

DARE DE SEAMĂ
de atribuire a contractului de achiziții publice

Nr. 2 din 25.06.2026

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
Localitate	mun. Chișinău bl. Grigore Vieru 22/2, MD -2005
IDNO	1016601000212
Adresa	mun. Chișinău bl. Grigore Vieru 22/2, MD -2005
Număr de telefon	022-222-445
Număr de fax	
E-mail oficial	office@capcs.gov.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	Ana Adam dispozitive@capcs.gov.md; ana.adam@capcs.gov.md

Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	☒ Cererea ofertelor de prețuri ☐ Licitatie deschisă ☐ Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* ☐ Altele: [Indicați]
*Temei legal pentru desfășurarea NFP (Legea privind achizițiile publice nr. 131/2015)	
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire (în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă)	
Procedura de achiziție repetată (după caz, se va indica nr. procedurii/procedurilor desfășurate anterior pentru aceiași achiziție, dar anulată/ anulate)	Nr.
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	☒ Bunuri ☐ Servicii ☐ Lucrări
Obiectul achiziției	Achiziționarea investigațiilor urinare pentru analizoare conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2026
Cod CPV	33100000-1
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1767096515810 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1767096515810?tab=contract-notice Data publicării: 30.12.2025
Platforma de achiziții publice utilizată	☒ achizitii.md; ☐ e-licitatie.md; ☐ yptender.md
Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	☒ Da ☐ Nu Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2023/04/img_0001.pdf

Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)		
Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz)	☐ Acord-cadru ☐ Sistem dinamic de achiziție ☐ Licitație electronică ☐ Catalog electronic	
Sursa de finanțare	☐ Buget de stat; ☒ Buget CNAM; ☐ Buget CNAS; ☐ Surse externe; ☐ Alte surse: [Indicați]	
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	1 005 621,19 lei	

(Clarificări privind documentația de atribuire:

Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)
Data: 2 ian 2026, 15:33

Subiectul întrebării: Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)

Întrebare: Buna ziua! Pentru a nu limita concurența și a favoriza un singur operator economic Va rugăm să acceptați pentru lot 4 paramentru : Capacitatea de lucru de la 500 - 720 teste/ora. Multumim.

Răspuns (9 ian 2026, 11:02): Buna ziua. Unul dintre principiile avute în vedere la elaborarea documentației de atribuire a fost acela de a nu accepta echipamente cu performanțe tehnice inferioare celor deja utilizate în instituțiile beneficiare, cerința privind capacitatea de lucru stabilită în caietul de sarcini reflectă necesitățile operaționale actuale și nu are ca scop limitarea concurenței sau favorizarea unui anumit operator economic, ci asigurarea unui nivel minim de performanță corespunzător cerințelor instituționale.

Pînă în urmăre, nu se acceptă modificarea parametrului solicitat la o capacitate de lucru de 500-720 teste/oră, întrucât aceasta ar reprezenta o diminuare a performanței față de echipamentele existente.

Lot nr. 1 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U120, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 10:47

Subiectul întrebării: Parametrii analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:43): Buna ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 1 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U120, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 10:49

Subiectul întrebării: Cantitatea pentru CS Ștefan Voda

Întrebare: Solicitam să reverificăm informația privind cantitatea cu beneficiarul final, deoarece avem informația din anul trecut despre o cantitate în 3 ori mai mare. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 11:45): Buna ziua. Urmare a recepționării clarificării date, IMSP CS Ștefan Voda a transmis repetat la data de 12.01.2026, demers cu privire la numărul de investigații solicitate, prin care la fel sunt solicitate 6000 teste pentru urină. Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 2 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 10:50

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:46):

Bună ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 2 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 10:59

Subiectul întrebării: Barcode scanner

Întrebare: Modelul indicat nu dispune de scanner de coduri de bare integrat, ci doar de posibilitatea conectării unui scanner extern. În aceste condiții, cerința privind existența unui scanner de coduri de bare încorporat nu corespunde realității tehnice a modelului indicat. Având în vedere cele de mai sus, vă rugăm respectuos: fie să excludeți parametrul privind scannerul de coduri de bare integrat, fie să îl stabiliți ca opțional, pentru a nu restrânge concurența și pentru a permite participarea unui număr mai mare de agenți economici cu oferte conforme.

Răspuns (14 ian 2026, 11:47): Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de coduri de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: „Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de coduri de bare.”

Lot nr. 3 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 300, Reflectance Photometer)

Data: 9 ian 2026, 11:03

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 13 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 13, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:48): Bună ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:08

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 13 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 13, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:48): Bună ziua. : Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină

(BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:11

Subiectul întrebării: Capacitatea testelor

Întrebare: Bună ziua! Totuși, dacă este propus analizator cu performanța de 500 de teste, el se potrivește pentru criteriul tehnic pînă la 720 teste/ora, și nu poate fi respins. Corect?

Răspuns (14 ian 2026, 11:52): Bună ziua. Un analizator cu capacitatea de 500 teste/oră nu corespunde cerinței tehnice stabilite pentru lotul 4, ca o ofertă de bază. Cerința privind capacitatea de lucru reflectă nivelul minim de performanță necesar, raportat la echipamentele existente în instituțiile beneficiare, iar ofertele cu performanțe inferioare pot fi analizate doar ca oferte alternative. Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 5 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:12

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de pînă la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:52): Bună ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de pînă la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sînge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumina (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 5 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:18

Subiectul întrebării: AMT Riscani dublarea

Întrebare: Bună ziua! Solicităm explicația - nu înțelegem divizarea, de ce AMT Riscani este indicat în lotul 4 cu analizor cu performanța pînă la 720 teste/ora cu 16000 de teste pe an și aici cu analizor de 60-120 teste pe ora cu cantitatea de 15000 de teste? Nu cumva este o dublare? Solicităm să consultați cu beneficiarul finală pentru clarificări. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 11:58): Bună ziua, Vă informăm că instituția beneficiară are în dotare 3 modele diferite de analizatoare, fiecare cu cerințe tehnice și capacități distincte, utilizate pentru fluxuri de lucru separate. Divizarea pe loturi a fost realizată în conformitate cu necesitățile reale ale beneficiarului final și nu reprezintă o dublare a volumelor sau a echipamentelor existente și regimului lor de utilizare. Totodată, menționăm pentru fiecare lot corespund analizatoarelor existente și regimului lor de utilizare. Capacitățile indicate în descriere sunt enumerate doar 11 parametri, în cazul prezentării unor oferte echivalente, nu se va diminua capacitatea analizatoarelor existente aflate în dotarea instituției. De asemenea, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care vor fi analizate și evaluate de către grupul de lucru, cu respectarea cerințelor documentației de atribuire. În acest context, specificățiile reflectă necesitățile tehnice actuale ale instituției. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:21

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de pînă la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:59): Bună ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:28

Subiectul întrebării: Dublarea AMT Riscani #2

Întrebare: Conform documentației: Lotul 4 prevede un aparat cu capacitate de până la 720 teste/oră; Lotul 6 prevede un aparat cu capacitate de 500–600 teste/oră. În ambele cazuri este vorba despre aparate cu productivitate ridicată. Cu toate acestea, observăm că aceeași instituție beneficiară – AMT Rîșcani – apare repetat, cu solicitări de aparate cu productivitatea similară. Totodată, instituția figurează și în lotul 5, unde este indicat un aparat cu productivitate mai redusă, care, în mod logic, ar putea să nu mai fie necesar în condițiile în care sunt deja prevăzute aparate mult mai performante în alte loturi. În opinia noastră, această situație indică o eroare de repartizare a necesităților pe loturi sau o lipsă de claritate în solicitările beneficiarului. În acest context, vă rugăm respectuos să contactați beneficiarul pentru a clarifica necesitatea reală a apariției în mai multe loturi cu solicitări aparent identice sau suprapuse, să verificați raționalitatea includerii unui aparat cu productivitate mai mică în lotul 5, în condițiile existenței unor aparate mai performante prevăzute pentru aceeași instituție.

Răspuns (14 ian 2026, 11:59):

Bună ziua, Vă informăm că instituția beneficiară are în dotare 3 modele diferite de analizatoare, fiecare cu cerințe tehnice și capacități distincte, utilizate pentru fluxuri de lucru separate. Divizarea pe loturi a fost realizată în conformitate cu necesitățile reale ale beneficiarului final și nu reprezintă o dublare a volumelor sau a echipamentelor solicitate. Capacitățile și cantitățile indicate pentru fiecare lot corespund analizatoarelor existente și regimului lor de utilizare. Totodată, menționăm că, în conformitate cu procedura de achiziție, în cazul prezentării unor oferte echivalente, nu se va diminua capacitatea analizatoarelor existente aflate în dotarea instituției. De asemenea, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care vor fi analizate și evaluate de către grupul de lucru, cu respectarea cerințelor documentației de atribuire. În acest context, specificațiile reflectă necesitățile tehnice actuale ale instituției. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:30

Subiectul întrebării: Barcode Scanner

Întrebare: Vă rugăm respectuos să aduceți clarificări în descrierea tehnică și să specificați explicit că scannerul de coduri de bare poate fi atât încorporat, cât și extern, cu posibilitatea de conectare prin port. Această precizare este necesară pentru a evita interpretările ambigue, pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor existente pe piață. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 12:00):

Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de coduri de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: „Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de coduri de bare.”

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:33

Subiectul întrebării: CS Causeni - cantitatea

Întrebare: Vă atragem atenția asupra unei neconcordanțe evidente în documentația procedurii: este indicat un volum de 212 teste pe an, în timp ce se solicită un aparat cu o capacitate de 500–600 teste pe oră. Considerăm că există o eroare în datele prezentate și vă rugăm respectuos să luați legătura cu beneficiarul pentru a clarifica și confirma informațiile corecte. În forma actuală, utilizarea unui aparat cu o asemenea performanță pentru volumul indicat de teste este nerațională din orice perspectivă (tehnică, economică și de utilizare eficientă a fondurilor publice). Beneficiarul, în acest context, necesită modificări ale documentației, pentru a reflecta corect necesitățile reale și pentru a asigura o procedură corectă și competitivă. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 12:05): Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat (500–600 teste/oră) nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Vă mulțumim.

Lot nr. 7 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macheray-Nagel, URVXXON 500, Urine analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:35

Subiectul întrebării: Barcode Scanner

Întrebare: Vă rugăm respectuos să aduceți clarificări în descrierea tehnică și să specificați explicit că scannerul de coduri de bare poate fi atât încorporat, cât și extern, cu posibilitatea de conectare prin port. Aceasta precizare este necesară pentru a evita interpretările ambigue, pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor existente pe piață și pentru a nu restrânge nejustificat concurența între operatorii economici.

Răspuns (14 ian 2026, 12:05):

Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de coduri de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: "Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de bare."

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macheray-Nagel, URVXXON Relax, Urine analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:39

Subiectul întrebării: Barcode Scanner

Întrebare: Vă rugăm respectuos să aduceți clarificări în descrierea tehnică și să specificați explicit că scannerul de coduri de bare poate fi atât încorporat, cât și extern, cu posibilitatea de conectare prin port. Aceasta precizare este necesară pentru a evita interpretările ambigue, pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor existente pe piață și pentru a nu restrânge nejustificat concurența între operatorii economici.

Răspuns (14 ian 2026, 12:06): Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: "Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de coduri de bare."

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macheray-Nagel, URVXXON Relax, Urine analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:43

Subiectul întrebării:

CS Briceni - Cantitatea

Întrebare:

Conform documentației procedurii, beneficiarul indică un volum de 1000 de teste pe an, solicitând totodată un aparat cu o capacitate de 500–600 teste pe oră. Ne exprimăm de acordul categoric față de aceste date, întrucât volumul anual declarat nu corespunde sub nicio formă performanței aparatului solicitat. Aceasta discrepanță conduce în mod evident la o utilizare nerățională a analizatorului, precum și la o utilizare ineficientă a fondurilor bugetare. Vă solicităm respectuos să luați legătura cu beneficiarul în vederea clarificării și revizuirii necesarului real de echipamente. Din punct de vedere tehnic și economic, pentru un asemenea volum de teste ar fi pe deplin suficient un aparat cu o capacitate de 60–120 teste pe oră, care ar răspunde adecvat necesităților reale ale instituției.

Răspuns (14 ian 2026, 12:07):

Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat (500–600 teste/oră) nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Vă mulțumim.

