

DOCUMENTAȚIA STANDARD
pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri/servicii/lucrări

Obiectul achiziției: Achiziționarea Echipamentelor Medicale pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2020
Cod CPV: 33000000-0

Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Procedura achiziției: Licitație publică

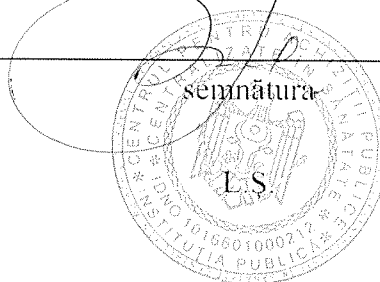
Procedura nr. 20/00096 **din** 27.07.2020

Nr. BAP și data publicării: 43 **din** 14.07.2020

Data deschiderii: 27.07.2020 , **ora** 11:00

Prezenta documentație este identică cu cea aprobată și postată în cadrul Sistemului Informațional Automatizat "Registrul de Stat al Achizițiilor Publice", fapt pentru care autoritatea contractantă poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru



Chișinău 2020

Buletin Nr 43 din 14.07.2020

Tip anunțuri: Invitație de prezentare a ofertelor

Licitație publică Nr. 20/00096

Autoritatea contractantă	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂȚATE
Adresa	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Telefon/fax	022-88-43-25 (48)
Membrii al grupului de lucru, responsabil de procedura de achiziție	JANTUAN MARIANA
Obiectul achiziției	Achiziționarea Echipamentelor Medicale pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2020
Cod CPV	33000000-0
Locul eliberării documentelor/caietului de sarcini	SITE CAPCS WWW.CAPCS.MD RUBRICA DISPOZITIVE MEDICALE/ANUNTURI LICITATII
Locul desfășurării procedurii de achiziție publică	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Limba în care vor fi întocmite documentația standard caietul de sarcini	De stat
Pentru ridicarea documentelor de licitație pe suport de hârtie taxa de achitare constituie	0.00
Rechizitele contului de achitare pentru documente:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Rechizitele contului de garantare a ofertei:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Rechizitele contului de garantare a contractului:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Termenul de depunere a ofertelor	27.07.2020 11:00
Termenul de desfășurare a procedurii de achiziție publică	27.07.2020 11:00

Date suplimentare privind procedura de achiziție:
<http://etender.gov.md/proceduricard?pid=32293713>

Buletin Nr 44 din 17.07.2020

Tip anunțuri: Anunț de modificare a datelor privind procedura

În atenția operatorilor economici!

La Licitație publică nr. 20/00096 din 27.07.2020 cu privire la achiziția de Achiziționarea Echipamentelor Medicale pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2020, cod CPV - 33000000-0, conform necesităților autorității contractante CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂȚATE, sunt operate următoarele modificări:

Alte date publicate anterior în invitația privind procedura de achiziție:

Lista documentelor și cerințelor de calificare

Datele actualizate privind procedura de achiziție:
<http://etender.gov.md/proceduricard?pid=32293713>

ANUNȚ DE PARTICIPARE

la procedura de achiziție publică de tip LICITAȚIE PUBLICĂ

nr. 20/00096 din 14.07.2020

Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Tip procedură achiziție: Licitație publică
Obiectul achiziției: Achiziționarea Echipamentelor Medicale pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2020
Cod CPV: 33000000-0

Data publicării anunțului de intenție: Nu e specificată

Această invitație la procedura de achiziție este urmarea anunțului de participare publicat în Buletinul Achizițiilor Publice Nr.: 43 din 14.07.2020.

