon/fax	022-451232, 022-451231
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primgratiesti@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	Primaria Gratiesti
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	MardareVictor, 069142312, primgratiesti@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

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	Lucrări la „Betonarea străzilor din s. Hulboaca, com. Grătiești, mun. Chișinău”	buc	Lucrări la „Betonarea străzilor din s. Hulboaca, com. Grătiești, mun. Chișinău”	3337200 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	Cel mai mic preț

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Betonarea străzilor din s. Hulboaca, com. Grătiești, mun. Chișinău -- 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 V 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

Nr. 02 din 03.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primăria comunei Grătiești
IDNO	1007601010219
Adresa	s.Grătiești, str. Ștefan cel Mare 72
Numărul de telefon/fax	022-451232, 022-451231
Adresa de e-mail ale autorității contractante	primgratiesti@gmail.com
Adresa de internet ale autorității contractante	Primaria Gratiesti
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	MardareVictor, 069142312, primgratiesti@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

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	Lucrări la „Betonarea străzii Agricultorilor din s. Grătiești, mun. Chișinău”	buc	Lucrări la „Betonarea străzii Agricultorilor din s. Grătiești, mun. Chișinău”	2600000 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	Cel mai mic preț
--	-------------------------

II. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	Betonarea străzii Agricultorilor din s. Grătiești, mun. Chișinău -- 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 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	

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 02.08.2021

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	IMSP SCM „Sfântul Arhanghel Mihail”
IDNO	1003600152558
Adresa	mun. Chisinau, str. Arhanghel Mihail, 38
Numărul de telefon/fax	022-24-36-98; 022-24-14-88
Adresa de e-mail ale autorității contractante	arhanghel_mihail@yahoo.com ;
Adresa de internet ale autorității contractante	http://www.spital.arhanghelimihail.md/
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Palancica Oxana, șef achiziții publice, tel:022243698 ; achizitii.sfam@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	SIA „RSAP” MTENDER
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Spital Clinic Municipal

II. 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	Lucrări de renovare a fațadelor și reconstrucția acoperișului blocului terapeutic al IMSP SCM „Sfântul Arhanghel Mihail”	1 un	Renovarea fațadelor și reconstrucția acoperișului a blocului terapeutic al IMSP SCM „Sfântul Arhanghel Mihail” conform cerințelor caietului de sarcini.	2 389 940,00

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 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 și corespunderea specificației tehnice prezentate

IV. 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 (Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în JOUE)	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	---

ANUNȚ DE ATRIBUIRE

Nr. 1 din 28.07.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IMSP Institutul de Medicină Urgentă
Localitate	mun.Chișinău
IDNO	1003600152606
Adresa	str.Toma Ciorbă, 1
Număr de telefon/fax	(022) 250-809
E-mail	achizitii@urgenta.md
Adresa de internet	www.urgenta.md
Persoana de contact	Serviciul achiziții publice
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună)	Instituție medico-sanitară publică cu activitate națională responsabilă de acordarea asistenței medicale de urgență.

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	Reparația secției Traumatologia septică (bloc 1, et.6) - REPETAT
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1623850712600/21040885 Link-ul: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1623850712600?tab=contract-notice Data publicării: 16 iun 2021, 16:38
Criteriul de atribuire utilizat	<u>Prețul cel mai scăzut</u> 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: 3 (trei)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:
	De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică: 3 (trei)

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.1 din 20.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	Hiperteh SRL				
IDNO	1003600080897				
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău, str.Puskin, 44 ap.18 Telefon/fax: 022-317308 E – mail: hiperteh@mail.ru				
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. lot	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	U/M	Cant.	Nr./data contractului	Suma, incl.TVA
1	Reparația secției Traumatologia septică (bloc 1, et.6) -REPETAT	Lot	1	431/27.07.2021	3 133 732,08
Total					3 133 732,08

4. 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; (022) 820 652, 820-651; contestatii@ansc.md / 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. 83/21AA din 30.07.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Agenția Servicii Publice (ASP)
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1002600024700
Adresa	mun. Chișinău, str. A. Pușkin, 42
Număr de telefon/fax	022 504714
E-mail	asp@asp.gov.md
Adresa de internet	www.asp.gov.md
Persoana de contact	victoria.mihail.esanu@asp.gov.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Instituție publică cu autonomie financiară

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	Echipament și accesorii TI
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1622461612632 Data publicării: 31.05.2021 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1622461612632?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	-
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. 208/21 din 14.07.2021, s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	„BTS Pro” SRL
IDNO	1008600061565
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	MD-2069, str. Ion Creangă, 6V, mun. Chișinău, Republica Moldova; 022 870140; office@bts.md
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 lotului	Denumirea operatorului economic	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma inclusiv TVA, lei
Echipament și accesorii TI – camere web	„BTS Pro” SRL	30237000-9	6 buc.	Nr. 1638 din 30.07.2021	17 942,40

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
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	MD-2001, mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 (et. 4); tel/fax: 022 820652, 022 820651 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 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. 80/21AA din 30.07.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Agenția Servicii Publice (ASP)
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1002600024700
Adresa	mun. Chișinău, str. A. Pușkin, 42
Număr de telefon/fax	022 504714
E-mail	asp@asp.gov.md
Adresa de internet	www.asp.gov.md
Persoana de contact	victoria.mihail.esanu@asp.gov.md
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Instituție publică cu autonomie financiară

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	Servicii
Obiectul de achiziție	Servicii de mentenanță și suport pentru software „IBM Informix Enterprise edition”
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1625226785851 Data publicării: 02.07.2021 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1625226785851?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	-
Nr. oferte primite	Total: 1 (una) De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1 (una) De la operatori economici dintr-un alt stat: - Pe cale electronică: 1 (una)

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. 217/21 din 29.07.2021, s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	„S&T Mold” SRL
IDNO	1002600033173
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	MD-2069, str. Calea leșilor, 8, mun. Chișinău, tel. 022 837 960, e-mail: office@snt.md
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 lotului	Denumirea operatorului economic	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma inclusiv TVA
Servicii de mentenanță și suport pentru software „IBM Informix Enterprise edition”	„S&T Mold” SRL	72261000-2	--/--	Nr. 1647 din 30.07.2021	4 413 394,80

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
Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	MD-2001, mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124 (et. 4) tel/fax: 022 820652, 022 820651 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. 04 din 27.07.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Direcția generală economie, comerț și turism a CMC
Localitate	Mun. Chișinău
1DNO	1020601000059
Adresa	Str.Columna, 106, mun.Chișinău
Număr de telefon/fax	+ 373(22)22 00 21, + 373(22)22 63 38
E-mail	sef.dgect@cmc.md
Adresa de internet	
Persoana de contact	Corolețchi Liliana, 022-22 23 27, smip.dgect@cmc.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 o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate publică locală

2. Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea ofertelor de prețuri
Justificarea alegerii procedurii de atribuire	Legea nr. 131 din 03.07.2015, art.57
<i>(in cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	
Tipul obiectului contractului de achiziție/ăcordului-cadru	Bunuri Servicii V Lucrări
Obiectul de achiziție	Servicii de consultanță pentru efectuarea analizei funcționale / instituționale a structurii administrației municipiului Chișinău și oferirea recomandărilor pentru modernizare.
Anunțul de participare	Nr.:
	Data publicării: 17.06.2021
	Link: https://achizitii.rad.ro/public/tender/21040972/

Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut V 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 V
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:

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

in urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul proceduri de atribuire. în baza deciziei grupului de lucru nr. 28 din 06 iulie 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/ acord ului-cadru ofertantului:

Denumire	S.R.L „ Dynamic Integrated Processes”
1DNO	1016600026389
Date de contact (adresa/ telefon/fax/ e-mail/pagina web)	Adresa: MD-2008, str. E. Coca, nr. 5, ap. 31, mun. Chisinau. Telefon: 069513390. Email: dynamic.integrated.processes@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)	Dan 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	Servicii de consultanță pentru efectuarea analizei funcționale /instituționale a structurii administrației municipiului Chișinău și oferirea recomandărilor pentru modernizare	79400000-8	1 unit	57/21 din 27.07.2021	500 000.00 lei. fără TVA
---	--	------------	--------	----------------------	--------------------------

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

4. 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	num. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652. 820-6.51 e-mai 1: contestati i(o>ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Notă: Anunțurile de atribuire se publică în Buletinul achizițiilor publice în cei m0t 3p de zile de la datei la care se va remite informația cu privire la finalizarea procedurii de- cicfriziț ie 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 prinlr-un sistem dinamic de achiziție (ari. 30 al Legii nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice).

ANUNȚ DE ATRIBUIRENr. 2 din 29.07.2021**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	IMSP Centrul de Sănătate Cahul
Localitate	Or. Cahul
IDNO	1013603001636
Adresa	Str. Ștefan cel Mare, 27
Număr de telefon/fax	0299/3-29-12, 2-07-73
E-mail	cs.cahul@ms.md ,
Adresa de internet	
Persoana de contact	Podvalenco Irina, podvalenco1986@gmail.com
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Instituția Medico-Sanitară Publică Obiectul de activitate-servicii medico-sanitare
<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	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
Obiectul de achiziție	Reactivi, piese de schimb, consumabile de laborator, vesela și articole de ustensilă, filme radiologice pentru aparatul digital și articolelor parafarmaceutice (loturile neachiziționate).
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1623654397453 Data publicării: 14.06.2021 Link: https://achizitii.md/ru/public/tender/21040748/
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 86
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 86
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: 86

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. 5 din 12.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	GBG-MLD SRL
IDNO	1003600117582
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)</i>	Adresa juridică: mun. Chișinău, str. Tighina 65, of. 607, Adresa poștală: mun. Chișinău, str Albișoara 64/2, tel/fax: 022/54-91-20; email: office@gbg.md
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu
Denumire	Ecochimie SRL
IDNO	1002600052156
Date de contact <i>(adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)</i>	mun. Chișinău, str. Valea Crucii 2, ap. 85, tel/fax: 022/109-111, 109-222; email: info@ecochimie.md
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lotul I :Specificații standard a reagenților,calibratorilor și materialelor de control pentru Analizatorul Biochimic Automat SELECTRA PRO M, producător Elitech Group (Vital Scientific), Olanda, Nr.S/N:12-7502, de tip închis (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 374 din 05.05.2014)	33696500-0	1 lot	37 din 22.07.2021	453984,0