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON Relax, Urine analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:49

Subiectul întrebării: Dublarea CS Soroca

Întrebare: Același beneficiar solicită: în lotul 5 un aparat cu capacitate de 60–120 teste/oră pentru un volum de 15.500 teste/an; în lotul 8 un aparat cu capacitate de 400–500 teste/oră, pentru un volum de doar 5.000 teste/an. Considerăm că volumul de 5.000 teste/an este nejustificat și neeconomic pentru un aparat cu o performanță de 400–500 teste/oră, această alegere conducând la o utilizare ineficientă a echipamentului, precum și la o alocare nerațională a resurselor bugetare. Totodată, având în vedere că beneficiarul este o instituție medicală de dimensiuni reduse, apreciem că un singur aparat, dimensionat corespunzător pentru un volum total de aproximativ 20.500 teste/an (15.500 + 5.000), ar fi suficient pentru acoperirea necesităților reale ale acestuia. În acest context, vă rugăm respectuos să reveniți în contact cu beneficiarul pentru a clarifica și reevalua necesarul real, precum și pentru a revizui repartizarea acestuia pe loturi, astfel încât cerințele tehnice să fie proporționale, justificate și conforme principiilor de eficiență și utilizare rațională a fondurilor publice.

Răspuns (14 ian 2026, 12:10): Bună ziua, Vă informăm că instituția beneficiară are în dotare 2 modele diferite de analizoare, fiecare cu cerințe tehnice și capacități distincte, utilizate pentru fluxuri de lucru separate. Divizarea pe loturi a fost realizată în conformitate cu necesitățile reale ale beneficiarului final și nu reprezintă o dublare a volumelor sau a echipamentelor solicitate. Capacitățile și cantitățile indicate pentru fiecare lot corespund analizatoarelor existente și regimului lor de utilizare. Totodată, menționăm că, în conformitate cu procedura de achiziție, în cazul prezentării unor oferte echivalente, nu se va diminua capacitatea analizatoarelor existente aflate în dotarea instituției. De asemenea, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care vor fi analizate și evaluate de către grupul de lucru, cu respectarea cerințelor documentației de atribuire. În acest context, specificațiile reflectă necesitățile tehnice actuale ale instituției. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii.

Lot nr. 15 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000 rezultate cu identificare pacient)

Data: 9 ian 2026, 12:10

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 12:11): Bună ziua, Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 16 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000-3000 rezultate cu identificare pacient)

Data: 9 ian 2026, 12:14

Subiectul întrebării: Barcode Scanner

Întrebare: Vă rugăm să luați în considerare și acceptarea opțiunii de scanner extern, care poate fi utilizat în funcție de necesitatea beneficiarului final. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 12:12): Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de coduri de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: „Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de coduri de bare.”

Data: 9 ian 2026, 12:27

Subiectul întrebării: Loturi 9 și 20

Întrebare: Solicităm respectuos să fie modificat capacitatea de lucru de la 50-70 teste pe ora - pina la 120 teste pe ora sau mai mult decit 50 teste pe ora. Putem să oferim variantele bune și eficiente. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 12:12): Bună ziua. Cerința privind capacitatea de lucru reflectă nivelul minim de performanță necesar, raportat la echipamentele existente în instituțiile beneficiare, pentru claritate cerința va fi modificată în modul următor: „Capacitate de lucru ≥ 50 teste/oră”.

Data: 9 ian 2026, 12:33

Subiectul întrebării: Criteriu Display pentru toate loturi

Întrebare: Având în vedere că achiziția se realizează pe baza unor specificații tehnice generalizate, cu scopul de a crește concurența, vă propunem și vă solicităm respectuos să nu fie specificată dimensiunea de display (menționată în unele loturi), ci să fie indicat un criteriu general și rațional, după cum urmează: Display LED sau LCD, cu comandă prin butoane sau ecran tactil. Aceasta formulare va contribui la uniformizarea cerințelor pentru toate loturile, va aduce mai multă claritate pentru agenții economici și va evita limitările. Menționăm că, în prezent, toate echipamentele disponibile pe piață sunt dotate cu ecrane suficient de clare, color și de dimensiuni adecvate, care asigură confortul și eficiența personalului de laborator. Vă mulțumim anticipat pentru deschidere și înțelegere.

Răspuns (14 ian 2026, 12:31): Bună ziua. Cerința tehnică pentru toate loturile va fi modificată în modul următor: „Display LED sau LCD, cu comandă prin butoane sau ecran tactil”. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 9 ian 2026, 12:47

Subiectul întrebării: Adresare importanță privind configurația testelor

Întrebare: Stimăm reprezentanți CAPCS, Dorim să atragem atenția asupra unui aspect esențial ce ține de configurația testelor solicitate în cadrul prezentei proceduri. Fiecare beneficiar utilizează o anumită configurație a parametrilor în teste de urină, care poate varia de la 1 până la 14 parametri. În mod firesc, în funcție de configurația utilizată, prețul testului diferă semnificativ. În acest context, vă propunem și vă solicităm respectuos să clarificăm, prin consultare cu fiecare beneficiar, configurația exactă a testului utilizat în practică și să reflectăm această informație în documentația tehnică. Menționăm că, în majoritatea cazurilor, este utilizată o configurație standard de 1 parametri. Totodată, există beneficiari care determină suplimentar albumina și creatinina, parametri care conduc la o majorare a costului testului de cel puțin trei ori, acest aspect fiind valabil pentru toți producătorii. În lipsa unei clarificări exprese a parametrilor necesari, agenții economici se confruntă cu dificultăți majore în elaborarea ofertei financiare, întrucât nu este clar: 1. care parametri sunt realmente necesari pentru fiecare beneficiar; 2. dacă trebuie sau nu incluse determinările de albumină și creatinină; 3. iar diferența de preț generată de aceste determinări nu este una marginală (nu reprezintă 15–20%), ci este substanțială. Din aceste considerații, formularea generalizată utilizată în mai multe loturi — „11–14 parametri” — nu reflectă necesitățile reale ale beneficiarilor și nu permite prezentarea unor oferte financiare corecte și comparabile. Vă rugăm să reanalizați această formulare și să procedați la clarificarea configurației necesare pentru fiecare beneficiar în parte, ceea ce va simplifica procesul pentru toate părțile implicate și va contribui la creșterea transparenței și corectitudinii procedurii. Vă mulțumim anticipat pentru înțelegere și pentru luarea în considerare a acestui aspect important.

Răspuns (14 ian 2026, 12:32): Vă mulțumim pentru sesizare și adresare. Aspectele privind configurația parametrilor analizați au fost luate în considerare. În cadrul procedurii, lista parametrilor a fost revizuită și uniformizată, fiind stabilită configurația de până la 14 parametri, care sunt explicit enumerate în documentația actualizată, pentru a asigura claritate și coerență în cerințele tehnice și pentru a permite o interpretare unitară de către toți operatorii economici. Formularea „până la 14 parametri” reflectă capacitatea tehnică a echipamentelor solicitate și nu impune utilizarea obligatorie a tuturor parametrilor în practica curentă a fiecărui beneficiar. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 14 ian 2026, 13:10

Subiectul întrebării: lot 13 și lot 14

Întrebare: Vă rugăm să uniformizați specificațiile pentru loturile 13 și 14. La moment ambii utilizatori au același dispozitiv, dar specificațiile sunt diferite, mai ales capacitatea de teste pe ora, conform numărului de teste achiziționate, pentru lot 13 se vor efectua estimativ 35 teste pe zi lucrătoare, iar pentru lot 14 estimativ 45 teste pe zi lucrătoare. Capacitățile dispozitivelor solicitate sunt cu mult prea mari și duc doar la irrosirea banilor publici pentru analizoare care nu pot fi folosite la capacitatea deplină, va rugăm să schimbăm la ambele loturi specificația după cum urmează: Productivitate Analize microscopice ≥ 60 teste/ora Analize chimice ≥ 150 teste/ora combinat până la 60 teste pe ora astfel numărul de teste efectuat de fiecare IMSP în fiecare zi va fi în mai puțin de o ora

Răspuns (16 ian 2026, 10:59):

Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor

echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire

Data:14 ian 2026, 13:12

Subiectul întrebării:lot 13 si lot 14

Întrebare:Va rugam sa clarificati, la lot 13 si lot 14 IMSP vor efectua numarul de analize indicat in formulare in format hybrid? (teste chimice + teste microscopice) sau nu?

Răspuns (16 ian 2026, 11:21):

Bună ziua, Vă informăm că, pentru lotul 13 și lotul 14, numărul de analize indicat în formulare se referă la analiza generală a urinei efectuată în format complet (hibrid), respectiv prin determinări chimice și microscopice. Analizele vor fi realizate utilizând sistemul integrat LabUMAT 2 + UriSed 3 PRO (77 Elektronika Kft.), aflat în dotarea IMSP, sau un analizator oferit în comodat, care să asigure echivalent funcțional, respectiv efectuarea testelor chimice și a examinării microscopice a sedimentului urinar, în conformitate cu normele metodologice aplicabile. Menționăm că determinările chimice și microscopice sunt efectuate pe analizoare distincte, integrate într-un flux automatizat, iar rezultatele sunt corelate într-un raport unic de analiză.

Data:14 ian 2026, 13:13

Subiectul întrebării:control

Întrebare:va rugam sa specificati care sunt cerintele comisiei de acreditare catre laboratoarele din RM referitor la periodicitatea efectuării controlului calitatii

Răspuns (16 ian 2026, 11:13):Bună ziua, Cerințele privind controlul calității în laboratoarele medicale din Republica Moldova, inclusiv periodicitatea efectuării acestuia, sunt stabilite de organisme de acreditare, în conformitate cu standardele aplicabile (ex. ISO 15189) și cu reglementările interne ale fiecărui laborator. În practică, controlul intern al calității se efectuează periodic, de regulă zilnic sau conform instrucțiunilor producătorului reagenților și analizatoarelor, precum și în situații precum schimbarea lotului, calibrarea sau intervențiile tehnice. Controlul extern al calității se realizează prin participarea la scheme de evaluare externă, cu o frecvență stabilită de organisme de acreditare. Menționăm că organizarea și frecvența controalelor de calitate nu fac obiectul prezentei proceduri de achiziție publică, aceasta vizând exclusiv asigurarea reagenților și materialelor necesare, compatibile cu echipamentele utilizate. Respectarea cerințelor de acreditare privind controlul calității revine în responsabilitatea laboratoarelor beneficiare.

Data:14 ian 2026, 13:14

Subiectul întrebării:ce trebuie OE sa includa in oferta

Întrebare:Va rugam sa specificati ce trebuie de inclus in oferta de pret: fiecare reactiv separat (cu indicarea in specificatie cate investigatii se primesc dintr-un set) sau investigatii? Totodata va informam ca la importul bunurilor se efectueaza in baza invoice-urilor de la producator care include fiecare bun separat. Respectiv dupa regulile de contabilitate, OE trebuie sa comercializeze ceea ce a importat, dar nu sa "impreuneze" produsele importate intr-o singura pozitie denumita "investigatii" La fel va rugam sa atrageti atentia ca se aplica diferite cote TVA pentru produse diferite (8% sau 20%), iar daca OE vor indica "investigatii" vor fi obligate ca indice cota TVA 20% - respectiv IMSP vor achita cu 12% mai mult

Răspuns (16 ian 2026, 11:17):Bună ziua, Vă informăm că obiectul prezentei proceduri de achiziție publică îl constituie investigațiile medicale, conform cerințelor documentației de atribuire, iar prețul ofertat va fi indicat per investigație. Totodată, pentru asigurarea transparenței și a unei înțelegeri clare a modului de realizare a investigațiilor, operatorii economici pot prezenta în cadrul ofertei tehnice și lista reagenților, consumabilelor, calibratorilor și materialelor de control al calității care urmează a fi utilizate și livrate ulterior în vederea îndeplinirii investigațiilor contractate. Această listă are caracter informativ și nu face obiectul evaluării financiare. Menționăm că modalitatea de import, evidență contabilă și facturare a produselor utilizate pentru realizarea investigațiilor rămâne în responsabilitatea operatorului economic, iar procedura de achiziție nu impune restricții privind structura documentelor comerciale interne ale acestuia. De asemenea, aspectele ce țin de aplicarea cotei TVA sunt reglementate de legislația fiscală în vigoare și nu afectează obiectul achiziției, respectiv furnizarea de investigații medicale conform cerințelor stabilite.