În scopul achiziționării "Achiziționarea Echipamentelor Medicale pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2020 "

conform necesităților autorității contractante (în continuare – Cumpărător), pentru perioada bugetară: 2020 este alocată suma necesară din sursa alocațiilor: CNAM

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor Bunuri:

Listă: Bunuri și specificații tehnice

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
I		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărime L			
I.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărime L	Bucată	1378350.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea L. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul /modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(ce) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră. Mărime L.	Bucată	1378350.00	inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
2		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea M			
2.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră. Mărimea M	Bucată	1800575.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea M. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
3		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea S			
3.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră. Mărimea S	Bucată	174000.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea S. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
3.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră. Mărimea S	Bucată	174000.00	<p>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). * Pentru producători autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta pozăte la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
4		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea L			
4.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea L	Bucată	2178700.00	<p>Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea L. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producători autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul modelul/denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. *</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
4.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea L.	Bucată	2178700,00	Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
5		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea M			
5.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea M	Bucată	2905950,00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea M. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul- modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
6		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea S			
6.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea S	Bucată	330750,00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea S. *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

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
6.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea S	Bucată	330750.00	avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate 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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
7		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6			
7.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6	Bucată	3350.00	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. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate 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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
7.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Bucată	3350.00	certIFICATELE de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
8		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7			
8.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Bucată	92900.00	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. * Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. * Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
8.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Bucată	92900.00	limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
9		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5			
9.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7.5	Bucată	185800.00	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. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
10		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8			
10.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Bucată	163520.00	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.

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
10.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Bucată	163520,00	<p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
11		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5			
11.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Bucată	75720,00	<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.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
11.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5	Bucată	75720,00	13485 și sau ISO 9001 (în dependentă de categoria produsului). * Pentru producători autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul / modelul / denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză/eticheta produsului propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
12		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9			
12.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Bucată	30220,00	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. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependentă de categoria produsului). * Pentru producători autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul / modelul / denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
12.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Bucată	30220.00	conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
13		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5			
13.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5	Bucată	52300.00	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 virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere.*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a
14		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8			
14.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8	Bucată	120860.00	Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 8 Unitatea de

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
14.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex. Fara pudra, N 8	Bucată	120860.00	<p>măsură: bucată Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producători autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză/ eticheta produsului propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
15		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5			
15.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5	Bucată	86000.00	<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.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
15.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex. Fara pudra, N 8.5	Bucată	86000.00	<p>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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
16		Respiratoare (bucată)			
16.1	33000000-0	Respiratoare (bucată)	Bucată	580905.00	<p>Respiratoare cu filtru de particule N95/N99/N100 sau FFP2/FFP3. Respirabilitate bună, cu design care nu se prăbușește pe gură (de ex. ca cloș de rață, formă de cupă). Cu Valva respiratorie. * Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. * Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. * Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
16.1	33000000-0	Respiratoare (bucată)	Bucată	580905.00	se va indica codul modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
17		Ecran de protecție (bucată)			
17.1	33000000-0	Ecran de protecție (bucată)	Bucată	69035.00	Ecran de protecție transparent cu grosimea min 0,5mm. Bandă reglabilă pentru a atașa ferm de cap și pentru a potrivi confortabil pe frunte (mărime universală). Protecție totală a feței (va acoperi complet ochii, nasul și gura). protecție laterală. Fără fibre de sticlă. Rezistent la aburi (de preferat). Poate fi reutilizat (fabricat din material rezistent care poate fi curățat și dezinfectat). Banda de spumă hipoalergenică pentru absorbția a transpirației. Oferă suficient spațiu pentru purtarea concomitentă de respiratoare. *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
17.1	33000000-0	Ecran de protecție (bucată)	Bucată	69035.00	utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
18		Costume de protecție			
18.1	33000000-0	Costume de protecție	Bucată	533747.00	<p>Combinezoane de protecție mărimi L, XL, 2XL, 3XL. Oferă o barieră eficientă împotriva fluidelor și particulelor agenților biologici, asigură o respirabilitate foarte bună, va conține gluga, botoșei etc. Elasticul pentru manșete, zona taliei și a gleznelor Antistatic, fără conținut de silicon.</p> <p>- Clapeta adeziva pentru barbă - Fermoar cu clapeta protectoare Ambalare individuala. Pe produs să fie indicată mărimea.</p> <p>Tipul cusaturii: cusatura și banda.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>