2	Lotul IX: Vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010) Urorecoltoare (container pentru urină) prevăzute cu capac cu înfiletare maximă ce împiedică scurgerea lichidelor, volum 100-150 ml, cu gradație și etichetă, nesteril	33793000-5	10000 buc	38 din 22.07.2021	12167,52
	Lotul IX: Vesela și articole de ustensilă (în conformitate cu ordinul MS RM Nr. 701 din 18.10.2010) Stativ pentru eprubete, din plastic, autoclavabile, 90-96 cuiburi	33793000-5	40 buc		

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
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. 1 din 27.07.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IMSP SCM „Sfântul Arhanghel Mihail”
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1003600152558
Adresa	str. Arhanghel Mihail, 38
Număr de telefon/fax	022 29-26-52; 022 24-14-88
E-mail	arhanghel_mihail@yahoo.com
Adresa de internet	http://www.spital.arhanghelimihail.md/
Persoana de contact	Palancica Oxana - șef-specialist achiziții publice
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate	Instituție medico-sanitară publică

2. Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Cererea ofertelor de prețuri</i>
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Consumabile medicale, accesorii pentru utilajul medical, pentru anul 2021
Anunțul de participare	ocds-b3wdp1-MD-1622205893440 Data publicării: 28 mai 2021 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1622205893440?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:13 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:13 De la operatori economici dintr-un alt stat:0 Pe cale electronică:13

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. ocds-b3wdp1-MD-1622205893440 din 01.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	FCPC „Data Control” SRL
IDNO	1003600007935
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)	mun.Chișinău, str. N.Testimițanu 17/6 tel.022273712;022354769
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.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	2	Cateter i/v periferic cu port suplimentar p/u perfuzie G22	33140000-3	1000 buc	nr.1/2021 din 12.07.2021	4680,00
2	12	Pansament p/u fixarea cateterilor p/u punctia venelor magistrale	33140000-3	1000 buc		1440,00
3	20	Seringi Jane 120ml	33140000-3	400 buc		3840,00
Total						9960,00

Denumire	„Dutchmed-M” S.R.L.	
IDNO	1009600033367	
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău, str. Cetatea Albă 158; tel:022522022 ; 022922280	
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	1	Balon-rezervor pentru Oxigen (pentru aparatul de anestezie)	33140000-3	buc	nr.2/2021 din 12.07.2021	22200,00
2	5	Filtru antiviral si antibacterial p/u VAP	33140000-3	buc		13200,00
3	8	Manșete p/u monitor Bistos BT-770 (Maturi)	33140000-3	buc		840,00
4	18	Consumabile pentru monitor B-20			nr.2/2021 din 12.07.2021	
	18.1	Senzor Spo2 p/u monitor B-20	33140000-3	buc		3840,00
	18.2	Cablu de interconexiune p/u sensor SpO2 compatibil cu monitor B-20	33140000-3	buc		3300,00
	18.3	Manșete cu 2 tuburi p/u monitor B-20 maturi	33140000-3	buc		840,00
	18.4	Cablu p/u electrozi ECG cu 3 fire la monitor B-20	33140000-3	buc	din 12.07.2021	2460,00
Total						46 680,00

Denumire	Echipamed-Plus SRL	
IDNO	1003600077677	
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău , str.Valea Tradandafirilor 24 B of.2-7 tel:022/234-349 , fax:022/224-225	
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	25	Set tuburi gofrate p/u ap. anestezie	33140000-3	2000 set	NR.3/2021 din 12.07.2021	105600,00
Total						105600,00

Denumire	ECOCHIMIE SRL	
IDNO	1002600052156	
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău , bd. Ioan Cuza Vodă,5/1, oficiul 403, 022/52-34-32; 52-34-22	
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	21	Seringi p/u administrarea automată a medicamentelor 50 ml (sterile)	33140000-3	1000 buc	nr.4/2021 din 12.0702021	4548,00
	28	Tub endotraheal cu manșetă	33140000-3	400 buc	nr.4/2021	3598,56
	29	Tub endotraheal	33140000-3	500buc	din 12.0702021	4938,0
Total						13084,56

Denumire	ELECTEH SRL	
IDNO	1003600113045	
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău , str.Bucuriei 1;tel:022743931	
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	7	Linii p/u monitorizare CO2	33140000-3	500buc	nr.5/2021 din 12.07.2021	24000,00
2	15	Senzor O2 pentru mașină de anestezie Cato		2 buc		1956,00
3	23	Set p/u cateterizarea vaselor magistrale-7Fr biluminale		300set		49248,00
		Set p/u cateterizarea vaselor magistrale-8Fr biluminale		300set		49248,00
Total						124 452,00

Denumire	Labromed-Laborator SRL	
IDNO	1012600001177	
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău , str. Cuza-Vodă bl.30/1,of.18 022000824	
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	16	Senzor O2 pentru ventilator pulmonar Shangrilla VG 70	33140000-3	1 buc	nr.6/2021 din 13.07.2021	1122,00
2	17	Senzor O2 pentru ventilator pulmonar Mindray SV 300		1 buc		1095,60
3	19	19.1 Senzor Spo2 p/u monitor ECONET		10 buc		4560,00
		19.2 Cablu de interconexiune p/u senzor SpO2 compatibil cu monitor ECONET		6 buc		3276,00
Total						10 053,60

Denumire	Natusana SRL
IDNO	1006625657
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău , or.Codru, str. M.Eminescu 31 022286103,069469457
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	3	Cateter nazal p/u O2 maturi	33140000-3	500 buc	nr.7/2021 din 13.07.2021	2818,8
2	9	Mască pentru anestezie		200 buc		3261,00
3	10	Mască venturi p/u O2 maturi		1000 buc		18000,00
4	11	Pansament p/u fixarea cateterilor i/v periferice 10cm-8cm, sterile		1000 buc		1295,9
5	13	Pipa Guedel		1000 buc		3479,9
6	14	Pungă p/u colectarea urinei 1000 ml		1000 buc		3863,7
7	27	Tub traheostomă cu manșetă		10 buc		359,88
Total						33 079,18

Denumire	Sogno SRL
IDNO	1004600013854
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/ pagina web)	mun.Chișinău , str. Academiei, 2 022-72-75-25; 022-73-83-42.
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	6	Linii p/u infuzomate transparente L-150 cm	33140000-3	1000 buc	nr.8/2021 din 13.07.2021	2160,00
2	24	Set p/u puncție pleurală		10 buc		8100,00
Total						10260,00

Denumire	Tehoptimed S.A.	
IDNO	1003600087162	
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)	mun.Chișinău , str. M. Dragan 19A 022-47-12-15; 022-47-22-94;	
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	22	Set clistere	33140000-3	20 set	nr.9/2021 din 12.07.2021	440,00
Total						440,00

Denumire	Triumf-Motiv S.R.L	
IDNO	1012600021180	
Date de contact (adresa/telefon/fax/e-mail/pagina web)	mun.Chișinău , str. Grenoble, 193, of.1301, 0-22-76-88-41; 079458122	
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

Nr. crt.	Nr. lot.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	22	Tub conector pentru tub endotraheal	33140000-3	1000 buc	nr.10/2021 din 13.07.2021	16320,00
Total						16320,00

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	Da 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. 2820 din 29.iulie.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Casa Națională de Asigurări Sociale
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1004600030235
Adresa	mun. Chișinău, str. Gh. Tudor,3
Număr de telefon/fax	022-257-681/022-211-142
E-mail	achizitiicnas@cnas.gov.md
Adresa de internet	http://www.cnas.md/
Persoana de contact	Donici Serghei
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 publică centrală

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Licitația Publică Deschisă</i>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	<i>Licitație Publică deschisă</i>
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii V Lucrări
Obiectul de achiziție	Achiziționarea Resurselor informaționale pentru politica de securitate informațională a CNAS (servicii de analiză, consultanță continuă și evaluare a securității cibernetice a sistemelor IT) și instruirea profesională a personalului CNAS în domeniul securității cibernetice pe parcursul anului 2021
Anunțul de participare	ID ocds-b3wdp1-MD-1616497131042- EV-1616498469482 Data publicării: 23/03/2021 13:21 https://e-licitatie.md/achizitii/22679/consultanta-in-afaceri-si-in-management-si-servicii-conexe

Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut V Costul cel mai scăzut Cel mai bun raport calitate-preț Cel mai bun raport calitate-cost
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Da V
Nr. oferte primite	Total: 3(trei)
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 3(trei)
	De la operatori economici dintr-un alt stat: 0
	Pe cale electronică: 3 (trei)

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 01.iunie.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL "LogicalPoint"
IDNO	1014600040433
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	SRL "LogicalPoint" mun. Chișinău, str.Pușchin 5 B, Telefon : 022800082 info@logicalpoint.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

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Total fără TVA
1	Servicii de analiză, consultanță continuă și evaluare a securității cibernetice a sistemelor IT și instruirea profesională a personalului CNAS în domeniul securității cibernetice pe parcursul anului 2021	(79417000-0)	1	784 -06.2021 din 17.iunie.2021	650 000,00
Suma Totală fără TVA lei MD					650 000,00
Suma Totală cu TVA lei MD					780 000,00

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	Nu sunt

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

Din 27.07.2021 _____ _

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IMSP Spitalul Clinic Municipal „Sfânta Treime”
Localitate	MD-2068 mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
IDNO	1003600152592
Adresa	mun. Chișinău, str. Alecu Russo, 11
Număr de telefon/fax	022441185
E-mail	achizitii.sf.treime@gmail.com
Adresa de internet	Spital.sf.treime.md
Persoana de contact	Igor Bzovii
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	Consumabile anatomie-patologică, sem.II a.2021
Anunțul de participare	Nr.: 21041286, ocde-b3wdp1-MD-1624880547625 Data publicării: 28.06.2021 Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21041286/
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: 3
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii:
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: Conform SIA RSAP