Data:14 ian 2026, 13:15

Subiectul întrebării:piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator

Întrebare:va rugam sa excludeti aceasta cerinta din toate specificatiile. Piese de schimb tin de mentenanta corectiva (reparatie) in cazul cand analizatorul nu este exploatat corespunzator normelor stabilite de producator. Oe nu pot acoperi costul pieselor care sunt defectate din vina utilizatorului. ce tine de seturile de mentenanta (pentru mentenanta preventiva), da, este corect ca acestea sa fie asigurate la necesitate si fara costuri suplimentare.

Răspuns (16 ian 2026, 11:20):Bună ziua, Menționăm că, prin cerința privind asigurarea pieselor de schimb pe perioada contractului, autoritatea contractantă are în vedere exclusiv acele piese și componente recomandate de producător, care, conform documentației tehnice, sunt destinate utilizării curente și au caracter de consumabile, fiind necesare pentru desfășurarea normală a procesului de efectuare a investigațiilor (de exemplu: componente supuse uzurii normale, similare consumabilelor tehnice – uleiuri, filtre, tuburi, garnituri etc., după caz). Această cerință nu vizează piese aferente mentenanței corective sau reparațiilor generate de exploatarea necorespunzătoare a echipamentului, defecțiuni cauzate de utilizator ori alte situații imputabile beneficiarului, care nu țin de uzura normală conform instrucțiunilor producătorului. Totodată, operatorul economic are obligația de a menține analizatorul oferit funcțional pe întreaga durată a contractului, în conformitate cu specificațiile producătorului, inclusiv prin asigurarea seturilor de mentenanță preventivă, fără costuri suplimentare pentru beneficiar, atunci când acestea sunt prevăzute de producător. Prin urmare, cerința respectivă este menită să asigure continuitatea activității de laborator și funcționarea corespunzătoare a analizatorului, fără a transfera asupra operatorului economic responsabilități care nu îi revin conform practicilor uzuale și legislației aplicabile.

Data:14 ian 2026, 13:20

Subiectul întrebării:Lot 13 și lot 14 "Reagenți utilizați Benzi de test (Strip) ; cuvețe speciale pentru sediment"

Întrebare:Va rugam sa excludeti din specificație "cuvețe speciale pentru sediment" dat fiind faptul ca acesta este un parametru exclusiv al producătorului Electronica 77 reprezentata de GBG. In dispozitivele moderne, analiza sedimentului se efectueaza cu ajutorul reagenților speciali si al camerelor microscopice speciale. Respectiv tipul reagenților utilizați este un parametru irelevant in contextul prezentei licitații si consideram ca trebuie exclus totalmente.

Răspuns (16 ian 2026, 11:24):Bună ziua. Referitor la Lot 13 și Lot 14 –Operatorul poate oferi echivalențului pentru parametru menționat în specificație, astfel: Cuvețe speciale pentru sediment; (operatorul poate oferi dispozitive echivalente compatibile, respectiv sisteme moderne de analiză a sedimentului care utilizează reagenți speciali și camere microscopice, fără a necesita cuvețe exclusive de la producătorul specificat). Menționăm că aceasta abordare permite autorității contractante să delimiteze cu ușurință cerințele stricte de parametru tehnici generali, asigurând totodată compatibilitatea și funcționalitatea echipamentelor oferite. Astfel, se propune ca parametru restrictiv ai producătorului să fie considerat echivalență cu tehnologiile moderne standard utilizate pentru analiza sedimentului.

Data:14 ian 2026, 13:21

Subiectul întrebării:lot 13 si lot 14 "Calibrare Automatizată, fără necesitate de calibratori lichizi" **Întrebare:**va rugam sa excludeti parametru "fără necesitate de calibratori lichizi". este un parametru irelevant in contextul cand CAPCS achiziționeaza totul ce este necesar pentru efectuarea testelor si buna funcționare

Răspuns (16 ian 2026, 11:29):Bună ziua. Referitor la solicitarea de excludere a parametrului „fără necesitate de calibratori lichizi” din specificația pentru Lot 13 și Lot 14, precizăm următoarele: Acest parametru a fost inclus pentru a evidenția cerința privind calibrarea automatizată a analizatorului, fără a fi necesară utilizarea unor calibratori lichizi separați. Autoritatea contractantă confirmă că, în contextul achiziției efectuate de CAPCS, toți consumabilele și reactivii necesari pentru efectuarea testelor și buna funcționare a echipamentului vor fi furnizați conform ofertei, astfel că operatorii pot demonstra echivalența soluției tehnice oferite, chiar dacă nu respectă literal parametru „fără necesitate de calibratori lichizi”.

Data:14 ian 2026, 13:24

Subiectul întrebării:lot 11 "Note"

Întrebare:va rugam sa excludeti tot ce este scris la compartimentul note din acesta specificație dat fiind faptul ca este absolut irelevant pentru analizaotr de urina. Ar putea fi relevant doar daca ar fi vorba de analizator biochimic

Răspuns (16 ian 2026, 11:28):Bună ziua. Menționăm că, inclusiv includerea reactivilor necesari pentru teste indicate și a soluțiilor QC și de calibrare) sunt cerințe generale, aplicabile tuturor ofertei, și au rolul de a asigura conformitatea ofertei cu normele generale de funcționare și control al calității.

Totuși, autoritatea contractantă admite faptul că, în cazul analizatorului de urină, anumite proceduri de control al calității și calibrare pot diferi față de cele aplicabile analizatoarelor biochimice. Prin urmare: Operatorii pot preciza în ofertă modul echivalent în care asigură disponibilitatea reactivilor și procedurile necesare de control al calității și calibrare, conform specificațiilor echipamentului ofertat. Mențiunile din „Note” rămân în documentația licitației pentru claritate și standardizare, însă autoritatea contractantă va accepta soluții echivalente, corespunzătoare analizatorului de urină. Astfel, se asigură atât respectarea cerințelor generale, cât și flexibilitatea necesară adaptării la specificul echipamentului ofertat.

Data:14 ian 2026, 13:28

Subiectul întrebării:Lot.9 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Roche, URISYS 1100, Urine Analyzer)

Întrebare:Buna ziua, pentru lot. 9 valoarea estimativa a testului este de 1,7 MDL (47867.50 MDL/ 28020 teste), ceea ce este de 3-4 ori mai puțin decât oferta producătorului. Acest fapt poate fi verificat conform achizițiilor pentru produse similare din anii precedenți. Astfel, rugăm respectuos să fie revăzut bugetul alocat pentru lot.9 or actualmente este artificial creata situatia cand nu va putea fi plasata o oferta eligibila pentru dispozitivul din dotare. Multumim!

Răspuns (16 ian 2026, 11:32):Bună ziua. Procedura dată de achiziție este la cea de a doua sa publicare, prima fiind anulată dat fiind faptul că autoritatea contractantă din punct de vedere tehnic nu poate opera careva modificări la nivelul sumelor alocate. Totodată, toate datele incluse în procedura dată de achiziție sunt conform informației recepționate din partea beneficiarilor, iar la calcul valorii estimate a fost luat cel mai mic preț din datele obținute de la instituții. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:14 ian 2026, 13:30

Subiectul întrebării:adaugarea specificatiilor testelor efectuate

Întrebare:solicitam ca pentru fiecare lot, la prima parte a lotului (investigatii) sa includeti pentru fiecare IMSP SEPARAT care investigatii sunt efectuate de acestia. Majoritatea IMSP efectueaza teste cu 10 parametri, unii cu 11 parametri. mai mult de 11 parametri in Republica Moldova ar putea fi doar 1 sau 2 institutii care fac. Analizatoarele pot procesa diferite teste, in dependenta de testul (banda) utilizata de IMSP. Dar in prezent este absolut ne-clar ce fel de teste trebuie sa fie oferite pentru fiecare dintre IMSP. Va rugam insistent sa colectati aceasta informatie de la fiecare IMSP din lista de distributie

Răspuns (16 ian 2026, 11:35):Bună ziua. Referitor la solicitarea privind testele efectuate de fiecare IMSP, precizăm că oferta trebuie să acopere toți parametrii și testele prevăzute în specificația tehnică pentru toți beneficiarii, indiferent de numărul de parametri utilizați în prezent de fiecare IMSP. Operatorii trebuie să garanteze capacitatea echipamentelor de a efectua toate testele indicate, fără a limita oferta la configurația curentă a IMSP-urilor.

Data:14 ian 2026, 13:35

Subiectul întrebării:lot 4

Întrebare:Capacitate de lucru Până la 720 teste/oră va rugăm să micșorăm capacitatea testelor pe ora necesare deoarece sunt prea mari în comparație cu numărul de teste efectuate pe an. 16 000 teste pe an = 60 teste pe zi lucratoare. Respectiva capacitatea de 100 sau chiar 500 teste pe ora ar fi mai mult decât suficientă pentru a realiza toate testele dintr-o zi în mai puțin de o oră. având un analizator cu capacitate de 720 teste pe ora la care se realizează doar 60 teste într-o zi este absurd și duce la irosirea banilor publici

Răspuns (16 ian 2026, 11:36):Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire.

Data:14 ian 2026, 13:38

Subiectul întrebării:cantitati de teste

Întrebare:solicitam sa revizuiti cantitatile de teste (investigatii) solicitate. La toti producatorii benzile de testare sunt ambalate a cate 100 bucati in flacon. respectiv cantitatea solcitata de fiecare IMSP trebuie sa fie proportionala cu 100 teste

Răspuns (16 ian 2026, 11:39):Bună ziua. Dat fiind faptul că ambalarea nu reprezintă un factor de evaluare, la etapa de contractare, la necesitate vor fi operate rectificări, astfel încât aceasta să nu depășească cantitatea totală la lot per procedură și astfel încât să fie asigurate instituțiile.

Data:

Interbare: 212 teste solicitate - cantitatea este foarte mica. La asa o cantitate mica este irelevant de a utiliza analizator. Testele se pot procesa manual. Sau poate este o gresala in numarul de teste solicitat?

Răspuns (16 ian 2026, 11:50): Buna ziua. Procedura dată de achiziție este la cea de a doua sa publicare, prima fiind anulată dat fiind faptul că autoritatea contractantă din punct de vedere tehnic nu poate opera careva modificări la nivelul sumelor alocate. La moment corectarea cantității, automat presupune majorarea sumei alocate, ceea ce este în imposibilitatea autorității contractante. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 14 ian 2026, 13:44

Subiectul interbării: divizarea loturilor

Interbare: Solicitam sa divizati loturile: fiecare dispozitiv pentru fiecare IMSP separat. Preturile la investigatii / reactivi nu pot fi aceleasi pentru toate institutiile. este imposibil din toate punctele de vedere de a asigura asa ceva

Răspuns (16 ian 2026, 11:41): Buna ziua. Solicitarea de divizare a loturilor pe fiecare IMSP nu poate fi acceptată. Procedura este organizată în conformitate cu Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, care stabilește principiile utilizării eficiente a banului public, tratamentul egal și achizițiilor centralizate. Totodată, conform HG nr. 1128/2016 cu privire la CAPCS, achizițiile destinate domeniului sănătății se realizează în mod centralizat, cu scopul obținerii unor condiții unitare și avantajoase pentru toate instituțiile beneficiare. Prețurile oferite trebuie să includă toate cheltuielile aferente (transport, reactivi, consumabile, echipamente oferite în comodă etc.) și să fie uniforme pentru aceleași investigații/reactivi, indiferent de instituția beneficiară. Vă mulțumim.

Data: 14 ian 2026, 13:58

Subiectul interbării: lot 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21

Interbare: buget IREAL de mic. Pretul unui test de urina cu 10/11. In mod normal pretul uni test este de in jur 2 lei, nicidecum nu 75 bani. Mai mult ca atit, se doresc si analizatoare in comodă. Analizatoare gratuite NU EXISTA! Pretul la toate analizatoarele oferite in comodă (de urina, hematologic, biochimic sau ori si care alt tip) este inclus in pretul testelor. Este aceeași logică ca si la chiria automobilelor sau chiria apartamentelor. utilizatorul final achita chiria indiferent de situație. In cazul analizatoarelor chiria este "ascunsă" in pretul testelor.