Termenul de livrare/prestare/executare solicitat și locul destinației finale:

În decurs de 20 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului

DDP - Franco destinație vămuit

Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	Nu
2	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Da
3	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri lucrări/servicii	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Nu
4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, de resurse creditare sau alte mijloace financiare (suma)	Nu se cere	Nu
5	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	Nu se cere	Nu
6	Demonstrarea experienței operatorului economic în domeniul de activitate aferent obiectului contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind experiența similară conform Formularului (se va indica) sau Declarație privind lista principalelor lucrări executate în ultimul an de activitate conform Formularului (se va indica)	Nu
7	Demonstrarea accesului la infrastructura/mijloacele indicate de autoritatea contractantă, pe care aceasta le consideră necesare pentru îndeplinirea contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului conform Formularului (se va indica) și Documente care atestă faptul că operatorul economic se află în posesia utilajelor, instalațiilor și sau echipamentelor indicate de autoritatea contractantă, acestea fiind fie în dotare proprie, fie închiriate, necesare îndeplinirii contractului	Nu
8	Neincadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	Nu
9	Oferta	Original - Formularul F 3.1 - semnat și ștampilat de către operatorul economic participant	Da
10	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (se va indica)	Nu
11	Raportul financiar	Ultimul raport financiar situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului.	Da
12	Demonstrarea accesului la personalul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a obiectului contractului ce urmează a fi atribuit (personalul de specialitate care va avea un rol esențial în îndeplinirea acestuia)	Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului conform Formularul (se va indica)	Nu
13	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	Nu
14	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	Nu
15	Garanția pentru ofertă	Formularul F 3.2 - original, conform FDA.	Da
16	Certificat de atribuire a contului bancar	- Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului.	Da
17	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	- Copie - eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului.	Da
18	Lista fondatorilor (nume, prenume, cod personal)	- confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului.	Da
19	Declarație privind Termenul de valabilitate	- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului dar, nu mai mic de 12 luni.	Da
20	Mostrele	- Se vor prezenta în număr de 2 unități pentru fiecare lot propus, o dată cu depunerea ofertei.	Da
21	Document Unic de Achiziții Europene (DUAE)	original, completat conform modelului atașat, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei	Da

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
		Participantului.	

Informație Suplimentară:

Operatorii economiei interesați pot obține informație suplimentară de la autoritatea contractantă și familiariza cu cerințele documentelor de licitație la adresa indicată mai jos:

Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Tel.: **022-88-43-25 (48)** , Fax: **022884245** , E-mail: **office@capcs.md**

Numele și funcția persoanei responsabile: **JANTUAN MARIANA, Specialist achiziții, secția achiziții dispozitive medicale**

Setul de documente poate fi primit la adresa: SITE CAPCS WWW.CAPCS.MD RUBRICA DISPOZITIVE MEDICALE/ANUNTURI LICITATI.

Operatorii economiei care dorese să depună oferte la procedura respectivă urmează să depună o cerere de participare (cu indicarea clară a denumirii, adresei, numărului telefonului de contact și numelui persoanei împuternicite de către Participant).

NOTĂ: Cerința dată NU se referă la ofertanții care s-au înregistrat la procedură și au accesat documentele în cadrul SIA Registrul de Stat al Achizițiilor Publice.

Întocmirea ofertelor:

Oferta și documentele de calificare solicitate întocmite clar, fără corectări, cu număr și dată de ieșire, cu semnătura persoanei responsabile, puse în plic, sigilate și stampilate, urmează a fi prezentate

pină la: **27.07.2020 11:00**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Ofertele întârziate vor fi respinse.