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. 60 din 20.07.2021** s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	Ecochimie SRL Imunotehnomed SRL
IDNO	1002600052156 1002600012565
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	tel: 022109111 e-mail: info@ecochimie.md tel: 022811174 e-mail: office@imunotehnomed.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

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Ecochimie SRL Lot nr.1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8	33600000-6			
2	Imunotehnomed SRL Lot nr.9	33600000-6			

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 ATRIBUIRENr. [MD-1616070874711/01](#) din 30.07.2021**1. Date cu privire la autoritatea contractantă**

Denumirea autorității contractante	Consiliului raional Fălești
Localitate	or. Fălești,
IDNO	1007601009347
Adresa	str. Ștefan cel Mare, nr.50
Număr de telefon/fax	+37325922915
E-mail	+37325922915
Adresa de internet	sectiaeconomie_fl@mail.ru
Persoana de contact	http://cr-falesti.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 o altă formă de achiziție comună)</i>	Administrație Publică Locală de nivelul II, promovarea intereselor și soluționarea problemelor populației unității administrativ teritoriale

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 Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Lucrări de întreținere, administrare și asigurare a securității circulației rutiere a drumurilor (de interes raional) din raionul Fălești pentru anul 2021
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1616070874711 Data publicării: 18.03.2021 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1616070874711?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: 3 De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 3 De la operatori economici dintr-un alt stat: 0 Pe cale electronică: 3

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. [ocds-b3wdp1-MD-1616070874711/02](#) din 30.05.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	ENERGIA SRL	
IDNO	1003602021250	
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	or. Bălți, str. Dostoevski 16/29, +373259 54 999, energiabl@mail.ru	
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	Lucrări de întreținere, administrare și asigurare a securității circulației rutiere a drumurilor (de interes raional) din raionul Fălești pentru anul 2021	45233141-9	1/buc	33/07.07.2021	3 253 916,53

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

3. 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. 5 din 11.06.2021 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	CONSILIUL RAIONAL CALARASI
Localitate	CALARASI
IDNO	1007601009886
Adresa	Str. Biruinței 1/1
Număr de telefon/fax	024423678, 024422058
E-mail	consiliu@calarasi.md
Adresa de internet	www.calarasi.md
Persoana de contact	Tihonov Evgheni
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 publica locala de nivelul II

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<i>Procedura de negociere fara publicarea prealabila a unui anunt de participare</i>
Justificarea alegerii procedurii de atribuire <i>(în cazul procedurii de negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare)</i>	Legea 131 / 2015 Hotărârea Guvernului nr.599 din 12.08.2020
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	ACHIZIȚIONAREA PROIECTULUI ȘI A 6 BUSTURI DIN BRONZ CU INSTALAREA ACESTORA ȘI AMENAJAREA TERITORILLUI AFERENT
Anunțul de participare	Nr.: Data publicării: Link:
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: una De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: una De la operatori economici dintr-un alt stat: 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. 10 din 14.05.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	II BAȚ GRIGORE
IDNO	1021600021140
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	Mun. Chisinau, s. Bubuieci, str. Serghei Lazo nr.30
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	ACHIZIȚIONAREA PROIECTULUI ȘI A 6 BUSTURI DIN BRONZ CU INSTALAREA ACESTORA ȘI AMENAJAREA TERITORILLUI AFERENT	92312230-2	1	Nr.43 din 17.05.2021	895000,00

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

3. 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 concurrentului 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. 19/21 din 29.07.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Serviciul Medical al Ministerului Afacerilor Interne
Localitate	mun.Chișinău
IDNO	1006601000783
Adresa	or. Chișinău, str. Gh. Asachi 25b
Număr de telefon/fax	022 25-41-05; 022 25-41-65; 022 72-80-47
E-mail	serviciu.medical@mai.gov.md
Adresa de internet	-
Persoana de contact	Adelaida Nichiforova (022-25-41-65 adelaida.nichiforova@mai.gov.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 o altă formă de achiziție comună)</i>	Serviciu public cu statut de direcție din subordinea Ministerului Afacerilor Interne, care asigură asistență medicală primară, specializată de ambulator, spitalicească și servicii medicale de înaltă performanță pentru angajații și personalul pensionat al Ministerului Afacerilor Interne

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 V Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Ascensoare, inclusiv lucrări de demontare/montare
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1622527224637 Data publicării: 01.06.2021 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21040228/
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut V 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: -
	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. 15/21 din 09.07.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	"LIFTMONTAJ" SRL
IDNO	1016600015923
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-2037, mun. Chișinău, str. Meșterul Manole 6/2, tel. 022477100
Întreprindere mică sau mijlocie	Da <input checked="" type="checkbox"/> Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu <input checked="" type="checkbox"/>
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu <input checked="" 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	Lot 1 Ascensor pentru pasagerei, inclusiv lucrările de demontare a ascensorului existent și montarea instalației noi de ascensor	42400000-0	2/buc.	Nr.O-08/21-173/21 din 28.07.2021	1 317 600,00
2	Lot 2 Ascensor pentru pasagerei, inclusiv lucrările de demontare a ascensorului existent și montarea instalației noi de ascensor	42400000-0	1/buc	Nr.O-08/21-173/21 din 28.07.2021	635 640,00

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 <input checked="" type="checkbox"/> Da
---	--

Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	NuV
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. 11 din 29.07.2021 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Primaria or. Floresti
Localitate	or. Floresti
IDNO	1007601007192
Adresa	MD-5001, MOLDOVA, Florești, or. Florești (r-l Florești), or. Floresti, str. Stefan cel Mare si Sfint 32
Număr de telefon/fax	0250-22244
E-mail	primariafloresti8@gmail.com
Adresa de internet	www.primariafloresti.md
Persoana de contact	Barbălat Oxana, tel. 0250-2-18-56,+373 60152010
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>	APL nivel II

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea Ofertelor de Preș
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	Materiale de construcții și articole conexe
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1622702227415 Data publicării: 04 iunie 2021 Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21040339//
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 1 oferte De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1 oferte De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică: 1 oferte

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. 18 din 21.06.2020 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL Delta Forta Securitate
IDNO	1004600034314
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-2009, mun. Chișinău, Durlești, str. Gh Asachi , 17. Telefon: +37378501472
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lot 1 Ciment metallurgic Portland	44100000-1	1 lot	76/25.06.2021	47 850,00

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	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. 9 din 29.07.2021 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Primaria or. Floresti
Localitate	or. Floresti
IDNO	1007601007192
Adresa	MD-5001, MOLDOVA, Florești, or. Florești (r-l Florești), or. Floresti, str. Stefan cel Mare si Sfint 32
Număr de telefon/fax	0250-22244
E-mail	primariafloresti8@gmail.com
Adresa de internet	www.primariafloresti.md
Persoana de contact	Barbălat Oxana, tel. 0250-2-18-56,+373 60152010
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>	APL nivel II

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	Produce alimentare pentru Grădinițele de copii din or. Florești pentru 6 luni de activitate a anului 2021
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1621932536066
	Data publicării: 25 mai 2021
	Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21039987/
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitatie electronica
Nr. oferte primite	Total: 11 oferte
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 11 oferte
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: 11 oferte

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. 18 din 21.06.2020 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SC „ Brodetschi” SRL
IDNO	1004606001297
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-3502, mun.Orhei, str.C. Negruzzi 101 Telefon: 068412288
Întreprindere mică sau mijlocie	Da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu
Denumire	SRL Villa Prodotti
IDNO	1016600007719
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Adresa poștală: MD-2075, mun. Chișinău, str.Bacioii Noi,19 Telefon: (022)846-333
Întreprindere mică sau mijlocie	da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu
Denumire	SRL TELEMAR
IDNO	1003600098573
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Adresa poștală: MD-2023, mun. Chișinău, str. Uzinelor 21/1 Telefon: (022)479098
Întreprindere mică sau mijlocie	da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu
Denumire	SRL Alim-Total
IDNO	1014600000912

Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Adresa poștală: MD-2028, mun. Chișinău, șos. Hîncești, 53 Telefon: (022) 73-76-42, 72-14-73
Întreprindere mică sau mijlocie	da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu
Denumire	SRL DANT-Agro
IDNO	1003609001903
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	Adresa poștală: MD-3641, rl. Ungheni. s. Pîrlița Telefon: (0236) 92373 Mob: 069108128
Întreprindere mică sau mijlocie	da
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Nu
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Nu

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lotul 1 Produse de panificație	15800000-6	1 lot	71/24.06.2021	77 160,00
2	Lotul 2 Produse de origine animală (carne)	15800000-6	1 lot	72/24.06.2021	416 965,50
3	Lotul 3 peste	15800000-6	1 lot	73/24.06.2021	37081,80
4	Lotul 4 "Legume și fructe"	15800000-6	1 lot	74/24.06.2021	143 534,40
5	Lotul 5 oua	15800000-6	1 lot	75/24.06.2021	20328,00
6	Lotul 6 Produse cerealiere	15800000-6	1 lot	74/24.06.2021	91 093,20
7	Lot 7 Ulei vegetal	15800000-6	1 lot	74/24.06.2021	17 457,00

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	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. 10 din 29.07.2021 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Primaria or. Floresti
Localitate	or. Floresti
IDNO	1007601007192
Adresa	MD-5001, MOLDOVA, Florești, or.Florești (r-l Florești), or. Floresti, str. Stefan cel Mare si Sfint 32
Număr de telefon/fax	0250-22244
E-mail	primariafloresti8@gmail.com
Adresa de internet	www.primariafloresti.md
Persoana de contact	Barbălat Oxana, tel. 0250-2-18-56,+373 60152010
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>	APL nivel II

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Cererea Ofertelor de Preș
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 LACTATE pentru Gradinițele de copii din or. Florești pentru sem II a anului 2021
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1624012199417
	Data publicării: 18 iunie 2021
	Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21041004/
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 1 oferte
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 1 oferte
	De la operatori economici dintr-un alt stat:
	Pe cale electronică: 1 oferte