Răspuns (16 ian 2026, 11:51):

Bună ziua. Bugetul a fost alocat luând în calcul toate datele transmise de către instituții, și a fost ales prețul minim care a fost contractat anterior în dependență de analizatorul utilizat.

Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)

Data: 14 ian 2026, 15:07

Subiectul interbării: Răspuns (14 ian 2026, 11:52):

Interbare: Interpretarea cerinței „până la 720 teste pe oră” înseamnă în mod logic că orice aparat cu o productivitate de 50, 100, 300, 500 sau 700 teste pe oră se încadrează în limita stabilită și este pe deplin conform cerinței. Prin urmare, este evident că pot fi propuse diferite tipuri de analizoare. În cazul în care se solicită un aparat cu productivitate exactă de 720 teste pe oră, cerința trebuie formulată ca fiind una fixă – „720 teste pe oră”, fără utilizarea expresiei „până la”. În caz contrar, ofertele care se încadrează în limita maximă stabilită nu pot fi respinse.

Răspuns (16 ian 2026, 11:53): Buna ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat în cerință este echivalent. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Această fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Buna ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat în cerință este echivalent. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Această fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Buna ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat în cerință este echivalent. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Această fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Cerința Buna ziua, Vă informăm că specificația tehnică este

elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Cerința Capacitate de lucru ≥ 720 teste/oră, reprezintă o capacitate mai mare de 720 teste/oră.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 14 ian 2026, 15:21

Subiectul întrebării: Răspuns (14 ian 2026, 12:05):

Întrebare: Solicitarea unui aparat cu productivitate de 500–600 teste pe oră pentru efectuarea a 212 teste pe an, care ar putea fi realizate în 20–30 de minute, este lipsită de raționalitate tehnică și economică. Achiziționarea unui astfel de echipament pentru un volum atât de redus de teste reprezintă un exemplu evident de utilizare ineficientă a fondurilor bugetare, iar cantitatea indicată nu se apropie nici pe departe de volumul orientativ justificat pentru un asemenea aparat. În acest context, considerăm că: 1. Instituția medico-sanitară beneficiară trebuie să revizuiască solicitarea și să o ajusteze în direcția unui aparat cu productivitate semnificativ mai mică, corespunzătoare necesităților reale; 2. Alternativ, efectuarea unui număr de 212 teste pe an poate fi realizată în mod justificat prin metodă manuală/visuală, fără necesitatea achiziționării unui analizor de înaltă performanță. Având în vedere cele expuse, considerăm această observație una pertinentă și rațională, iar lotul respectiv necesită revizuire. În forma actuală, solicitarea nu este justificată tehnic și economic, motiv pentru care apreciem că lotul ar trebui reanalizat după anulare, inclusiv prin excluderea acestui beneficiar din procedură, în condițiile menținerii cerințelor actuale.

Răspuns (16 ian 2026, 11:59): Bună ziua. Procedura dată de achiziție este la cea de a doua sa publicare, prima fiind anulată dat fiind faptul că autoritatea contractantă din punct de vedere tehnic nu poate opera careva modificări la nivelul sumelor alocate. La moment corectarea cantității, automat presupune majorarea sumei alocate, ceea ce este în imposibilitatea autorității contractante. Pot fi propuse la lotul dat oferte alternative în parte ce țin de beneficiarul IMSP CS Căușeni. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 14 ian 2026, 17:30

Subiectul întrebării: lot 10 si Lot 21 parametrul hCG

Întrebare: va rugam sa eliminati parametru hCG din specificatia ceruta. Acesta este un parametru EXCLUSIV pentru analizatorul Siemens, CLINITEK Status+ si nu este prezent la alti producatori reprezentati in Republica Moldova.

Răspuns (16 ian 2026, 12:02): Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare sau utilizat de către instituție până în prezent, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire.

Data: 16 ian 2026, 11:10

Subiectul întrebării: Răspuns (14 ian 2026, 12:32):

Întrebare: Esența problemei constă în faptul că bugetele estimate au fost calculate pentru configurații standard ale testelor, de regulă cu 10 sau 11 parametri, însă parametri suplimentari precum microalbumina și creatinina nu au fost luați în calcul, deși aceștia au un cost semnificativ mai mare, de câteva ori superior față de parametrii standard. Din acest motiv, este absolut necesar să se cunoască exact, pentru fiecare beneficiar și pentru fiecare lot în parte, configurația reală a testelor utilizate și ca acest aspect să fie reflectat explicit atât în documentația tehnică, cât și în bugetul estimat. În lipsa acestor clarificări, agenții economici nu pot elabora oferte corecte și comparabile, iar valorile ofertelor vor depăși inevitabil pragul de +30% față de bugetul estimat, ceea ce poate conduce, conform legislației, la anularea loturilor. Considerăm că acest aspect este esențial în cadrul procedurilor de acest tip și trebuia avut în vedere încă din etapa de planificare, însă nu a fost luat în considerare inițial, motiv pentru care solicităm revizuirea documentației și a bugetelor corespunzătoare.

Răspuns (16 ian 2026, 12:08): Bună ziua. Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să subliniem că această procedură de achiziție se desfășoară pentru prima dată și, din acest motiv, estimările bugetare și configurațiile standard reflectă doar parametrii obișnuiți disponibili până în prezent. Având în vedere

caracterul pilot al procedurii, datele exacte privind configurațiile efective ale testelor utilizate, inclusiv parametrii suplimentari precum microalbumina și creatinina, vor fi clarificate pe parcursul participării operatorilor economici. Aceste informații vor fi analizate ulterior pentru a evalua impactul asupra documentației și bugetelor estimate, astfel încât să se asigure corectitudinea și comparabilitatea ofertelor.

Data: 16 ian 2026, 11:17

Subiectul întrebării: IMSP CENTRUL DE SANATATE CAUSENI - 2121 de teste

Întrebare: Analizatorul este inclus în costul testelor. În situația în care aparatul este „amortizat” în doar 212 teste, prețul unitar per test devine nerealist, depășind de câteva ori orice prag logic și economic justificat. Niciun agent economic nu poate furniza atât teste, cât și analizatorul în pierdere doar pentru a răspunde unei solicitări eronate a unui beneficiar. Această situație demonstrează clar că cererea beneficiarului necesită o revizuire completă, întrucât configurația solicitată și volumul anual de teste nu sunt compatibile cu tipul și capacitatea analizatorului cerut. Vă rugăm insistent: să nu ignorați acest fapt, să nu transferați procedura în etapa de depunere a ofertelor în forma actuală, deoarece acest lucru ar constitui o eroare procedurală și ar conduce inevitabil la oferte neconforme, depășiri de buget și, ulterior, la anularea lotului. Considerăm că este absolut necesară revizuirea solicitării beneficiarului înainte de continuarea procedurii, pentru a asigura raționalitatea economică, concurența reală și utilizarea eficientă a fondurilor publice.

Răspuns (16 ian 2026, 12:10): Bună ziua. Procedura dată de achiziție este la cea de a doua sa publicare, prima fiind anulată dat fiind faptul că autoritatea contractantă din punct de vedere tehnic nu poate opera careva modificări la nivelul sumelor alocate. La moment corectarea cantității, automat presupune majorarea sumei alocate, ceea ce este în imposibilitatea autorității contractante. Pot fi propuse la lotul dat oferte alternative în parte ce țin de beneficiarul IMSP CS Căușeni (ca o oportunitate de a prezenta oferta fără includerea necesarului din partea instituției date, pentru a evita anularea lotului în întregime). Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 1 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U120, Urine Analyzer)

Data: 16 ian 2026, 11:20

Subiectul întrebării: Capacitatea testelor pe ora

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, că Mission U120 propune capacitatea de pina la 120 teste/ora, dar nu mai mult de 120. Solicităm modificarea - capacitatea pina la 120 teste/ora. Va fi corect așa, luind în considerare specificația tehnica a aparatului.

Răspuns (16 ian 2026, 12:13): Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare sau utilizat de către instituție până în prezent, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Propunerea de performanță al analizatorului.

Lot nr. 2 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U500, Urine Analyzer)

Data: 16 ian 2026, 11:22

Subiectul întrebării: Capacitatea testelor pe ora

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, că Mission U500 propune capacitatea de pina la 500 teste/ora, dar nu mai mult de 500. Solicităm modificarea - capacitatea pina la 500 teste/ora. Va fi corect așa, luind în considerare specificația tehnica a aparatului.

Răspuns (16 ian 2026, 12:13): Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare sau utilizat de către instituție până în prezent, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Propunerea de performanță al analizatorului.

Lot nr. 11 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 16 ian 2026, 11:25

Subiectul întrebării: Creatinina și Albumina

Întrebare: Bună ziua! Solicităm ca microalbumina și creatinina să fie opționale, căci este foarte rar solicitată de IMSPuri. Mulțumim.

Răspuns (16 ian 2026, 12:17): Bună ziua. Vă mulțumim pentru mesaj. Dorim să menționăm că analizatorul prevăzut pentru Lotul nr. 11 a fost achiziționat recent, iar parametrii incluși, inclusiv microalbumina și creatinina, au făcut parte din evaluarea inițială a echipamentului. Având în vedere acest aspect, acești parametri vor rămâne incluși în caietul de sarcini, conform normelor metodologice aplicabile și specificațiilor analizatorului. Participarea operatorilor economici în cadrul procedurii va permite clarificarea utilizării efective a acestor parametri în cadrul ofertelor, asigurând astfel corectitudinea și comparabilitatea acestora.

Data: 16 ian 2026, 11:28

Subiectul întrebării: Albumina/Creatinina

Întrebare: Având în vedere faptul că microalbumina (albumina) și creatinina sunt parametri rar solicitați de către instituțiile medico-sanitare, considerăm necesar și justificat ca aceștia să fie stabiliți ca parametri opționali în cadrul fiecărui lot. Totodată, vă rugăm să clarificați configurația exactă a testelor utilizate de fiecare beneficiar, separat pentru fiecare lot, indicând explicit ce parametri sunt efectiv utilizați în activitatea curentă a acestora. În lipsa acestor clarificări: agenții economici nu pot înțelege ce configurație de test este necesară; nu este clar ce produse trebuie oferite; devine imposibilă elaborarea unor oferte corecte și comparabile din punct de vedere financiar. Menționăm că includerea microalbuminei și/sau creatininei influențează semnificativ costul testului, prețul acestora fiind de câteva ori mai mare comparativ cu parametrii standard. Din acest motiv, formulările generalizate de tip „11-14 parametri” creează confuzie totală și afectează direct procesul de ofertare. Prin urmare, solicităm: stabilirea caracterului opțional al parametrilor microalbumină (albumină) și creatinină; indicarea clară, pentru fiecare beneficiar și fiecare lot, a configurației reale de parametri utilizați. Această abordare va permite agenților economici să pregătească oferte corecte, transparente și conforme, contribuind totodată la desfășurarea eficientă și competitivă a procedurii de achiziție. Vă mulțumim anticipat pentru clarificări și pentru luarea în considerare a celor expuse.

Răspuns (16 ian 2026, 12:28): Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să precizăm că procedura se desfășoară centralizat, iar specificațiile tehnice au fost stabilite uniform pentru toți beneficiarii, pentru a asigura comparabilitatea și transparența ofertelor. Parametrii microalbumina (albumina) și creatinina au fost incluși în evaluarea echipamentelor și în specificația tehnică, astfel încât instituțiile să aibă posibilitatea de a utiliza întreaga gamă de analize disponibile pe analizatorul achiziționat. Acești parametri nu sunt opționali în cadrul caietului de sarcini, însă utilizarea efectivă în activitatea curentă a fiecărui IMSP rămâne la decizia acestora, în funcție de necesități. Având în vedere caracterul centralizat al achiziției, nu se realizează separarea beneficiarilor pe configurații diferite. Configurațiile și prețurile estimate reflectă parametrii standard, însă ofertele trebuie să garanteze capacitatea echipamentelor de a efectua toți parametrii prevăzuți, inclusiv microalbumina și creatinina, pentru a asigura funcționalitatea completă a analizatoarelor. Această abordare permite desfășurarea corectă și comparabilă a procedurii, fără a limita posibilitățile de utilizare ale IMSP-urilor.

Data: 16 ian 2026, 11:31

Subiectul întrebării: Cum facem oferta?