Termenul de valabilitatea a ofertelor: **90** zile

Ofertele vor fi deschise în prezența fizică sau prin mijloace electronice a membrilor grupului de lucru al autorității contractante și a reprezentanților Participantilor la licitație

la: **27.07.2020 11:00**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Garanția pentru ofertă:

Toate ofertele trebuie să fie însoțite de garanție pentru ofertă în formă de

Garanție bancară

Garanție prin transfer

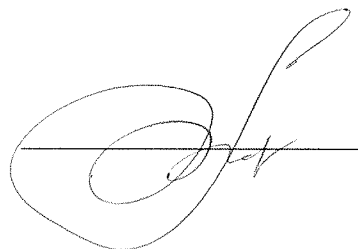
în valoare de **1%**

Contractul intră sub incidența Acordului OMC - Nu

Conținutul prezentei Invitații este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Invitației, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

ANTOCHIVAN



FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile și la serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile instrucțiunilor pentru ofertanți (IPO). În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile de mai jos vor prevala asupra prevederilor din IPO.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii:	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
1.2.	Obiectul achiziției:	Achiziționarea Echipamentelor Medicale pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSP-urilor pentru anul 2020
1.3.	Numărul procedurii:	20/00096
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	Licitație publică
1.5.	Codul CPV:	33000000-0
1.6.	Numărul și data Buletinului Achizițiilor Publice:	43 din 14.07.2020
1.7.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici:	CNAM
1.8.	Administratorul alocațiilor bugetare:	Centru pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
1.9.	Plăți/mijloace financiare din partea partenerului de dezvoltare:	Nu se utilizează
1.10.	Denumirea cumpărătorului:	CAPCS
1.11.	Destinatarul:	IMSP-urilor conform Listei de Distribuție
1.12.	Limba de comunicare:	De stat
1.13.	Pentru clarificarea documentelor de atribuire, adresa autorității contractante este:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU , mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Fax: 022884245 E-mail: office@capcs.md Persoana de contact: JANTUAN MARIANA
1.14.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	

2. Listă Bunuri și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărime L			

1.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărime L	Bucată	1378.350.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea L. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate 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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
2		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea M			

2.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea M	Bucată	1800575.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex nitril, cu pudră, Mărimea M. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă În ofertă se va indica codul modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
3		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea S			

3.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea S	Bucată	174000.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, cu pudră, Mărimea S. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate 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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
4		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea L			

4.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea L	Bucată	2178700.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex nitril, fără pudră, Mărimea L. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate 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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
5		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea M			

5.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea M	Bucată	2905950.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea M. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate 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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
6		Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea S			

6.1	33000000-0	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex/nitril, fără pudră, Mărimea S	Bucată	330750.00	Mănuși pentru examinare, nesterile, latex nitril, fără pudră, Mărimea S. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neinregistrate 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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menionate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hirtie avizate cu ștampila umedă În ofertă se va indica codul- modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.
7		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6			

7.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 6	Bucată	3350.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 6</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente:</p> <p>a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat.</p> <p>b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>* Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă.</p> <p>*Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă.</p> <p>În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat.</p> <p>* Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.</p> <p>* Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
8		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7			

8.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7	Bucată	92900.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 7 Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor, rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
9		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 7,5			

9.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra. N 7.5	Bucată	185800.00	<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. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
10		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8			

10.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8	Bucată	163520.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 8 Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>În ofertă se va indica codul/ modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
11		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8,5			

11.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 8.5	Bucată	75720.00	<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. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Foarte specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
12		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9			

12.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudra, N 9	Bucată	30220.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, cu pudră, N 9</p> <p>Unitatea de măsură: pereche</p> <p>Ambalaj: maxim 50 perechi</p> <p>Cu proprietate de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virușilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta pozarea produsului propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
13		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 7,5			