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. 18 din 21.06.2020 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SA Fabrica de Unt din Florești
IDNO	1003607011922
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	Adresa poștală: r.Floresti sat. Varvareuca Telefon: 0(250)-2-62-54
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	Lotul 1 Produse Lactate	15800000-6	1 lot	77/30.06.2021	430280,00

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	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 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 29.07.2021 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Primaria or. Floresti
Localitate	or. Floresti
IDNO	1007601007192
Adresa	MD-5001, MOLDOVA, Florești, or. Florești (r-l Florești), or. Floresti, str. Stefan cel Mare si Sfint 32
Număr de telefon/fax	0250-22244
E-mail	primariafloresti8@gmail.com
Adresa de internet	www.primariafloresti.md
Persoana de contact	Barbălat Oxana, tel. 0250-2-18-56,+373 60152010
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>	APL nivel II

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	Lucrări
Obiectul de achiziție	Construcția segmentului aducțiunii Gura Căinarului Florești amplasat în or. Florești str. Independenței nr.23/16
Anunțul de participare	Nr.: ocds-b3wdp1-MD-1621863025615 Data publicării: 24 mai 2021 Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21039958/
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	Licitație electronică
Nr. oferte primite	Total: 4 oferte De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 4 oferte De la operatori economici dintr-un alt stat: Pe cale electronică: 4 oferte

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. 17 din 10.06.2020 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL Vipart Plus
IDNO	1005600016494
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	MD-6800, or. Ialoveni, str. Basarabia 6 bl 1, of. 26, telefon: <u>+373069055051</u> , fax: <u>(268) 8-58-85</u>
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	Construcția segmentului aducțiunii Gura Căinarului Florești amplasat în or. Florești str. Independenței nr.23/16	<u>45200000-9</u>	1 lot	70/16.06.2021	811763,06

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	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 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. 02 din 29.07.2021 _____

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	IMSP Spitalul Raional Strășeni
Localitate	Or. Strășeni
IDNO	1003600158309
Adresa	str. T. Ciorbă 11/1
Număr de telefon/fax	023722448
E-mail	srstraseni@ms.md/ap.spitalulstraseni@gmail.com
Adresa de internet	-
Persoana de contact	Cristina MĂMĂLIGĂ - 067 412 225
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>	Tipul autorității contractante - Instituție publică, autoritate centrală de achiziție. Obiectul principal de activitate - activitatea spitalelor de profil larg și spitalelor specializate; activitatea maternităților; practica medicală; alte activități de asistență medicală.

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>	<i>Nu este cazul.</i>
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri P Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	"Produse Alimentare pentru Pacienții din cadrul IMSP Spitalul Raional Strășeni și Produse alimentare pentru pacienții cu tuberculoză prin intermediul tichetelor alimentare pe parcursul sem. II, anul 2021"
Anunțul de participare	Nr.: 21040326/ ocds-b3wdp1-MD-1622643625018 Data publicării: 2 iun 2021 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1622643625018?tab=contract-notice
Criteriul de atribuire utilizat	Prețul cel mai scăzut P 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 P
Nr. oferte primite	Total: 11
	De la operatori economici care sunt întreprinderi mici și mijlocii: 11
	De la operatori economici dintr-un alt stat: 0
	Pe cale electronică: 11

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. 01 din 23.06.2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	"Viocris-Impex" SRL
IDNO	1006600032107
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-2045, Mun. Chișinău, str. Studenților 5/3, 068430630, viocrisimpex@gmail.com
Întreprindere mică sau mijlocie	Da P Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu P
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu P

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1.	Lotul 1 Pește congelat "Merluciu"	15100000-9	Conform specificației tehnice și de preț	Nr. AP-12-2021 din 01.07.2021	32181,00

Denumire	SRL "COSTODAR IMPEX"
IDNO	1019600024858
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-2011, mun. Chișinău, str. Haiducilor, 32, 067300457, costodarimpexsrl@mail
Întreprindere mică sau mijlocie	Da P Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu P

Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu P
---	--------------

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
	Lotul 2 Diverse Produse Alimentare	15800000-6	Conform specificației tehnice și de preț	Nr. AP-13-2021 din 01.07.2021	40710,70
	Lotul 4 Cereale	15800000-6			46597,10
	Lotul 5 Fructe și legume transformate	15800000-6			22143,90
Total:					109451,7

Denumire	"PRODAGROTRADE" S.R.L.
IDNO	1014600029375
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-4839, mun. Chișinău, Stăuceni, str. Studenților str-la, 3, ap. 35, (068379102), prodagrotrade@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da P Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu P
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu P

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lot nr. 6 Legume și fructe	15800000-6	Conform specificației tehnice și de preț	AP-15-2021 din 01.07.2021	50061,00

Denumire	SC "VILLA PRODOTTI" S.R.L.
IDNO	1016600007719
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-2068, mun. Chișinău, str. Kiev 16/6, ap.(of.) 31, +373 (022) 846-333, villaprodoti@mail.ru
Întreprindere mică sau mijlocie	Da P Nu

Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da	Nu P
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da	Nu P

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
	Lotul 7 Produse origine animală(carne de pasăre)	15800000-6	Conform specificației tehnice și de preț	AP-16-2021 din 01.07.2021	54000,00
	Lotul 8 Produse origine animală (carne de bovină. cat. I)				21972,00
	Lotul 9 Produse din carne (parizer. crenvurște)				28200,00
Total:					104172,00

Denumire	"LAPMOL" SRL
IDNO	1002600024308
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	MD-2023, mun. Chișinău, str. Ankara, 6, www.lapmol.md , 069746000, v.carpalov@lapmol.md
Întreprindere mică sau mijlocie	Da P Nu
Asociație de operatori economici (societate mixtă, consorțiu sau altele)	Da Nu P
Subcontractanți (denumirea, valoarea și procentul din contract)	Da Nu P

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lotul 10 Produse lactate	15800000-6	Conform specificației tehnice și de preț	Nr. AP-17-2021 din 01.07.2021	164132,50

Denumire	S.R.L. "BAGUETTE"
IDNO	1014600037741
Date de contact (adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)	MD-2023, mun. Chișinău, str. Voluntarilor 15, 022-407-100, 022-407-101, 068100203, 068100302, baguette.srl@mail.ru

Întreprindere mică sau mijlocie	Da P Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu P
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu P

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lotul 11 Produse origine animală(ouă de găină)	15800000-6	Conform specificației tehnice și de preț	Nr. AP-18-2021 din 01.07.2021	6825,00

Denumire	ÎCAP "COOPALIMENTAȚIE" A URECOOP STRĂȘENI
IDNO	1004600001206
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	MD-3701, mun. Strășeni, str. Ștefan cel Mare, 117, 069867995
Întreprindere mică sau mijlocie	Da P Nu
Asociație de operatori economici <i>(societate mixtă, consorțiu sau altele)</i>	Da Nu P
Subcontractanți <i>(denumirea, valoarea și procentul din contract)</i>	Da Nu P

Loturile atribuite:

Nr. crt.	Denumirea bunurilor, serviciilor sau lucrărilor	Cod CPV	Cantitate/ Unitate de măsură	Nr. și data contractului	Suma, inclusiv TVA
1	Lot 12 Produse alimentare pentru pacienții cu tuberculoză prin intermediul tichetelor alimentare	15800000-6	Conform specificației tehnice și de preț	Nr. AP-19-2021 din 01.07.2021	292848,00

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 P Da
---	------------

Publicarea anterioară în JOUE privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv	Nu P
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	Nu este cazul

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. 24/L/21 din 27.07.2021

1. Date cu privire la autoritatea contractantă

Denumirea autorității contractante	Primăria or.Cimișlia
Localitate	Or.Cimișlia
IDNO	1007601005914
Adresa	Bd.Ștefan cel Mare 14
Număr de telefon/fax	024124135
E-mail	024125739
Adresa de internet	www.achizitii@cimislia.md
Persoana de contact	www.cimislia.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 o altă formă de achiziție comună)</i>	Balaban Vladislav, 024124135, www.achizitii@cimislia.md

Date cu privire la procedura de atribuire

Tipul procedurii de atribuire aplicate	COP
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	Lucrări de reabilitare a unor porțiuni de trotuare și borduri din or. Cimișlia
Anunțul de participare	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1621412414252 Data publicării: 19.05.2021 Link-ul: MTender Public Portal - (gov.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: 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. 23/L/21 din 23 iunie 2021 s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică/acordului-cadru ofertantului:

Denumire	SRL "Profact Construct"
IDNO	1010600024992
Date de contact <i>(adresa/ telefon/ fax/ e-mail/ pagina web)</i>	mun. Chișinău, str. Alba-Lulia, 75/V, et.9, of. 913
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	Lot 1 Parcare pentru autoturisme pe str. I. Popușoi	45233000-9	Lucrare	149/21 din 23.07.2021	313852,04
2	Lot 2 Lucrări de reabilitare a trotuarului din scuarul "Copilăriei"	45233000-9	Lucrare	150/21 din 23.07.2021	254663,32
3	Lot 3 Înlocuirea bordurei din bd. Ștefan cel Mare, segmentul între str. Suveranității și Decebal	45233000-9	Lucrare	151/21 din 23.07.2021	48122,54
4	Lot 4 Montarea bordurei pe str. 27 August din or. Cimișlia	45233000-9	Lucrare	152/21 din 23.07.2021	77831,88
5	Lot 5 Lucrări de reparație a trotuarului de pe str. M. Eminescu	45233000-9	Lucrare	153/21 din 23.07.2021	230730,20

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 privind modificarea contractului de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. 01 din 15.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Gimnaziul M. Tanasoglo
Localitate	3813, Moldova, UTA Găgăuzia, m. Comrat
IDNO	1011601000262
Adresa	m. Comrat, s. Chirsova str Lenin 198.
Număr de telefon	029851347 029852478
Număr de fax	029851347
E-mail	gmn_cirs@mail.ru
Adresa de internet	
Persoana de contact	Boicova Maria