Întrebare: 1. În cazul în care agentul economic oferă aparatul indicat ca echivalent, se completează prima poziție din lot, corect? 2. În cazul în care agentul economic oferă un aparat diferit de cel indicat ca echivalent, se completează atât prima, cât și a doua poziție din lot?

Răspuns (16 ian 2026, 12:23): Bună ziua. Se va completa oferta exact cum ați explicat în subiectul clarificării: În cazul în care agentul economic oferă aparatul indicat ca echivalent, se completează prima poziție din lot. 2. În cazul în care agentul economic oferă un aparat diferit de cel indicat ca echivalent, se completează atât prima, cât și a doua poziție din lot.

Data: 16 ian 2026, 11:35

Subiectul întrebării: Clarificare

Întrebare: În cazul în care instituția medico-sanitară dispune deja de un aparat indicat ca echivalent, iar agentul economic oferă teste compatibile cu acest aparat (aparatul și testele fiind de la același producător),

Subiectul întrebării: adaugarea specificațiilor testelor efectuate

Intrebare: Va rugăm să clarificați ce are în vedere grupul de lucru al CAPCS prin răspunsul anterior: "Bună ziua. Referitor la solicitarea privind testele efectuate de fiecare IMSP, precizăm că oferta trebuie să acopere toți parametrii și testele prevăzute în specificația tehnică pentru toți beneficiarii, indiferent de numărul de parametri utilizați în prezent de fiecare IMSP. Operatorii trebuie să garanteze capacitatea echipamentelor de a efectua toate testele indicate, fără a limita oferta la configurația curentă a IMSP-urilor." Va informăm ca fiecare tip de test: test cu 10 parametri, test cu 11 parametri, test cu 14 parametri vine cu preturi diferite. Este o ABERATIE sa solicitati "Operatorii trebuie să garanteze capacitatea echipamentelor de a efectua toate testele indicate, fără a limita oferta la configurația curentă a IMSP-urilor" ! ! ! Va rugăm să faceți toate testele indicate, fără a limita oferta la configurația curentă a IMSP-urilor! Dacă CAPCS și-a asumat nobila procedură de achiziție de dragul de a face mai multe proceduri!

Data: 16 ian 2026, 11:59

Răspuns (16 ian 2026, 12:27):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să precizăm că procedura de achiziție se desfășoară centralizat și conform specificațiilor tehnice stabilite pentru toți beneficiarii, iar cerința ca echipamentele să fie capabile să efectueze toți parametrii prevăzuți în lista de specificații nu urmărește a impune utilizarea tuturor parametrilor în fiecare IMSP, ci să asigure că instituția poate utiliza pe deplin capabilitățile analizatorului achiziționat. Având în vedere caracterul centralizat al achiziției, nu se realizează separarea beneficiarilor pe configurații diferite, ci se urmărește uniformitatea și comparabilitatea ofertelor, precum și posibilitatea ca fiecare IMSP să poată accesa întreaga gamă de analize disponibile pe echipament. Astfel, structura bugetului și a ofertelor rămâne conform configurației standard de achiziție centralizată, iar detaliile privind utilizarea efectivă a parametrilor suplimentari vor fi gestionate de fiecare IMSP în funcție de necesități.

Subiectul întrebării: Răspuns (16 ian 2026, 11:35):

Intrebare: Afirmăm că agentul economic trebuie să ofere un produs care să acopere toate cerințele privind parametrii din lista specificației tehnice. Acest lucru este absurd. Vă aducem la cunoștință că aproximativ 90% dintre investigații sunt efectuate utilizând teste cu o configurație de până la 10-11 parametri. Pentru a acoperi toți parametrii solicitați, agentul economic ar fi nevoit, în majoritatea loturilor, să ofere teste cu 13-14 parametri, care includ ALBUMINA și CREATININA, parametri care sunt de câteva ori mai costisitori. În același timp, bugetele au fost formate având ca bază prețurile minime pentru configurațiile standard de 10 sau 11 parametri. Înțelegem că acest fapt compromite întregul tender? Este absolut necesar să se realizeze o separare a beneficiarilor în funcție de numărul de parametri utilizați, împărțindu-i corespunzător pe configurații. Acest aspect este la fel de important ca și separarea în funcție de parametrii solicitați.

Data: 16 ian 2026, 11:53

Răspuns (16 ian 2026, 12:21): Bună ziua. Da, controlul va fi efectuat de către instituție, operatorul va oferi materialele necesare conform recomandărilor producătorului. Vă mulțumim pentru clarificare.

ce este nevoie pentru realizarea testului, corect?

Reiese ca IMSP vor achiziționa control de sine stator și separat, corect? Iar acum OF ofera doar strict ceea ce este necesar pentru achiziție? Iar controlul va fi efectuat de către instituție, operatorul va oferi materialele necesare conform recomandărilor producătorului. Vă mulțumim pentru clarificare.

Intrebare: Din Răspunsul dvs: "Bună ziua, Cerințele privind controlul calității în laboratoarele medicale din Republica Moldova, inclusiv periodicitatea efectuării acestuia, sunt stabilite de organismele de acreditare, în conformitate cu standardele aplicabile (ex. ISO 15189) și cu reglementările interne ale fiecărui laborator. În practică, controlul intern al calității se efectuează periodic, de regulă zilnic sau conform instrucțiunilor producătorului reagenților și analizatoarelor, precum și în situații precum schimbarea lotului, calibrarea sau intervențiile tehnice. Controlul extern al calității se realizează prin participarea la scheme de evaluare externă, cu o frecvență stabilită de organismele de acreditare. Menționăm că organizarea și frecvența controalelor de calitate nu fac obiectul prezentei proceduri de achiziție publică, aceasta vizând exclusiv asigurarea reagenților și materialelor necesare, compatibile cu echipamentele utilizate. Respectarea cerințelor de acreditare privind controlul calității revine în responsabilitatea laboratoarelor beneficiare."

Subiectul întrebării: control

Data: 16 ian 2026, 11:48

Vă mulțumim pentru clarificare.

Răspuns (16 ian 2026, 12:22): Bună ziua. În cazul în care operatorul propune teste pentru dispozitivul din dotarea al instituției, acesta doar va asigura funcționalitatea dispozitivului pe parcursul valabilității contractului pentru investigații. Ceea ce presupune că nu va fi livrat un dispozitiv identic cu cel din dotare.

este permis ca agentul economic să nu ia în considerare a doua poziție din lot, cea care prevede furnizarea aparatului? În acest caz, agentul economic ar oferi doar testele. Solicităm confirmarea acestui fapt.

responsabilitate de a achizitiona teste pentru analiza de urina la aparate cu sistem inchis, atunci CAPCS trebuie sa inteleaga esenta ce cumpara! Desi CAPCS tinde sa faca sistemul medical mai bun, actiunile curent vor genera doar colapsul institutiilor medicale care nu vor putea efectua analize. Solicitam sa nu ignorati necesitatile reale ale fiecarui IMSP! Contactati fiecare IMSP si indicati clar in specificatii ce tip de teste este necesar pentru fiecare dintre aceste IMSP !!!

Răspuns (16 ian 2026, 12:26):Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să precizăm că procedura este la a doua publicare și se desfășoară ca o achiziție centralizată, în cadrul căreia cerințele tehnice și parametrii solicitați au fost stabilite centralizat, pentru a asigura uniformitatea și comparabilitatea ofertelor. Pe parcursul procesului, autoritatea contractantă a operat modificări pentru a include clar toți parametrii solicitați în specificația tehnică. Astfel, oferta trebuie să garanteze că echipamentele propuse pot efectua toți parametrii prevăzuți, indiferent de configurațiile curente ale fiecărui IMSP, pentru ca instituția să aibă posibilitatea de a utiliza toate testele pe care analizatorul le poate realiza. Această abordare este necesară pentru a asigura o procedură corectă, transparentă și comparabilă pentru toți operatorii economici și pentru a menține uniformitatea serviciilor furnizate în cadrul sistemului centralizat.

Data:16 ian 2026, 12:04

Subiectul întrebării:Răspuns (16 ian 2026, 11:59):

Întrebare:Nu putem ptopune oferta alternativa pentru un beneficiar aparte. Nu avem solutii. De aceea trebuie sa fie reevaluat[. Daca beneficiarul nu are bani, nu trebuie sa solicita asa aparatul.

Răspuns (16 ian 2026, 12:19):Bună ziua. Propunerea de alternativă presupune excluderea necesarului instituției din oferta propusă. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:21 ian 2026, 16:07

Subiectul întrebării:data licitatie

Întrebare:Buna ziua. Va rugam sa ne explicati de ce a fost modificata data licitatie?

Răspuns (22 ian 2026, 08:42):

Bună ziua. Ieri au fost constatate omisiuni la nivelul cerințelor pentru testele urinare, unde nu s-a inclus clar numărul de parametri solicitați și pentru nu a permite interpretări care poate vicia procedura de achiziție achiziție sunt necesare completări. Astfel că la moment se analizează solicitările beneficiarilor și urmează a fi operate modificări cu respectarea termenilor legali. Vă mulțumim.

Data:22 ian 2026, 19:24

Subiectul întrebării:au fost constatate omisiuni la nivelul cerințelor pentru testele urinare, unde nu s-a inclus clar numărul de parametri solicitați

Întrebare:Buna ziua! Va rugam sa clarificati de ce cand Operatorii Economici au semnalat acesta problema, CAPCS a raspuns: " Răspuns (16 ian 2026, 12:27): Bună ziua. Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să precizăm că procedura de achiziție se desfășoară centralizat și conform specificațiilor tehnice stabilite pentru toți beneficiarii, iar cerința ca echipamentele să fie capabile să efectueze toți parametrii prevăzuți în lista de specificații nu urmărește a impune utilizarea tuturor parametrilor în fiecare IMSP, ci să asigure că instituția poate utiliza pe deplin capacitățile analizatorului achiziționat. Având în vedere caracterul centralizat al achiziției, nu se realizează separarea beneficiarilor pe configurații diferite, ci se urmărește uniformitatea și comparabilitatea ofertelor, precum și posibilitatea ca fiecare IMSP să poată accesa întreaga gamă de analize disponibile pe echipament. Astfel, structura bugetului și a ofertelor rămâne conform configurației standard de achiziție centralizată, iar detaliile privind utilizarea efectivă a parametrilor suplimentari vor fi gestionate de fiecare IMSP în funcție de necesități. " astfel ingorind problema, iar chiar la finalul perioadei de depunere CAPCS a atras totusi atentia la aceasta omisiune care va schimba in totalitate esenta produsului achizitionat? Cum prin aceasta actiune CAPCS respecta misiunea sa conform HG1128/2016 "asigurarea eficienței, imparțialității și transparenței" daca aici de transparenta nu poate fi nici vorba

Răspuns (26 ian 2026, 14:33):Bună ziua, Autoritatea contractantă precizează că, în răspunsul oferit anterior, accentul a fost pus pe capacitățile analizatoarelor, în contextul caracterului centralizat al procedurii, fără a exclude necesitatea unei corelări clare cu parametrii efectiv solicitați pentru testele urinare. În urma clarificărilor și observațiilor transmise de operatorii economici, CAPCS a constatat existența unei omisiuni la nivelul formulării cerințelor privind numărul de parametri solicitați pentru testele urinare. Această situație a fost conștientizată la nivelul autorității contractante, motiv pentru care, chiar înainte de finalizarea procedurii, au fost inițiate demersuri de revizuire a documentației, în scopul reducerii riscurilor de interpretare și asigurării transparenței și tratamentului egal. Menționăm că intervenția autorității contractante urmărește corectarea unei neclarități și nu modificarea arbitrară a

obiectului achiziției, fiind realizată în limitele legale și cu respectarea misiunii CAPCS stabilite prin HG nr. 1128/2016, respectiv asigurarea eficienței, imparțialității și transparenței în achizițiile publice centralizate. Orice modificări operate vor fi comunicate în mod oficial și transparent tuturor operatorilor economici, prin intermediul platformei electronice de achiziții. Vă mulțumim pentru observațiile formulate.