13.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex. Fara pudra. N 7.5	Bucată	52300.00	<p>Manuși chirurgicale, sterile, din latex, fără pudră, N 7.5 Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere.*Pentru dispozitivele medicale</p> <p>Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente:</p> <p>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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
14		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8			

14.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex. Fara pudra, N 8	Bucată	120860.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex, fara 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. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
15		Manuși chirurgicale, sterile, din latex, Fara pudra, N 8,5			

15.1	33000000-0	Manuși chirurgicale, sterile, din latex. Fara pudra. N 8.5	Bucată	86000.00	<p>Mănuși chirurgicale, sterile, din latex. fără pudră, N 8.5 Unitatea de măsură: bucată</p> <p>Ambalaj: maxim 100 bucăți Cu proprietăți de protecție împotriva microorganismelor; rezistente la penetrarea virusilor și a substanțelor chimice. Rezistență la rupere.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(c) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea se utilizează a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
16		Respiratoare (bucată)			

16.1	33000000-0	Respiratoare (bucată)	Bucată	580905.00	<p>Respiratoare cu filtru de particule N95/N99/N100 sau FFP2/FFP3. Respirabilitate bună, cu design care nu se prăbușește pe gură (de ex. ca cloc de rata, formă de cupă). Cu Valva respiratorie.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>În ofertă se va indica codul, modelul, denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
17		Ecran de protecție (bucată)			

17.1	33000000-0	Ecran de protecție (bucată)	Bucată	69035.00	<p>Ecran de protecție transparent cu grosimea min 0,5mm. Bandă reglabilă pentru a atașa ferm de cap și pentru a potrivi confortabil pe frunte (mărime universală). Protecție totală a feței (va acoperi complet ochii, nasul și gura), protecție laterală. Fără fibre de sticlă. Rezistent la aburi (de preferat). Poate fi reutilizat (fabricat din material rezistent care poate fi curățat și dezinfectat). Banda de spumă hipoalergenică pentru absorbția a transpirației. Oferă suficient spațiu pentru purtarea concomitentă de respiratoare.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. *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). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documentar de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă. În ofertă se va indica codul/ modelul/ denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză(e) la produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă. * Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
18		Costume de protecție			

18.1	33000000-0	Costume de protecție	Bucată	533747.00	<p>Combinezioane de protecție măriri L, XL, 2XL, 3XL. Oferă o barieră eficientă împotriva fluidelor și particulelor agenților biologici, asigură o respirabilitate foarte bună, va conține gluga, botoșei etc. Elasticul pentru manșete, zona taliei și a gleznelor</p> <p>Antistatic, fără conținut de silicon - Clapeta adezivă pentru barbă - Fermoar cu clapeta protectoare Ambalare individuală. Pe produs să fie indicată mărimea. Tipul cusăturii: cusătura și banda. *Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente:</p> <p>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 dependentă de categoria produsului). * Pentru producătorii autohtoni - să se prezinte Certificatul de calitate de la ANSP pentru produsele finite sau certificatele de calitate pentru materia primă. *Toate specificațiile sus-menționate obligatoriu să fie confirmate documental de producător pe suport de hârtie avizate cu ștampila umedă</p> <p>În ofertă se va indica codul/ modelul denumirea comercială a produsului pentru a putea fi indentificat conform catalogului prezentat. * Pentru o indentificare mai precisă participantul va prezenta poză/eticheta produsul propriu-zis avizată cu ștampila umedă.* Instrucțiunea de utilizare a produsului, în una din limbile de circulație internațională inclusiv și traducerea în limba de stat la livrare- copie sau original avizat cu ștampila umedă a participantului.</p>
------	------------	----------------------	--------	-----------	---

3. Criterii și cerințe de calificare

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	NU
3.2	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
3.3	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri/lucrări/servicii	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	NU
3.4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, de resurse creditare sau alte mijloace financiare (suma)	Nu se cere	NU
3.5	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	Nu se cere	NU