II. Date cu privire la procedura de achiziție:

Procedura de atribuire aplicată	Конкурс ценовых оферт (товаров)
Nr. procedurii	Nr. . 21032351
Data deschiderii ofertelor	23.12.2020
Nr. BAP	ocds-b3wdp1-MD-1607937614308
Data publicării în BAP	14.12.2020
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 contractul de achiziție:

Tipul contractului de achiziție	Bunuri Servicii Lucrări
Obiectul de achiziție	Produse alimentare I jumătate 2021
Cod CPV	15800000-6
Contractul 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	28.12.2020

Operatorului economic câștigător	Лот №3 SRL Nivali Prod Лот №5 SRL Nivali Prod Лот №2 SRL Serviabil Лот №4 SRL CHIUPON
Date de contact ale operatorului economic	-068686502 SRL Nivali Prod -022812110 SRL Serviabil - 029828800 SRL CHIUPON
Nr. contract de achiziție	Лот №3 SRL Nivali Prod контракт №8 Лот №5 SRL Nivali Prod контракт №10 Лот №2 SRL Serviabil контракт №7 Лот №4 SRL CHIUPON контракт №9
Data contract de achiziție	06.01.2021
Valoarea contractului de achiziție	Лот №3 SRL Nivali Prod cu TVA 32 640.00 Лот №5 SRL Nivali Prod cu TVA 31 320.00 Лот №2 SRL Serviabil cu TVA 51 490.00 Лот №4 SRL CHIUPON cu TVA 62630.4
Termen de valabilitate	31.08.2021
Termen de execuție	01.01.2021 – 31.08.2021

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: <i>[indicați]</i>
Temeiul juridic	
Valoarea modificărilor	Лот №5 SRL Nivali Prod -13029.62(treisprezece mii douăzeci și nouă de lei 62 bani) -Лот №3 SRL Nivali Prod 5304.00 (cinci mii trei sute patru de lei 00 bani) - Лот № 2 Лот №2 SRL Serviabil -13973(treisprezece mii nouă sute șaptezeci și trei de lei 00 bani) -Лот №4 SRL CHIUPON 20969.71 douăzeci de mii nouă sute șazeci și nouă de lei 71 bani
Informații privind creșterea prețului în urma modificării	<i>[se indică dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]</i> Nu se aplică
Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru	Nu Da <i>[Dacă da, indicați toate modificările operate anterior și valoarea acestora]</i>
Alte informații relevante	

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

- Лот №2 «Молочные продукты» Первоначальная сумма договора составляла

51490,00 леув. После уменьшения суммы договора контракт будет составлять 37517,00 леув.

- Лот №3 «мясо говядины) Первоначальная сумма договора составляла 32640,00 леув. После уменьшения суммы договора контракт будет составлять 27336,00 леув.

- Лот №4 « различные продукты питания» Первоначальная сумма договора составляла 62630,4 леув. После уменьшения суммы договора контракт будет составлять 41660,69 леув.

- Лот № 5 «Продукты животного происхождения». Первоначальная сумма договора составляла 31320,00 леув. После уменьшения суммы договора контракт будет составлять 18290,38 леув

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

Заказ и получение продуктов производилось в зависимости от посещаемости учащихся ежедневно, а так же введения дистанционного обучения старшего звена

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

Заказ и получение продуктов производилось в зависимости от посещаемости учащихся ежедневно, а так же введения дистанционного обучения старшего звена

IV. Rezultatele examinării:

- **Nr.01/21** din 12.07.2021 privind: micșorarea valorii contractului SRL „CHIUPON” de 20969.71 lei. Valoarea totala contractului dupa modificarii a constitui 41660.69 de lei cu TVA.

Valoarea contractului inițial a fost **62630.40** lei cu TVA.

- **Nr.02/21** din 12.07.2021 privind: micșorarea valorii contractului SRL SERVIABIL de 13973.00

lei.

Valoarea totala contractului dupa modificarii a constitui 37517.00 de lei cu TVA.

Valoarea contractului inițial a fost **51490.00** lei cu TVA.

- **Nr.03/21** din 12.07.2021 privind: micșorarea valorii contractului SRL „NIVALI PROD” de 13029.62

lei.

Valoarea totala contractului dupa modificarii a constitui 18290.38 de lei cu TVA.

Valoarea contractului inițial a fost **31320.00 lei** cu TVA.

- **Nr.04/21** din 12.07.2021 privind: micșorarea valorii contractului SRL „NIVALI PROD” de 5304.00

lei.

Valoarea totala contractului dupa modificarii a constitui 27336.00 de lei cu TVA.

Valoarea contractului inițial a fost **32640.00 lei** cu TVA

V. 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. ____1____ din __19.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Primaria Burlaceni, r.Cahul
Localitate	Com.Burlaceni,
IDNO	1007601006667
Adresa	r.Cahul. com.Burlaceni
Număr de telefon	029964236
Număr de fax	029964236
E-mail oficial	burlachen@gmail.com
Adresa de internet	
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Carpenco Lida 079103380 burlachen@gmail.com

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Licitație deschisă Altele: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Alimentarea cu apa potabila și canalizare locale a satului Burlaceni,r.Cahul
Cod CPV	45247130-0
Valoarea estimată a achiziției	
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Link: Nr:272/17 din 11.07.2017 publicat în BAP nr.49/2017 din 20.06.2017
Data publicării anunțului de participare	publicat în BAP nr.49/2017 din 20.06.2017
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	19.07.2021
Denumirea operatorului economic	SRL Vastavit
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 22 din 27.07.2017/ acord nr.14 din 19.07.2021
	Data:
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA
	Inclusiv TVA:
Termen de valabilitate	31.10.2021
Termen de execuție	31.10.2021

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Modificarea termenului de executare/ livrare/ prestare Modificarea termenului de valabilitate
Temeiul juridic	[Indicați actul normativ, articol, alineat]
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	Neindeplinirea lucrărilor – sonda arteziene
Alte informații relevante	

V. Descrierea achiziției înainte și după modificare:

Se vor lucra la forarea și conectarea unei noi fântâni arteziene. Fântâna existentă nu va putea asigura întreaga populație cu apă potabilă. /13 km/___ lucru a fost suspendat în timpul pandemiei Covid 19

VI Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

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

___ Se vor lucra la forarea și conectarea unei noi fântâni arteziene. Fântâna existentă nu va putea asigura întreaga populație cu apă potabilă. /13 km/_ se vor lucra la instalarea fântânii, fittinguri .. armăturilor ...

Rezultatele examinării: Acest domeniu de lucru nu a fost prevăzut în prealabil, lipsa debitului apei...lucru a fost suspendat în timpul pandemiei Covid 19

VII Rezultatele examinării

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 22 din 27.07.2017 a fost încheiat acordul adițional privind **modificarea contractului prin prelungirea termenului de executare lucrărilor.**

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional		Valoarea modificărilor (după caz)	
	Fără TVA		Inclusiv TVA	
SRL VASTAVIT	Nr.14	din 19.07.2021		

ANUNȚ

privind modificarea contractului
de achiziții publice/acordului-cadru

Nr. 2 din 06 iulie 2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Institutia Publica Liceul Teoretic "Mircea Eliade"
Localitate	mun Chisinau
IDNO	1014620004381
Adresa	str. Bănulescu-Bodoni 33
Număr de telefon	022-23-39-36
Număr de fax	022-23-39-36
E-mail oficial	ltmirceaeliade@gmail.com
Adresa de internet	
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	Vasilache Grigore

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitatie deschisă Altele: [Indicați]
Obiectul achiziției	Lucrări de reparație etajul I a blocului de studii din str. Bănulescu-Bodoni, 33
Cod CPV	45453000-7
Valoarea estimată a achiziției	1 137 960,00 lei
Nr. și link-ul procedurii (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr: 21038796 Link: ocds-b3wdp1-MD-1618991151418
Data publicării anunțului de participare	21.04.2021
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 Buget CNAM Buget CNAS Surse externe Alte surse: [Indicați]
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	13.06.2021
Denumirea operatorului economic	Danstar Evolution SRL

Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 9
	Data: 20.06.2021
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	514 068,65 Fără TVA:
	616882.38 Inclusiv TVA:
Termen de valabilitate	31.12.2021
Termen de execuție	31.08.2021

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: [Indicați]
Temeiul juridic	Art. 76 alin. (7) pct. 1 lit. c), pct. 2 lit. a) al Legii 131 din 03.07.2015
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	NU
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	NU
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)

Lucrări de reparație etajul I a blocului de studii din str. Bănulescu-Bodoni, 33

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

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

Din motivul apariției lucrărilor suplimentare este necesitatea de a majora contractul cu 14,9 % de la valoare inițială. În procesul de lucru s-a depistat necesitatea de reparație de tencuieli interioare a unui perete cu suprafața de 455.0 m², care la momentul de lucru s-a dezlipit tencuiala în totalitate. Aceste tipuri de lucrări nu au fost prevăzute în contractul inițial, dar sunt necesare pentru îndeplinirea acestuia.

III. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru **nr.9 din 20 iunie 2021** a fost încheiat acordul adițional privind **majorarea valorii contractului Danstar Evolution SRL în suma de 92009.17 lei.**

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
D a n s t a r Evolution SRL	10	06.07.2021	76674.31	92009.17

Conducătorul grupului de lucru:

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. 22/L/21 din 26.07.2021**I. Date cu privire la autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	Primăria or.Cimișlia
Localitate	Or.Cimișlia
IDNO	1007601005914
Adresa	Bd.Ștefan cel Mare 14
Număr de telefon	024124135
Număr de fax	024125739
E-mail oficial	www.achizitii@cimislia.md
Adresa de internet	www.cimislia.md
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Balaban Vladislav, 024124135, www.achizitii@cimislia.md

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Alte: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Lucrări de reparație a pragului din fața clădirii administrative a primăriei or. Cimișlia
Cod CPV	45232152-2
Valoarea estimată a achiziției	894 399,19
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1604656623740 Link: MTender Public Portal - (gov.md)
Data publicării anunțului de participare	Data publicării: 06.11.2020, 16:51
Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind proiectul (proiectele) la care se referă anunțul respectiv	-

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: Bugetul local
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr. <u>27/L/20</u> Din <u>25 septembrie 2020</u>
Denumirea operatorului economic	SRL "Vega Total"
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 2021-0000000420 Data: 29.06.2021

Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 651999.00
	Inclusiv TVA: 782398,80
Termen de valabilitate	30.12.2021
Termen de execuție	3 luni

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	Legea nr. 131 din 03.06.2015, art. 76 alin (7)
Creșterea prețului în urma modificării	Nu a avut loc
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	Nu a avut loc
Alte informații relevante	-

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

Contract de antrepriză pentru Lucrări de reparație a pragului din fața clădirii administrative a primăriei or. Cimișlia,

Valoarea inițială - **782398,80** lei cu TVA;

Valoarea în urma majorării – **850748,27** lei cu TVA.