Data: 22 ian 2026, 19:28

Subiectul întrebării: data licitație schimbată în mod dubios

Întrebare: După începerea perioadei de depunere al ofertelor este imposibil (din punct de vedere tehnic și legal) de a modifica ceva în procedura de achiziție. Aceasta garantează ca procedurile de achiziție se desfășoară corect din punct de vedere legal și etic – atunci când toți sunt în condiții egale. Imediat cu începerea perioadei de depunere a ofertelor OB au dreptul de a încarca oferte. După încarcarea ofertelor, OF asteapta rezultatele procedurii, dar nu monitorizează apariția carorva "surprize" din partea autorității contractante. Platformele de achiziții prin intermediul caror se creează procedurile de achiziție și prin intermediul caror se depun oferte nu permit astfel de acțiuni pentru ca este contrar legii, logicii și a bunului simț. Oricare schimbări de acest gen pot fi făcute doar de reprezentanții platformei guvernamentale MTender. Dacă CAPCS a constatat că ceva omisiuni, respectiv trebuie să ANULEZE procedura de achiziție și să facă o altă procedură. Aceasta este singura metodă legală și etică. Insa, contrar la aceasta, CAPCS a decis în mod dubios, să modifice procedura de achiziție. Noi am observat aceasta modificare întrimplator. Dar suntem siguri că mulți dintre participanții la acesta procedură nu au observat și în final CAPCS va anula oferta pentru documente greșite (ex. Termen de valabilitate al ofertelor mai mic deoarece data procedurii a fost modificată). Solicităm insistent să anulati procedura și să publicați o altă procedură CORECTA, atragând atenția la toate sugestiile tehnice înaintate de OF în rubricile clarificări (inclusiv la bugete și cantități).

Răspuns (3 febr 2026, 11:36): În perioada de depunere a ofertelor, au fost depistate anumite neconcordanțe și omisiuni în documentația de atribuire, care necesită clarificări și modificări suplimentare. Aceste aspecte sunt de natură a influența condițiile de participare și evaluare a ofertelor, iar menținerea termenelor inițiale ar fi condus la riscul unor erori în depunerea ofertelor și la afectarea principului egalității de șanse. În conformitate cu prevederile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, autoritatea contractantă are obligația de a asigura transparența și corectitudinea procedurii. Pentru a garanta respectarea acestor principii, am procedat la publicarea clarificărilor necesare și la modificarea termenelor, astfel încât toți operatorii economici să aibă suficient timp pentru a analiza și a ajusta oferta în conformitate cu cerințele actualizate. Modificarea termenului de depunere a ofertelor a fost efectuată în strictă conformitate cu prevederile legale, respectându-se regula păstrării a cel puțin 50% din termenul total de depunere, pentru a nu afecta dreptul operatorilor economici de a participa în condiții egale, inclusiv se extind termenul de depunere a clarificărilor asupra modificărilor operate în cadrul documentației de atribuire. Toate modificările și clarificările au fost publicate în mod transparent pe platforma MTender, fiind disponibile tuturor participanților în același timp. În acest mod, autoritatea contractantă a garantat că niciun operator economic nu este pus în avantaj sau dezavantaj în mod nejustificat. Operatorii economici sunt rugați să verifice documentația actualizată și, în cazul în care consideră necesar, să ajusteze oferta depuse conform noilor cerințe. În situația în care nu este posibilă ajustarea ofertei, operatorii pot decide să retragă oferta și să depună una nouă în termenul prelungit.

Data: 22 ian 2026, 19:32

Subiectul întrebării: data licitație schimbată în mod dubios

Întrebare: După începerea perioadei de depunere al ofertelor este imposibil (din punct de vedere tehnic și legal) de a modifica ceva în procedura de achiziție. Aceasta garantează ca procedurile de achiziție se desfășoară corect din punct de vedere legal și etic – atunci când toți sunt în condiții egale. Imediat cu începerea perioadei de depunere a ofertelor OB au dreptul de a încarca oferte. După încarcarea ofertelor, OF asteapta rezultatele procedurii, dar nu monitorizează apariția carorva "surprize" din partea autorității contractante. Platformele de achiziții prin intermediul caror se creează procedurile de achiziție și prin intermediul caror se depun oferte nu permit astfel de acțiuni pentru ca este contrar legii, logicii și a bunului simț. Oricare schimbări de acest gen pot fi făcute doar de reprezentanții platformei guvernamentale MTender. Dacă CAPCS a constatat că ceva omisiuni, respectiv trebuie să ANULEZE procedura de achiziție și să facă o altă procedură. Aceasta este singura metodă legală și etică. Insa, contrar la aceasta, CAPCS a decis în mod dubios, să modifice procedura de achiziție. Noi am observat aceasta modificare întrimplator. Dar suntem siguri că mulți dintre participanții la acesta procedură nu au observat și în final CAPCS va anula oferta pentru documente greșite (ex. Termen de valabilitate al ofertelor mai mic deoarece data procedurii a fost modificată). Solicităm insistent să anulati procedura și să publicați

o alta procedura CORECTA, atragind atentia la toate sugestiile tehnice inaintate de OE in rubricile clarificari (inclusiv la bugete si cantitati).

Răspuns (26 ian 2026, 17:24):În perioada de depunere a ofertelor, au fost depistate anumite neconcordanțe și omisiuni în documentația de atribuire, care necesită clarificări și modificări suplimentare. Aceste aspecte sunt de natură a influența condițiile de participare și evaluare a ofertelor, iar menținerea termenelor inițiale ar fi condus la riscul unor erori în depunerea ofertelor și la afectarea principiului egalității de șanse.În conformitate cu prevederile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, autoritatea contractantă are obligația de a asigura transparența și corectitudinea procedurii. Pentru a garanta respectarea acestor principii, am procedat la publicarea clarificărilor necesare și la modificarea termenelor, astfel încât toți operatorii economici să aibă suficient timp pentru a analiza și a ajusta ofertele în conformitate cu cerințele actualizate. Modificarea termenului de depunere a ofertelor a fost efectuată în strictă conformitate cu prevederile legale, respectându-se regula păstrării a cel puțin 50% din termenul total de depunere, pentru a nu afecta dreptul operatorilor economici de a participa în condiții egale, inclusiv se extind termenul de depune a clarificărilor asupra modificărilor operate în cadrul documentației de atribuire.Toate modificările și clarificările au fost publicate în mod transparent pe platforma MTender, fiind disponibile tuturor participanților în același timp. În acest mod, autoritatea contractantă a garantat că niciun operator economic nu este pus în avantaj sau dezavantaj în mod nejustificat. Operatorii economici sunt rugați să verifice documentația actualizată și, în cazul în care consideră necesar, să ajusteze ofertele depuse conform noilor cerințe. În situația în care nu este posibilă ajustarea ofertei, operatorii pot decide să retragă oferta și să depună una nouă în termenul prelungit.

Lot nr. 1 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U120, Urine Analyzer)

Data:27 ian 2026, 12:09

Subiectul întrebării:Pozitia 1.1

Întrebare:Bună ziua! Eritrocitele și hemoglobina sunt determinate printr-un singur parametru – SÂNGE. Analiza parametrului SÂNGE se bazează pe activitatea pseudoperoxidazică a hemoglobinei, care permite identificarea atât a hemoglobinei libere, cât și a eritrocitelor. În acest sens, solicităm modificarea listei de parametri în forma corectă: Leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:48):

Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 3 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 300, Reflectance Photometer)

Data:27 ian 2026, 12:14

Subiectul întrebării:11 parametri

Întrebare:Bună ziua! Strip-test pentru urină cu un minim de 11 parametri include: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO) și sânge (Blood, BLO). Având în vedere lipsa menționării parametrilor, așa cum este prevăzut în alte loturi, recomandăm completarea acestora prin includerea parametrilor standard investigați de instituțiile medicale și regăsiți în alte loturi.

Răspuns (30 ian 2026, 07:49):Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)

Data:27 ian 2026, 12:15

Subiectul interbarii:1 paramtri examinati

Intrebar:Bună ziua! Strip-test pentru urină cu un minim de 11 parametri include: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitrți (Nitrite, NIT), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO) și sânge (Blood, BLO). Având în vedere lipsa menționării parametrilor, așa cum este prevăzut în alte loturi, recomandăm completarea acestora prin includerea parametrilor standard investigați de instituțiile medicale și regăsiți în alte loturi.

Răspuns (30 ian 2026, 07:49):Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitrți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data:27 ian 2026, 12:18

Subiectul interbarii:Parametru singe

Intrebar:Parametru SÂNGE este bazat pe determinarea hemoglobinei și se măsoară în baza procesului chimic corespunzător. Prin urmare, parametrul „Sânge / Hemoglobină” poate fi denumit simplu „SÂNGE”, iar lista corectă a parametrilor este următoarea: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitrți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:49):Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitrți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data:27 ian 2026, 12:19

Subiectul interbarii:Parametru Singe

Intrebar:Bună ziua! Parametru SÂNGE este bazat pe determinarea hemoglobinei și se măsoară în baza procesului chimic corespunzător. Prin urmare, parametrul „Sânge / Hemoglobină” poate fi denumit simplu „SÂNGE”, iar lista corectă a parametrilor este următoarea: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitrți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:49):

Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitrți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 7 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON 500, Urine analyzer)

Data:27 ian 2026, 12:20

Subiectul interbarii:Pozitia 1.1

Intrebar:Bună ziua! Eritrocitele și hemoglobina sunt determinate printr-un singur parametru – SÂNGE. Analiza parametrului SÂNGE se bazează pe activitatea pseudoperoxidazică a hemoglobinei, care permite identificarea atât a hemoglobinei libere, cât și a eritrocitelor. În acest sens, solicităm modificarea listei de parametri în forma corectă: Leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitrți (Nitrite, NIT),

proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:49): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON Relax, Urine analyzer)

Data: 27 ian 2026, 12:23

Subiectul întrebării: Parametru eritrocite

Întrebare: Bună ziua! Parametrul SÂNGE este bazat pe determinarea hemoglobinei și se măsoară în baza activității pseudoperoxidazice a hemoglobinei, care este prezentă atât în hemoglobina liberă, cât și în eritrocite intacte. Prin urmare, parametrul „Eritrocite” poate fi înlocuit cu denumirea corectă „SÂNGE”, iar lista finală a parametrilor este următoarea: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:50): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 9 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Roche, URISYS 1100, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 12:27

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Bună ziua! Parametrul „Hemoglobină” este denumit corect „SÂNGE”, deoarece hemoglobina este conținută în eritrocite, iar reacția chimică utilizată pe benzile de testare detectează activitatea pseudoperoxidazică a hemoglobinei prezente atât în eritrocitele intacte, cât și în hemoglobina liberă. Prin urmare, parametrul trebuie denumit „SÂNGE”. Acetonul este un compus din grupul cetonei, iar parametrul utilizat pe benzile de testare detectează corpii cetoni (în principal acetoacetatul și parțial acetona), motiv pentru care parametrul trebuie denumit „CETONE”. În final, lista completă a parametrilor este următoarea: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:50): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Data: 27 ian 2026, 12:32

Subiectul întrebării: lotul 11 și 14

Întrebare: Bună ziua! Permiteți-ne să întrebăm de ce în loturile 11 și 14 sunt indicate numerele contractelor, iar în celelalte loturi acestea lipsesc? Există un motiv anume pentru această diferență? Vă mulțumim!

Răspuns (27 ian 2026, 17:07): Bună ziua. Da există o diferență la loturile nr. 11 și 14, care rezultă în modalitatea de desfășurare a achiziției analizatorului din dotare, care a avut loc printr-o licitația deschisă și a avut la baza criteriul de evaluare Cel mai mic cost, cu plafonarea prețurilor la investigații pentru o perioadă de 48 luni. Vă mulțumim pentru clarificări.