3.6	Demonstrarea experienței operatorului economic în domeniul de activitate aferent obiectului contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind experiența similară conform Formularului (se va indica) sau Declarație privind lista principalelor lucrări executate în ultimul an de activitate conform Formularului (se va indica)	NU
3.7	Demonstrarea accesului la infrastructura mijloacele indicate de autoritatea contractantă, pe care aceasta le consideră necesare pentru îndeplinirea contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului conform Formularului (se va indica) și Documente care atestă faptul că operatorul economic se află în posesia utilajelor, instalațiilor și/sau echipamentelor indicate de autoritatea contractantă, acestea fiind fie în dotare proprie, fie închiriate, necesare îndeplinirii contractului	NU
3.8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	NU
3.9	Oferta	Original - Formularul F 3.1 - semnat și stampilat de către operatorul economic participant	DA
3.10	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (se va indica)	NU
3.11	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului.	DA
3.12	Demonstrarea accesului la personalul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a obiectului contractului ce urmează a fi atribuit (personalul de specialitate care va avea un rol esențial în îndeplinirea acestuia)	Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului conform Formularul (se va indica)	NU
3.13	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	NU
3.14	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	NU
3.15	Garanția pentru ofertă	Formularul F 3.2 - original, conform FDA.	DA
3.16	Certificat de atribuire a contului bancar	- Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului.	DA
3.17	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	- Copie - eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat), confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului.	DA
3.18	Lista fondatorilor (nume, prenume, cod personal)	- confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului.	DA
3.19	Declarație privind Termenul de valabilitate	- Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui 80% din termenul total al produsului dar, nu mai mic de 12 luni.	DA
3.20	Mostrele	- Se vor prezenta în număr de 2 unități pentru fiecare lot propus, o dată cu depunerea ofertei.	DA
3.21	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	original, completat conform modelului atașat, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.	DA

4. Pregătirea ofertelor

4.1	Oferte alternative:	Nu vor fi
4.2	Garanția pentru ofertă:	Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. 20/00096 din 27.07.2020"
4.3	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	1.00% din valoarea ofertei fără TVA.
4.4	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2013
4.5	Termenul de livrare/prestare/executare:	În decurs de 20 zile de la solicitarea în scris a beneficiarului
4.7	Metoda și condițiile de plată vor fi:	în termen de 30 zile bancare de la recepționarea facturii fiscale și actului de predare – primire de către CAPCS
4.8	Perioada valabilității ofertei va fi de:	90 zile
4.9	Ofertele în valută străină:	Nu se acceptă

5. Depunerea și deschiderea ofertelor

5.1	Plicurile vor conține următoarea informație suplimentară:	Licitație publică nr. 20/00096 Pentru achiziționarea de: Achiziționarea Echipamentelor Medicale pentru combaterea COVID-19 necesare conform necesităților IMSF-urilor pentru anul 2020 Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Adresa autorității contractante: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 A nu se deschide înainte de: 27.07.2020 11:00
5.2	Pentru depunerea ofertelor, adresa autorității contractante/organizatorului procedurii este:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Fax: 022884245 E-mail: office@ capes.md Data-limită pentru depunerea ofertelor este: Data, Ora: 27.07.2020 11:00
5.3	Deschiderea ofertelor va avea loc la următoarea adresă:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Data, Ora: 27.07.2020 11:00

6. Evaluarea și compararea ofertelor

6.1	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	Leu MD
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	BNM
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	27.07.2020
6.2	Modalitatea de efectuare a evaluării:	per poziție la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.
6.3	Factorii de evaluare vor fi următorii:	Nu sunt

7. Adjudecarea contractului

7.1	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Cel mai mic preț
7.2	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	5.00%
7.3	Garanția de bună execuție a contractului:	Contractul va fi însoțit de o Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială conform formularului F 5.2 din secțiunea a 5-a – Formulare de contract sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. 20/00096 din 27.07.2020"
7.5	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă:	10 zile

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

ANTOCI IVAN