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

În procesul executării lucrărilor la obiectul Lucrări de reparație a pragului din fața clădirii administrative a primăriei or. Cimișlia, sau depistat lucrări necesare de a fi excluse, nefiind necesare pentru executare în valoare de 29980,67 lei cu TVA.

Totodată au fost identificate volume suplimentare de lucrări în valoare de 98330,14 lei cu TVA. Acestea nu puteau fi prevăzute la etapa de elaborare a devizelor, fiind depistate după demolarea unor structuri existente: **blocurile masive din granit** așezate pe o fundație din beton care necesită de a fi reînnoită, iar demontarea blocurilor necesită utilizarea tehnicii de manipulare speciale; **pereul la clădire** care nu permite infiltrarea apelor meteorice la fundația clădirii, lipsa cărui s-a depistat doar în urma decapării asfaltului; **țevile de scurgere a apelor meteorice**, care în urma decapării sau dovedit a fi într-o stare deplorabilă.

Grupul de lucru pentru achiziții a acceptat volumele suplimentare pe motiv că fără de acestea nu este posibilă finisarea lucrărilor la obiect și asigurarea accesului liber a cetățenilor în clădirea administrativă a primăriei or. Cimișlia.

III. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție nr.27/L/21 din 26.07.2021 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 "Vega Total"	157/21	26.07.2021	56957,90	68349,47

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. 1 din 26.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Direcția Educație Tineret și Sport sect. Buiucani
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1007601009967
Adresa	Str. Ion Creangă 4/2
Număr de telefon	022210335/068535107
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

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Altele: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Servicii de alimentarea copiilor din cadrul instituțiilor de învățământ preuniversitar subordonate DETS s. Buiucani pentru perioada 01.01.2021-31.12.2021
Cod CPV	55510000-8
Valoarea estimată a achiziției	14 396 772,00 (suma include și TVA)
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: 21030468 Link-ul: mtender.gov.md/plans/ocds-b3wdp1-MD-1604930783496
Data publicării anunțului de participare	14.07.2021
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>[Indicați]</i>

Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	22.12.2021
Denumirea operatorului economic	IMAP Liceist
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 239
	Data: 24.12.2020
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA:
	Inclusiv TVA: 14 396 772,00
Termen de valabilitate	31.12.2021
Termen de execuție	31.12.2021

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	În baza art.76 alin. (7) pct. 2 lit. (a)
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)

Se micșorează suma contractului cu – **1 643 898,65** (Un milion șase sute patruzeci și trei mii opt sute nouăzeci și opt lei,65 bani) de la **14 396 772,00** (Paisprezece milioane trei sute nouăzeci și șase mii șapte sute șaptezeci și doi lei,00 bani) la **12 752 873,35** (Douăsprezece milioane șaptesute cincizeci și două mii opt sute șaptezeci și trei lei, 35 bani).

III. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

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

Prin **decizia Consiliului Municipal nr.2/18 din 31.03.2021** cu privire la trecerea instituțiilor de învățământ primar și secundar la autonomie financiară, a fost acceptată trecerea la autonomie financiară a Liceului Teoretic Anton Cehon, începând cu data de 01.08.2021. Astfel este necesar de a elibera banii de pe contract.

În urma sistării activității instituțiilor de învățământ în perioada pandemică COVID 19, la unele instituții s-au format economii, astfel banii vor fi redirecționați spre alte necesități stringente ale instituțiilor.

IV. Rezultatele examinării:

În baza **deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr.1 din 26.07.2021** a fost încheiat acordul adițional privind

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
IMAP Liceist	15/S/239	26.07.2021	1 369 915,54	1 643 898,65

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. 1 din 12 iulie 2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Direcția Generală Educație Florești
Localitate	Or. Florești
IDNO	100960100094
Adresa	Or. Florești, b-dul Victoriei 2
Număr de telefon	0250 2-64-17
Număr de fax	0 250 2-64-17
E-mail oficial	dgitsflorești@mail.ru ; contabilitateadgeflorești@mail.ru
Adresa de internet	
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Cornea Rada 067748000, rada.cornea@mail.ru

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Altele: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Produsele Alimentare
Cod CPV	15800000-6
Valoarea estimată a achiziției	561226,60 lei
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr:MD-1606287212431 Link-ul: https://achizitii.md/ro/public/tender/21031317/
Data publicării anunțului de participare	Data publicării/ transmiterii: 25.11.2020
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 local

Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr.4 din 11.12.2020
Denumirea operatorului economic	Baguette SRL CC"Nivali-Prod"SRL
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Baguette SRL Nr.92 din 29.12.2020 CC"Nivali-Prod"SRL Nr.93 din 29.12.2020
	Data:
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA:421746.07 lei SRL « Baguette” Fără TVA:125307.41 lei CC"Nivali-Prod"SRL
	Inclusiv TVA:484298.68 lei SRL Baguette Inclusiv TVA:150368.89 lei CC"Nivali-Prod"SRL
Termen de valabilitate	30.06.2021 30.06.2021
Termen de execuție	

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	<i>[Indicați actul normativ, articol, alineat]</i>
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)

SRL „Baguette” se micșorează suma contractului cu 89 546.39, suma contractului va constitui 394752.29lei.

CC”Nivali-Prod”SRL se micșorează suma contractului cu 38 810.29, suma contractului va constitui 111558.60lei

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

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

În legătură cu sistarea procesului educațional în R. Moldova pe motiv de pandemie COVID-19, desfășurarea orelor online cu elevii sau absentarea elevilor de la școală, au dus la formarea economiilor la capitolul alimentație.

III. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 1 din 12 iulie 2021 a fost încheiat acordul adițional privind micșorarea contractului

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
CC”Nivali-Prod”SRL	Nr.21	12.07.2021	32 341.91 lei	38 810.29 lei
”Baguette”SRL	Nr.20	12.07.2021	74 621.99 lei	89 546.39 lei

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 nr. 11 LP din 04.01.2020 privind achiziționarea

„Diverse produse alimentare (carcase de pui broiler congelate, carne de porcine congelată, pește „Merlan Albastru”, pește „Merluciu”)”

Nr. ocds-b3wdp1-MD-1604385647522/002 din 02 iulie 2021.

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Administrația Națională a Penitenciarelor
Localitate	Mun. Chișinău
IDNO	1006601001012
Adresa	Str. N. Titulescu, 35
Număr de telefon	022-409-715
E-mail	anp@anp.gov.md
Adresa de internet	http://anp.gov.md/
Persoana de contact	Victoria Bradu

Date cu privire la procedura de achiziție:

Procedura de atribuire aplicată	Licitație deschisă
Nr. procedurii	ocds-b3wdp1-MD-1604385647522 , https://achizitii.md/ro/public/tender/21030166/
Data deschiderii ofertelor	09.12.2020, 10:00
Nr. BAP	ocds-b3wdp1-MD-1604385647522
Data publicării în BAP	03.11.2020

Date cu privire la contractul de achiziție:

Tipul contractului de achiziție	Bunuri
Obiectul de achiziție	„Diverse produse alimentare (carcase de pui broiler congelate, carne de porcine congelată, pește „Merlan Albastru”, pește „Merluciu”)”
Cod CPV	15221000-3
Contractul 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 contractului	22.12.2020
Operatorului economic câștigător	„AVT LUX COM” SRL, 1014600040053. mun. Chișinău, str. Vasile Badiu, 11
Date de contact ale operatorului economic	Telefon: 069134381
Nr. contract de achiziție	11 LP
Data contract de achiziție	04.01.2021
Valoarea contractului de achiziție	3 304 800,00
Termen de valabilitate	31.12.2021
Termen de execuție	31.12.2021

Date cu privire la modificările contractului de achiziție:

Tipul modificărilor operate	Micșorarea valorii contractului
Temeiul juridic	Art. 76, alin. (7) al Legii 131/2015 privind achizițiile publice „Contractele de achiziții publice/acordurile-cadru pot fi modificate, fără organizarea unei noi proceduri de achiziție publică atunci când sânt îndeplinite în mod cumulativ următoarele condiții: a) modificarea a devenit necesară în urma unor circumstanțe pe care o autoritate contractantă care acționează cu diligență nu ar fi putut să le prevadă; b) modificarea nu afectează natura generală a contractului;
Valoarea modificărilor	- 211 507,20 lei
Informații privind creșterea prețului în urma modificării	Nu se aplică
Modificarea anterioară a contractului de achiziție publică/acordului-cadru	Nu
Alte informații relevante	-

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

D/o.	Denumirea mărfii	Conform contractului, lei		Conform modificărilor, lei	
		Fără TVA	Cu TVA	Fără TVA	Cu TVA
1.	Pește „Merlan Albastru”	2 754 000,00	3 304 800,00	2 577 744,00	3 093 292,80
TOTAL conform contractului				3 304 800,00	
Total suma modificării				-211 507,20	
TOTAL conform modificărilor				3 093 292,80	

Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

Necesitatea modificării contractului a survenit ca urmare a evaluării executării contractului privind achiziționarea „Diverse produse alimentare (carcase de pui broiler congelate, carne de porcine congelată, pește „Merlan Albastru”, pește „Merluciu”)” și constatarea unui consum de carne de porcină congelată în proporție de doar 31 %. Astfel, în scopul utilizării eficiente a mijloacelor financiare s-a decis micșorarea valorii contractului.