Lot nr. 15 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000 rezultate cu identificare pacient)

Subiectul întrebării: Parametri acizi biliari și urobilinogen (stercobilinogen)

Întrebare: Bună ziua! Menționăm că „acizi biliari” nu reprezintă un parametru determinat prin benzile de testare pentru analiza urinei și nu pot fi asimilați nici cu bilirubina, nici cu urobilinogenul. În cadrul benzilor urinare se determină bilirubina (pigment biliar conjugat) și urobilinogenul (produs al metabolismului bilirubinei), iar determinarea acizilor biliari se efectuează prin metode de laborator specifice, în principal în serul sanguin, nu în urină. Stercobilinogenul reprezintă un produs ulterior al metabolismului urobilinogenului la nivel intestinal și se elimină preponderent prin materiile fecale. Din punct de vedere fiziologic și metodologic, stercobilinogenul nu este determinat prin benzile de testare pentru urină. Parametrul determinat prin benzile urinare este exclusiv urobilinogenul, motiv pentru care utilizarea formulării „urobilinogen (stercobilinogen)” este încorectă și poate genera interpretări eronate. În consecință, solicităm corectarea descrierii tehnice prin menționarea parametrului corect: urobilinogen (URO). În acest context, solicităm modificarea descrierii tehnice prin excluderea parametrului „acizi biliari” și includerea parametrilor standard utilizați în instituțiile medicale pentru benzile de testare urinare cu 1 parametru, după cum urmează: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:51):

Bună ziua. În urma analizei clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 16 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000-3000 rezultate cu identificare pacient)

Data:27 ian 2026, 13:16

Subiectul întrebării: Acizi biliari și stercobilinogen

Întrebare: Bună ziua! Menționăm că „acizi biliari” nu reprezintă un parametru determinat prin benzile de testare pentru analiza urinei și nu pot fi asimilați nici cu bilirubina, nici cu urobilinogenul. În cadrul benzilor urinare se determină bilirubina (pigment biliar conjugat) și urobilinogenul (produs al metabolismului bilirubinei), iar determinarea acizilor biliari se efectuează prin metode de laborator specifice, în principal în serul sanguin, nu în urină. Stercobilinogenul reprezintă un produs ulterior al metabolismului urobilinogenului la nivel intestinal și se elimină preponderent prin materiile fecale. Din punct de vedere fiziologic și metodologic, stercobilinogenul nu este determinat prin benzile de testare pentru urină. Parametrul determinat prin benzile urinare este exclusiv urobilinogenul, motiv pentru care utilizarea formulării „urobilinogen (stercobilinogen)” este încorectă și poate genera interpretări eronate. În consecință, solicităm corectarea descrierii tehnice prin menționarea parametrului corect: urobilinogen (URO). În acest context, solicităm modificarea descrierii tehnice prin excluderea parametrului „acizi biliari” și includerea parametrilor standard utilizați în instituțiile medicale pentru benzile de testare urinare cu 1 parametru, după cum urmează: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:51): Bună ziua. În urma analizei clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 17 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate - Stocare internă pentru cel puțin 300 rezultate testate)

Data:27 ian 2026, 13:19

Subiectul întrebării: Parametru AsA

Întrebare: Bună ziua! O mică clarificare - AsA reprezintă Acid Ascorbic (Vitamina C)? Vă mulțumim.

Răspuns (29 ian 2026, 15:21): Bună ziua. AsA = Acid ascorbic, iar utilizarea acestei abrevieri reprezintă un standard în cazul benzilor urinare cu 11-12 parametri. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 27 ian 2026, 13:28

Subiectul întrebării: Schimbări introduse pe data de 26.01.2026

Întrebare:

Din cauza perioadelor îndelungate de clarificări și a modificărilor corespunzătoare introduse pe parcurs, este dificil de urmărit exact toate aspectele care au fost schimbate. Vă rugăm respectuos să ne oferiți o sinteză structurată, punct cu punct, a tuturor modificărilor operate, pentru o înțelegere corectă și completă a documentației actualizate. Din analiza noastră, am identificat doar următoarele modificări: clarificarea configurației propriu-zise a testului / test-benzii; introducerea numerelor de contract în loturile 11 și 14. Vă rugăm să ne confirmați dacă au fost operate și alte modificări, în afara celor menționate mai sus, și, în caz afirmativ, să le detaliați.

Răspuns (27 ian 2026, 17:05): Bună ziua. Într-adevăr au fost operate modificări doar la nivelul parametrilor solicitați pentru benzi și solicitarea de compatibilitate la loturile nr.11 și 14. Nu au fost operate alte modificări decât cele nominalizate.

Lot nr. 2 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U500, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 13:44

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, că U500 nu are LAN port încorporat, de aceea solicităm să fie o cerință opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:52): Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 13:49

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, că DIRUI-500 nu are LAN port încorporat, de aceea solicităm să fie o cerință opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:52): Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 7 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON 500, Urine analyzer)

Data: 27 ian 2026, 13:52

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, ca URYXXON 500 nu are LAN port încorporat. Solicităm să fie o cerință opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:52): Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON Relax, Urine analyzer)

Data: 27 ian 2026, 13:54

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm ca URYXXON Relax nu dispune de LAN port încorporat. Solicităm să fie o cerință opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:53): Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 11 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru

Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 14:09

Subiectul întrebării: Barcode Reader

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, că DIRUI H100 nu are coduri de bare încorporat, cu doar posibilitate de a conecta un extern. Solicităm să fie modificată cerința - ca să fie opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:53): Bună ziua. Precizăm că cerința se referă la posibilitatea de conectare (întegrare) a unui cititor de coduri de bare, respectiv utilizarea unui scanner extern, și nu la existența obligatorie a unui scanner încorporat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința va fi formulată după cum urmează: "Posibilitatea de conectare (întegrare) a unui cititor de coduri de bare." Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 11 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru

Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 14:15

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare: Bună ziua! Având în vedere că, în loturile similare, aparatele nu dispun de port LAN, vă rugăm să modificați această cerință, făcând-o opțională. Totodată, vă aducem la cunoștință că, pentru aparatele de acest tip, portul LAN nu este prevăzut din cauza lipsei necesității conectării la internet, deoarece update-ul se realizează prin intermediul unui USB flash drive. În același timp, acestea dispun de posibilitatea conectării la baza de date a instituției medicale prin porturile LIS / RS232. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:54): Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 18 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru

identificare pacient și control calitate)

Data: 27 ian 2026, 14:16

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare:

Bună ziua! Având în vedere că, în loturile similare, aparatele nu dispun de port LAN, vă rugăm să modificați această cerință, făcând-o opțională. Totodată, vă aducem la cunoștință că, pentru aparatele de acest tip, portul LAN nu este prevăzut din cauza lipsei necesității conectării la internet, deoarece update-ul se realizează prin intermediul unui USB flash drive. În același timp, acestea dispun de posibilitatea conectării la baza de date a instituției medicale prin porturile LIS / RS232. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:54): Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 19 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru

analizatorul (Memorie rezultate 2000-5000 rezultate cu date pacient)

Data:

27 ian 2026, 14:18

Subiectul întrebării:

LAN port

Întrebare:

Bună ziua! Având în vedere că, în loturile similare, aparatele nu dispun de port LAN, vă rugăm să modificați această cerință, făcând-o opțională. Totodată, vă aducem la cunoștință că, pentru aparatele de acest tip, portul LAN nu este prevăzut din cauza lipsei necesității conectării la internet, deoarece update-ul se realizează prin intermediul unui USB flash drive. În același timp, acestea dispun de posibilitatea conectării la baza de date a instituției medicale prin porturile LIS / RS232. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:54):

Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu

afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 19 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000–5000 rezultate cu date pacient)

Data:

27 ian 2026, 14:20

Subiectul întrebării:

Display

Întrebare:

Bună ziua! Vă atenționăm, că au fost discutate clarificări privind ecranului cu acceptarea unei descrieri standartizate - Ecran color LCD. Vă rugăm introduceți și la lotul acesta modificarea această. O zi bună!

Răspuns (30 ian 2026, 07:55):

Bună ziua. Pentru asigurarea uniformizării cerințelor tehnice și în conformitate cu clarificările anterioare, cerința privind display-ul va fi modificată și pentru lotul 19. Cerința se stabilește după cum urmează: „Display LED sau LCD.” Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Data:

28 ian 2026, 08:12

Subiectul întrebării:

Răspuns (27 ian 2026, 17:07):

Întrebare:

Cauza indicării numerelor de contract ne-a devenit clară. Vă rugăm să ne explicați cum influențează acest aspect în cadrul prezentei proceduri. Înțelegem corect că: prețul propus în procedura curentă nu trebuie să depășească prețul indicat în cadrul licitației cu durata de 48 de luni; această limitare se aplică doar agentului economic care a câștigat procedura anterioară și a furnizat aparatul? Dorim să înțelegem cum se aplică această regulă în practică și căror participanți ai procedurii li se aplică. Vă mulțumim anticipat pentru clarificări!

Răspuns (29 ian 2026, 15:28):

Bună ziua. În contextul existenței unei proceduri de achiziție anterioare, finalizate cu criteriul de evaluare „cel mai mic preț”, în cadrul căreia operatorul economic câștigător s-a obligat contractual să mențină prețurile pentru reactivi și consumabile pe o perioadă de 48 de luni, precizăm că această obligație este aplicabilă exclusiv operatorului respectiv. Pentru loturile aferente analizatoarelor deja achiziționate și livrate în baza contractului anterior, ofertele depuse de alți operatori economici pot fi examinate doar în calitate de oferte alternative, care presupun utilizarea unui alt sistem tehnic. Aceste oferte nu pot fi considerate oferte de bază pentru loturile compatibile cu analizatoarele existente, întrucât ar contraveni obligațiilor contractuale aflate în derulare și principiilor de legalitate și concurență loială.

Data:

28 ian 2026, 08:35

Subiectul întrebării:

Norma metodologică 1535

Întrebare:

Bună ziua! Vă rugăm să ne ajutați - unde putem să găsim normele metodologice, inclusiv și 1535? Vă mulțumim pentru un link corespunzător!

Răspuns (29 ian 2026, 15:31):

Bună ziua. Normele metodologice pot fi examinate accesând anexele ordinului Ministerului Sănătății Nr. 1089/288 din 23-12-2024 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului unic al asigurării obligatorii de asistență medicală. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:

30 ian 2026, 08:15

Subiectul întrebării:

Actualizarea documentației

Întrebare:

Bună ziua! Vă mulțumim pentru clarificări și precizări depuse. La final vă rugăm respectuos să încărcăți fișierile actualizate, căci astăzi este ultima zi de actualizări. O zi reușită!

Răspuns (30 ian 2026, 10:35):

Bună ziua. Au fost încărcată documentația de atribuire actualizată.

Data:

30 ian 2026, 08:26

Subiectul întrebării:

Loturi 9, 10, 20

Întrebare:

Bună ziua! Vă rugăm să precizați - pentru loturi 9, 10, 20 va rămâne combinație de 10 parametre pentru strip-teste? Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 09:36):

Bună ziua. Analizând necesarul transmis de către instituții, acestea solicită minim 10 parametri.

Data:

30 ian 2026, 10:06

Subiectul întrebării:

lot 13 si 14

Întrebare:

Bună ziua. Vă rugăm să ne explicați motivul pentru care, în cazul loturilor 13 și 14, care corespund aceluși model de analizator, modalitatea de achiziționare a echipamentelor a fost diferită, fapt care a impus adaptarea specificațiilor tehnice. Lotul nr. 14 vizează analizatoare achiziționate anterior printr-o procedură distinctă, în cadrul căreia au fost stabilite anumite condiții contractuale și tehnice specifice, inclusiv în ceea ce privește utilizarea consumabilelor și reagenților aferenți. În acest context, specificația tehnică a fost ajustată pentru a reflecta condițiile reale de exploatare și obligațiile contractuale existente, precum și necesitățile transmise de beneficiarii finali. Prin urmare, deși echipamentul de bază este același, specificațiile tehnice nu pot fi identice, întrucât loturile răspund unor contexte contractuale și operaționale diferite. Menționăm că aceste modificări nu afectează funcționalitatea analizatorului, ci au drept scop asigurarea compatibilității, continuității utilizării echipamentelor existente și respectarea principiilor de legalitate și eficiență a achizițiilor publice. Vă mulțumim pentru înțelegere.

Răspuns (30 ian 2026, 10:34):

iar parametrii tehnici nu ar fi trebuit modificați pentru echipamente echivalente.

Bună ziua, în ceea ce privește loturile nr. 13 și 14, precizăm că, deși acestea corespund aceluși model de analizator, modalitatea de achiziționare a echipamentelor a fost diferită, fapt care a impus adaptarea specificațiilor tehnice. Lotul nr. 14 vizează analizatoare achiziționate anterior printr-o procedură distinctă, în cadrul căreia au fost stabilite anumite condiții contractuale și tehnice specifice, inclusiv în ceea ce privește utilizarea consumabilelor și reagenților aferenți. În acest context, specificația tehnică a fost ajustată pentru a reflecta condițiile reale de exploatare și obligațiile contractuale existente, precum și necesitățile transmise de beneficiarii finali. Prin urmare, deși echipamentul de bază este același, specificațiile tehnice nu pot fi identice, întrucât loturile răspund unor contexte contractuale și operaționale diferite. Menționăm că aceste modificări nu afectează funcționalitatea analizatorului, ci au drept scop asigurarea compatibilității, continuității utilizării echipamentelor existente și respectarea principiilor de legalitate și eficiență a achizițiilor publice. Vă mulțumim pentru înțelegere.