III. Motivele/argumentele modificării contractului de achiziție:

Necesitatea modificării contractului a survenit ca urmare a evaluării executării contractului privind achiziționarea „Diverse produse alimentare (carcase de pui broiler congelate, carne de porcine congelată, pește „Merlan Albastru”, pește „Merluciu”)” și constatarea unui consum de carne de porcină congelată în proporție de doar 31 %.

Astfel, în scopul eficientizării bugetului sistemului administrației penitenciare s-a decis micșorarea valorii contractului.

IV. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru pentru achiziții de modificare a contractului de achiziție publică Nr. 11 LP din 04.01.2021 a fost încheiat acordul adițional Nr. 11LP/1AA din 02 iulie 2021 privind „Diverse produse alimentare (carcase de pui broiler congelate, carne de porcine congelată, pește „Merlan Albastru”, pește „Merluciu”)”.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional	Valoarea modificărilor (după caz)		Termen de valabilitate
		Fără TVA	Inclusiv TVA	
„AVT LUX COM” SRL	11LP/1AA din 02 iulie 2021	2 577 743,33	3 093 292,80	31.12.2021

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. 3 din 26.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Președintele raionului Glodeni
Localitate	orașul Glodeni
IDNO	1007601009358
Adresa	orașul Glodeni, str.Suveranității, 2
Număr de telefon	0 249 23174 , 23288
Număr de fax	0 249 22058
E-mail oficial	sececonomglodeni@mail.ru
Adresa de internet	http://www.glodeni.md
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Gudumac Vasile

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri Licitație deschisă Alte: <i>[Indicați]</i>
Obiectul achiziției	Achiziționarea lucrărilor „Reparația drumului L-228 Glodeni-Egorovca, tronsonul Petrunca, r-nul Glodeni (etapa III)”.
Cod CPV	45233142-6
Valoarea estimată a achiziției	1900000,00
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1611737332786 Link: https://achizitii.md/ro/public/tender/21035224/
Data publicării anunțului de participare	27.01.2021
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>	Nu se aplica

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	16.02.2021

Denumirea operatorului economic	SRL Primaterax-nord
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr.3/ ocds-b3wdp1-MD1611737332786 Data:24.02.2021
Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 1518410,99 MDL Inclusiv TVA : 1822093,19 MDL
Termen de valabilitate	31.12.2021
Termen de execuție	45 zile

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului Majorarea valorii contractului Modificarea termenului de executare a lucrărilor. Modificarea termenului de valabilitate Rezelierea contractului Altele
Temeiul juridic	În temeiul subpct.2.3, lit.d) a contractului Nr.3/ ocds-b3wdp1-MD-1611737332786 din 24.02.2021 și anume: <u>„Perioada de execuție poate fi prelungită dacă constrângerea activității se datorează următoarelor cauze:</u> -influenței factorilor climatici, care împiedică respectarea în execuție a normelor și reglementărilor tehnice în vigoarea prevederilor caietelor de sarcini.
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	<u>Nu se aplică</u> <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)	<u>Da</u> <i>Am adus în cooncordanță cu Hotărîrea Guvernului Nr.638 din 26.08.2020 pentru aprobarea Regulamentului privind achizițiile publice de lucrări secțiunea a 9-a „Garanția de bună execuție” pct.155.</i>
Alte informații relevante	

Descrierea achiziției înainte și după modificare:

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

Cap 2. Subpct.2.1 a contractului Nr.3/[ocds-b3wdp1-MD-1611737332786 din 24.02.2021](#) - „durata de execuție a lucrărilor contractate este **45 zile calendaristice din data** înregistrării **contractului** după primirea ordinului de începere a execuției și asigurării lucrului ritmic de către beneficiar – ordonatorul de credite.

se substituie cu expresia **„durata de execuție a lucrărilor contractate este pînă la data de 31.08.2021” inclusiv**, după primirea ordinului de începere a execuției și asigurării lucrului ritmic de către beneficiar – ordonatorul de credite.

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

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

1. Influența factorilor climatici, care împiedică respectarea în execuție a normelor și reglementărilor tehnice în vigoarea prevederilor caietelor de sarcini;

Datele concrete în care nu s-a putut lucra din cauza condițiilor climaterice au constituit în total 68 zile: aprilie-(18 zile); mai-(19 zile); iunie-(21 zile); iulie- (10 zile).

2. Din motivul inexistenței laboratoarelor în R.M. nu s-a putut pînă la moment de obținut certificatul de conformitate a mixturilor asfaltice după noile standarde SM EN.

S.C. Primaterax-Nord S.R.L este la stagiul final al elaborării rețetei de producere a mixturilor asfaltice după noile standarde SM EN, următoarea etapă fiind deja obținerea certificatelor de conformitate aferente.

III. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție nr.3/[ocds-b3wdp1-MD-1611737332786](#) din 24.02.2021, a fost încheiat acordul adițional privind **achiziționarea lucrărilor „Reparația drumului L-228 Glodeni-Egorovca, tronsonul Petrunca, r-nul Glodeni (etapa III)”, cu ulterioarele modificări:** Cap 2. Subpct.2.1 „durata de execuție a lucrărilor contractate este **45 zile calendaristice din data înregistrării contractului** după primirea ordinului de începere a execuției și asigurării lucrului ritmic de către beneficiar – ordonatorul de credite. se substituie cu expresia **„durata de execuție a lucrărilor contractate este pînă la data de 31.08.2021”** după primirea ordinului de începere a execuției și asigurării lucrului ritmic de către beneficiar – ordonatorul de credite.

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
SRL Primaterax-nord	Nr.5	26.07.2021	Fără modificări	Fără modificări

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. _____ din _____

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Inspectoratul General al Poliției
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	10136010000495
Adresa	Str. Tiraspol 11/1
Număr de telefon	022-868-070
Număr de fax	-
E-mail oficial	logistica@igp.gov.md
Adresa de internet	www.politia.md
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Elena Corduneanu, 022868066, achizitii@igp.gov.md

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Licitație deschisă
Obiectul achiziției	Lucrări de reparație și construcție a Sectoarelor de poliție din cadrul subdiviziunilor Poliției (repetat)
Cod CPV	45200000-9
Valoarea estimată a achiziției	10 131 140,00
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1589975178596 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1589975178596?tab=contract-notice
Data publicării anunțului de participare	21.05.2020
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>	Nu se aplică

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	Da
Sursa de finanțare	Buget de stat
Data deciziei de atribuire a contractului de achiziție/acordului-cadru	27.07.2020
Denumirea operatorului economic	„5AQ INVEST” SRL
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr: 58 Data: 07.08.2020

Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: 2 564 505,56
	Inclusiv TVA: 2 137 087,97
Termen de valabilitate	31.12.2021
Termen de execuție	10 (zece) săptămâni după primirea ordinului de începere a execuției și asigurării lucrului ritmic de către beneficiar – ordonatorul de credite.

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului
Temeiul juridic	<ol style="list-style-type: none"> 1. În conformitate cu prevederile art.76 alin. (7), pct. 1) și pct. 2) al Legii nr. 131/2015 "privind achizițiile publice". 2. Raportul Secției Construcții și Dezvoltare Infrastructurii al Direcției Logistice
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	Nu se aplică
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	Nu
Alte informații relevante	-

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

În urma desfășurării procedurii de achiziții publice nr. ocds-b3wdp1-MD-1589975178596, conform legislației în vigoare și darea de seamă de atribuire a contractului de achiziții publice nr.38 din 07.08.2020, a fost atribuit Contractul nr.58 din 07.08.2020 privind achiziționarea lucrărilor de reparație a Sectorului de poliție nr.5 a IP Buiucani a DP mun. Chișinău, situat în comuna Trușeni, mun. Chișinău, în sumă de 2 564 505,56 inclusiv TVA;

II. Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

În rezultatul efectuării unei analize interne de către Secția construcții și dezvoltare a infrastructurii a DL a IGP, la capitolul lucrări de reparație/reconstrucție a sediilor din cadrul subdiviziunilor de Poliție, au fost determinate volume de lucrări necesare de a fi excluse. Astfel, s-a solicitat micșorarea sumei contractului cu 115 331,29 inclusiv TVA.

III. Rezultatele examinării:

În rezultatul necesităților de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. ____ din _____ a fost încheiat acordul adițional privind micșorarea sumei nr.58 din 07.08.2020, privind achiziționarea lucrărilor de reparație a Sectorului de poliție nr.5 a IP Buiucani a DP mun. Chișinău, situat în comuna Trușeni, mun. Chișinău

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA	Valoarea modificărilor (după caz)	
		Inclusiv TVA	
„5AQ INVEST” SRL		96 109,41	115 331,29

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.17 din 23.07.2021

I. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Directia Educatie Singerei
Localitate	Or.Singerei
IDNO	1007601011098
Adresa	Str.Independentei 111
Număr de telefon	0 262 81015
Număr de fax	0 262 26932
E-mail oficial	contabilsingerei@mail.ru
Adresa de internet	
Persoana de contact <i>(nume, prenume, telefon, e-mail)</i>	Chistol Irina

Date cu privire la procedura de achiziție:

Tipul procedurii de achiziție	Cererea ofertelor de prețuri
Obiectul achiziției	Produse alimentare
Cod CPV	15800000-6
Valoarea estimată a achiziției	540 000 mii lei
Nr. și link-ul procedurii <i>(se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)</i>	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1609240414867 Link: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1609240414867
Data publicării anunțului de participare	29.12.2020
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
Contractul de achiziție/acordul-cadru 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 contractului de achiziție/acordului-cadru	12.01.2021
Denumirea operatorului economic	<i>SRL Baguette</i> <i>SRL Lovis Angro</i>
Nr. și data contractului de achiziție/acordului-cadru	Nr:10 din 20.01.2021 Nr.11 din 20.01.2021 Data: 20.01.2021

Valoarea contractului de achiziție/acordului-cadru	Fără TVA: SRL Baguette – 188485,10
	SRL Lovis Anglo – 349437,13
	Inclusiv TVA:SRLBaguette – 207688,50
	SRL Lovis Anglo – 410389,00
Termen de valabilitate	31.08.2021
Termen de execuție	31.08.2021

Date cu privire la modificările necesare a fi efectuate:

Tipul modificărilor	Micșorarea valorii contractului
Temeiul juridic	[Indicați actul normativ, articol, alineat]
Creșterea prețului în urma modificării (după caz)	[Se va indica dacă se utilizează prețul actualizat al contractului de achiziții publice/acordului-cadru]
Modificarea anterioară a contractului de achiziții publice/acordului-cadru (după caz)	[Se vor indica toate modificările operate anterior și valoarea acestora]
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)

Nr. loturi	Denumirea bunurilor/ serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
	Lotul I FRUCTE SI LEGUME			
1	Ardei	kg	60	In stare proaspata,intregi,curati, de marime medie, ambalati in plase de 5-10kg Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
2	Banana	kg	500	Fructe intregi,sanatoase,curate,cu aspect proaspăt,neafectate de putrezirefara lovituri,fara miros si gust strain.Ambalate in ladite 5-10kg, Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
3	Cartofi	kg	1800	Productie,in saci, diametrul minim 80mm. ambalati in plase de 5-10kg Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
4	Ceapa	kg	600	Produs,calitativa,fara cote,diametrul minim 45mm.ambalati in plase de 5-10kg Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
5	Lamie	kg	100	Fructe intregi,de marime medie,curate cu aspect proaspăt,fara miros si gust strain,in ladita cite 5-10kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
6	Mere	kg	1600	Mere proaspete,diametrul minim 55mm,de diferite sorturi ,ambalat in ladite cite 5-10kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
7	Morcov	kg	600	Productie proaspata,lungimea nu mai mica de 15cm, ambalat in ladite cite 5-10kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
8	Sfecla rosie	kg	300	Calitate superioara,proaspata, ambalat in ladite cite 5-10kg Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)

9	Usturoi	kg	15	Calitativ,fara colte,productie ambalata in ladite cite 5-10kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
10	Varza alba	kg	600	Proaspata,capatina nu mai mice de 1kg,ambalat in ladite de 5-10kg Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
	Total lot			
	Lotul II PRODUSE DE ORIGINE ANIMALA,CARNE			
1	Carne de vita	kg	400	Macra proaspata,fara os,GOST 779-55 ambalata cite 2 kg, Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
2	Ficat de pui	kg	100	Refrigerat,HG nr.696 din 04.08.2010.Calitate superioara,ambalat 1kg, Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
3	Piept de pui	kg	1200	Refrigerat,HG nr.696 din 04.08.2010.Fileu fara os,in caserole a cite 1 kg.Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
	Total lot			
	Lotul III PRODUSE LACTATE			
1	Brinza de vaci proaspata	kg	200	Brinza de vaci proaspata 9%, ,ambala in pungi de 0,5kg. HG nr.611 din 05.07.2010.Livrare 2 ori pe saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
2	Cascaval fara adaos de grasimi vegetale	kg	200	Cascaval fara adaos de grasimi vegetale,in ambalaj cu cheag tare,45-50% grasime. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00) HG nr.611 din 05.07.2010.
3	Chefir	l.	500	Produs de 2,5%,fara adaos de grasimi vegetale,in pachete de polietilena de 0,5l. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00) HG nr.611 din 05.07.2010.
4	laurt natural cu fructe	l.	600	Calitate superioara,cu gust de fructe,ambalat in pungi de 0,5l,grasime de 2%, Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00) HG nr.611 din 05.07.2010.
5	Lapte 2,5%	l.	2100	Lapte pasteurizat,alitate superioara – 2,5%,fara adaos de grasimi vegetale,ambalat in pachet polietilen – 1l. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00) HG nr.611 din 05.07.2010.
6	Smintina	l.	200	Produs in pungi de 0,5l, de 10% fara adaos de grasimi vegetale. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00) HG nr.611 din 05.07.2010.
7	Unt taranesc	kg	350	Unt taranesc din mintina dulce nesarata de 72,5%grasime,fara adaos de grasime vegetale,ambalat l pachete de 200gr. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00) HG nr.611 din 05.07.2010.
	Total lot			
	Lotul IV PRODUSE DE PATISERIE			
1	Biscuiti pentru copii	kg	400	Biscuiți pentru copii fără adausuri de grăsimi vegetale (ulei hidrogenat, ulei de palmier, lapte condensat), ambalați de fabrică în cutii de carton cu greutatea de 2,0-4,0kg. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)

2	Chifle cu magiun	buc	4300	Chifle cu greutatea de 0,075kg/buc,cu susan sau cu umplutura-magiun,ambulate. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
3	Covrigi uscati	kg	100	Covrigi uscati cu seminte ori fara,ambalat in punga sau cutie a cite 1kg,cu termen de valabilitate 30 zile. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
4	Pesmeti uscati	kg	90	Pesmeti uscati,ambalat in punga sau cutie a cite 1kg,cu termen de valabilitate 30 zile. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
5	Placinte	buc	2000	Placinte cu greutatea de 0,100kg/buc,cu diferita umplutura,ambulate. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
	Total lot			
	Lotul V PRODUSE CEREALIERE			
1	Crupe de griu	kg	280	Calitate superioara,in pachete de 1kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
2	Crupe de gris	kg	200	Calitate superioara,ambalat in punga a cite 1kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
3	Crupe de arpacas	kg	100	Calitate superioara,ambalat in pachete cite 1kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
4	Faina de porumb	kg	100	Calitate superioara,ambalat in pungi de 1kg. HG nr.68 din 29.01.2009 Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
5	Faina de griu	kg	480	Calitate superioara,ambalat in punga de hirtie cite 2kg. HG nr.520 din 22.06.10 Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
6	Fasole alba uscata	kg	100	Calitate superioara,boabe intregi,ambulate cite 1-5 kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
7	Fulgi de ovas	kg	180	Calitate superioara,ambalat in punga 1kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
8	Hrisca	kg	380	Calitate superioara,boabe intregi,ambalat in punga 1kg. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
9	Mazare uscata	kg	280	Calitatea superioara,uscata,jumatati,ambalaj cite 1kg. Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
10	Orez rotund	kg	350	Bob rotund,slefuit,calitate superioara,in ambalaj a cite 1kg. Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
11	Paste fainoase	kg	570	Calitate superioara,ambulate cite 1-3kg,. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
	Total lot			
	Lotul VI CONDIMENTE SI MIRODENII			
1	Bors acru alimentar,amb. 1l.	l.	80	In sticle de 1l. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)

2	Frunza de dafin	kg	5	Calitate superioara, ambalat in pachete 20gr. Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
3	Marar/patrunjel uscat	kg	5	Ambalat in pachete a cite 100gr. Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
4	Sare de bucatarie	kg	190	Sare alimentara/iodata, in pachete cite 1kg, calitate superioara, GOST 13830-97, Livrare o data in zile lucratoare(08:00-17:00)
	Total Lot			
	Lotul VII - PESTE			
1	Peste congelat	kg	680	Congelat, fara cap/coada, fara maruntaie, mascar, na mai mic de 30cm, fara gheata, ambalat in cutii 5kg HG nr.520 din 22.06.2010. Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
2	Fileu de peste sarat(scumbrie)	kg	100	Calitate superioara, de mare, fara cap, fara maruntaie, Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
	Total lot			
	Lotul VIII CACAO SI PRODUSE ZAHAROASE			
1	Cacao praf	Pach.	100	Ambalată în pachete de 0,100 kg, GOST 1939-90, Cu continut redus de grasime, Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
2	Ceai negru	kg	30	HG nr.221 din 16.03.2009, In cutii cite 200gr. calitatea superioara. Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
3	Stafide	kg	20	Aurii-galbui, calitate superioara, fara seminte, in pachete 0,200gr. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
4	Zahar tos	kg	1000	HG nr.774 din 03.07.2007 sau GOST 21-94 Din sfecla de zahar, calitate superioara, ambalat in pachete cite 1kg, Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
	Total lot			
	Lotul IX PRODUSE CONSERVATE			
1	Magiun din fructe	kg	300	Calitate superioara, din fructe proaspete, sterilizat, in borcan de 0,720-0,86kg. Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
2	Mazare conservata	Borc.	300	Mazare verde, calitate superioara, ambalata in la borcan a cite 0,68l; marcate, etichetate conform prevederilor legale în vigoare. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00) GOST 15842-90 SM 196
3	Pasta de rosii	Borc.	300	Calitate superioara, 25%, in borcane 0,720kg. Livrare o data in luna in zile lucratoare(08:00-17:00)
4	Suc de fructe	l.	2000	Stoarcere directă, 100% din fructe cu mai puțin de 5 gr. De zahăruri, limpede, fără aromatizatori, fără conținut de conservanți și aditivi alimentari artificiali, calitatea superioară, borcan 3 l, HG nr. 1111 din 06.12.2010 etichetat. Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)
	Total lot			

	Lotul X DIVERSE PRODUSE ALIMENTARE			
1	Oua de gaina	Buc.	6500	Oua de pasare, Dietice, HG nr.520 din 22.06.2010, stampilate cu coaja curata, termen de valabilitate cel puțin o saptamina. Livrare o data in saptamina in zile lucratoare(08:00-17:00)
2	Ulei de floarea soarelui	I.	400	Ulei vegetal de floarea soarelui rafinat și deodorat . HG nr.520 din 22.06.10, ambalat 1l, Livrare o data in doua saptamini in zile lucratoare(08:00-17:00)

Descrierea circumstanțelor care au făcut necesară modificarea:

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

Pe timp de pandemie institutiile de invatamant au functionat online, din cauza asta nu au fost facute comenzi de produse alimentare

II. Rezultatele examinării:

În baza deciziei grupului de lucru de modificare a contractului de achiziție/acordului-cadru nr. 16 din 23.07.2021 a fost încheiat acordul adițional privind micșorarea valorii contractului

Denumire operator economic	Nr. și data acordului adițional Fără TVA		Valoarea modificărilor (după caz)	
			Inclusiv TVA	
SRL Baguette	10	20.01.2021	71635,38	85962,45
SRL Lovis Angro	11	20.01.2021	193060,72	231672,86

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