Data:

30 ian 2026, 11:50

Subiectul întrebării:

Formulaarul costurilor mici

Întrebare:

Bună ziua! Doar astăzi a fost încărcat formulaarul costurilor recurente, cu două ore înainte de închiderea perioadei de clarificări. Vă rugăm să ne explicați introducerea acestui document într-un termen atât de scurt, fără a oferi posibilitatea analizării lui și formulării eventualelor întrebări. De asemenea, vă rugăm să ne clarificați: Cum trebuie completat acest formular de către agenții economici? Se completează separat pentru fiecare lot? În cazul în care sunt oferite doar reagenți compatibili cu aparatele indicate, ce trebuie completat la poziția 1 „Date despre dispozitivele medicale (echipamentele medicale) oferite ca ofertă echivalentă”? Totodată, dorim să confirmăm dacă mențiunea „Preț unitar (fără TVA) reagenți/consumabile” — asteriscul se referă la Nota explicativă indicată mai jos în document? Vă mulțumim anticipat pentru clarificări.

Răspuns (30 ian 2026, 12:05):

Bună ziua, Introducerea Formulaarului costurilor recurente a fost determinată de necesitatea asigurării unei evaluări corecte și comparabile a ofertelor, prin detalierea componentelor incluse în prețul propus pentru fiecare investigație (ex. teste/benzi, controale, consumabile etc.). Formulaarul a fost publicat în perioada de actualizare a procedurii, cu respectarea termenelor legale aplicabile, iar operatorii economici dispun în continuare de posibilitatea de a formula clarificări și de a ajusta ofertele, conform calendarului procedurii. În ceea ce privește completarea formulaarului, precizăm următoarele: Formulaarul costurilor recurente se completează de fiecare operator economic, separat pentru fiecare lot la care participă, astfel încât să fie reflectată componența setului oferit și costurile aferente fiecărei investigații. În situația în care sunt oferite doar reagenți/consumabile compatibile cu analizatoarele indicate, fără propunerea unui echipament echivalent, poziția 1 „Date despre dispozitivele medicale (echipamentele medicale) oferite ca ofertă echivalentă” nu se completează, urmând a fi lăsată necompletată sau menționată ca „nu se aplică”, după caz.

Rubrica „Preț unitar (fără TVA) reagenți/consumabile”, marcată cu asterisc (*), face trimitere la Nota explicativă din formular, care are rolul de a oferi explicații privind structura prețurilor incluse și modul de calcul al acestora. Menționăm că orice modificare a documentației a fost operată în cadrul perioadei de actualizare, iar operatorii economici au la dispoziție timpul necesar pentru a se conforma cerințelor și a solicita clarificările suplimentare, dacă este cazul. Vă mulțumim pentru interesul manifestat.

Data:

30 ian 2026, 11:55

Subiectul întrebării:

Un nou document proceduri

Întrebare:

Bună ziua. Cu ce scop a fost încărcat acest nou formular pentru completare? De obicei, un astfel de formular apare doar în procedurile unde se achiziționează analizoare și se solicită garantarea prețurilor la reagenți pe o perioadă de 4 ani. Care este logica introducerii lui în această procedură, în condițiile în care toate informațiile sunt deja prevăzute și disponibile în Anexele nr. 22 și 23? Vă rugăm să ne explicați utilitatea acestui formular și modul în care ar trebui aplicat în cadrul acestei proceduri.

Răspuns (30 ian 2026, 12:09):

Bună ziua, Introducerea Formularului costurilor recurente în cadrul prezentei proceduri are drept scop clarificarea și uniformizarea modului de prezentare a informațiilor financiare, în special a celor ce țin de componența setului oferit pentru fiecare investigație (teste/benzi, controale, consumabile aferente etc.). Menționăm că, în cadrul ultimei proceduri de achiziție publică similare, s-a constatat faptul că informațiile privind costurile recurente nu au fost completate corespunzător de către operatorii economici sau au fost prezentate într-o manieră neuniformă, ceea ce a condus la imposibilitatea evaluării corecte și comparabile a ofertelor și, în final, la anularea procedurii de achiziție. Astfel, Formularul costurilor recurente a fost introdus ca instrument suplimentar de standardizare, care nu substituie Anexele nr. 22 și 23, ci le completează, permițând autorității contractante să analizeze clar structura prețului oferit și costurile aferente fiecărei investigații. Deși un asemenea formular este utilizat frecvent în procedurile de achiziție a analizatoarelor cu garantarea prețurilor pe termen lung, în cazul de față acesta este aplicat exclusiv în scop de evaluare și comparabilitate a ofertelor, fără a institui obligații suplimentare față de cele prevăzute în documentația de atribuire. Formularul urmează a fi completat de fiecare operator economic, separat pentru fiecare lot, în conformitate cu oferta depusă, iar datele incluse vor fi utilizate în procesul de evaluare a ofertelor. Vă mulțumim pentru înțelegere.

Data:

30 ian 2026, 12:03

Subiectul întrebării:

Clarificare privind formularul costurilor recurente

Întrebare:

Bună ziua! Este corect să înțelegem că suma totală a tuturor consumabilelor, împărțită la numărul total de investigații, trebuie să fie egală cu costul unei singure investigații? Nu este clar ce trebuie completat în rândul 2 – „Investigații urinare, lot nr. ____” și ce trebuie completat în rândul 4 – „Consumabile – teste, calibratori, soluții de lucru, controale și reagenți necesare pentru examinările (pacienți) menționate mai sus, în volum suficient pentru totalul solicitat de investigații”. Confuzia apare din faptul că testele sunt incluse la punctul 4, deși ar fi logic ca ele să fie menționate la punctul 2, unde sunt indicate investigațiile propriu-zise. Vă rugăm să veniți cu clarificări privind modul corect de completare a acestor poziții.

Răspuns (30 ian 2026, 12:12):

Bună ziua, În scopul clarificării modului de completare a Formularului costurilor recurente, precizăm următoarele: Costul unei investigații reprezintă rezultatul raportării costului total al consumabilelor necesare la numărul total de investigații solicitate. Astfel, suma totală a consumabilelor incluse în formular, împărțită la numărul total de investigații, trebuie să reflecte costul unitar al unei investigații. În ceea ce privește completarea pozițiilor din formular: Rândul 2 – „Investigații urinare, lot nr. ____” se completează cu numărul total de investigații oferite pentru lotul respectiv, conform cerințelor din caietul de sarcini. Rândul 4 – „Consumabile – teste, calibratori, soluții de lucru, controale și reagenți necesare pentru examinările (pacienți) menționate mai sus” se completează cu lista și costul tuturor consumabilelor care stau la baza efectuării numărului total de investigații indicate la rândul 2, inclusiv testele propriu-zise. Menționăm că testele sunt incluse la rândul 4 deoarece formularul are rolul de a evidenția structura costurilor recurente, respectiv totalitatea consumabilelor necesare pentru realizarea investigațiilor, în timp ce rândul 2 reflectă volumul de activitate (numărul de investigații) și nu componenta de cost. Această

structurare permite o evaluare unitară și comparabilă a ofertelor și evita interpretările diferite privind conținutul prețului oferat. Vă mulțumim pentru solicitarea de clarificare.

Data:

30 ian 2026, 12:11

Subiectul întrebării:

Costuri recurente

Întrebare:

În această procedură au existat foarte multe modificări, iar mulți agenți economici aveau deja oferte pregătite, intervenind ulterior doar asupra descrierilor tehnice. În aceste condiții, este foarte posibil ca unii agenți să nu fi observat completările din documentație, mai ales introducerea acestui nou formular. Mai mult, în lipsa acestui formular, oferta riscă să fie respinsă, conform celor menționate de dumneavoastră, ceea ce creează o situație încorectă pentru participanți, care nu au fost avertizați din timp. Vă rugăm ca, pe viitor, astfel de documente noi să fie anunțate explicit (cel puțin prin răspunsurile la clarificări), pentru a evita confuzii și respingeri formale nejustificate.

Răspuns (30 ian 2026, 12:15):

Bună ziua, Menționăm că toate modificările operate în cadrul procedurii, inclusiv introducerea Formularului costurilor recurente, au fost publicate în perioada de actualizare a documentației, cu respectarea prevederilor legale privind transparența și accesul egal la informație. Documentele actualizate au fost puse la dispoziția tuturor operatorilor economici prin intermediul sistemului electronic de achiziții. Introducerea formularului nu a avut drept scop crearea unor impedimente formale, ci asigurarea unei evaluări corecte, comparabile și complete a ofertelor, având în vedere experiența procedurilor anterioare, în care lipsa sau prezentarea neuniformă a informațiilor privind costurile recurente a condus la dificultăți majore în procesul de evaluare, inclusiv la anularea procedurilor. Totodată, subliniem că responsabilitatea verificării documentației de atribuire actualizate revine operatorilor economici, iar completarea formularului este necesară pentru conformitatea ofertei cu cerințele procedurii. Formularul nu introduce cerințe noi de calificare, ci detaliază modul de prezentare a informațiilor financiare deja solicitate. Observațiile formulate vor fi avute în vedere pentru îmbunătățirea comunicării în cadrul procedurilor viitoare, inclusiv sub aspectul evidențierii mai explicite a modificărilor operate. Vă mulțumim pentru feedback și pentru interesul manifestat asupra procedurii de achiziție în cauză.

Data:

30 ian 2026, 12:14

Subiectul întrebării:

publicarea

Întrebare:

"Formularul a fost publicat în perioada de actualizare a procedurii, cu respectarea termenelor legale aplicabile, iar operatorii economici dispun în continuare de posibilitatea de a formula clarificări și de a ajusta ofertele, conform calendarului procedurii." Documentul, în prima și unica sa versiune, a fost încărcat abia pe 30.01.2026 la ora 10:29. Despre ce termene adecvate sau posibilitate reală de analiză mai poate fi vorba în acest context?

Răspuns (30 ian 2026, 12:17):

Având în vedere că documentul a fost publicat pe 30.01.2026, ora 10:29, menționăm că perioada de actualizare a procedurii este prelungită până la 02.02.2026, ora 13:00, conform calendarului oficial al procedurii. Prin urmare, operatorii economici dispun în continuare de timpul necesar pentru analizarea documentelor și formularea clarificărilor.

Modificări operate în documentația de atribuire:

(Se va completa în cazul în care au fost operate modificări)

Rezumatul modificărilor	Publicate în BAP/alte mijloace de informare (după caz)	Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)

Până la termenul-limită (data - 12 febr 2026, ora 11:36), au depus oferta 5 operatori economici:

Nr. de ordine	Denumirea operatorului economic	IDNO	Fondator/Administrator
1	Biosistem-MLD SRL	1010600028048	Vitalie Poiata Alexandr Nasedchin Dmitrii Kojevnikov
2	Diamedix Impex SRL	1012600019967	Traian Marinescu
3	GBG-MLD SRL	1003600117582	Tudor Ceaicovschi
4	Sanmedico SRL	1010600028048	Vitalie Poiata Alexandr Nasedchin Dmitrii Kojevnikov
5	Triumf-Motiv SRL	1012600021180	Jighili Tatiana

Informații privind ofertele depuse și documentele de calificare și aferente DUAB prezentate de către

operatorii economici:

Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Nr. d/o	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Biosis MI SR	
Cererea de participare	1	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	Prez.	
Modul de elaborare a Specificației tehnice	2	original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de a asuma a prevederilor caietului de sarcini, ci de a dovedi a modului în care corespunde cu aceasta. Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini). Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract. Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cazul cu mostra de produs. Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consmănuindu-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru. Corespunderea Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă. Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.	Prez.	
	Modul de elaborare a Specificației de preț	3	original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încerca în SIA RSAP (Mlender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	Prez.
	DUAE	4	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de	Prez.

		împuternicire; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	
5	Garanția pentru ofertă	2% din valoarea ofertei fără TVA. În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor. În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	Preze
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	Preze
-	-	<u>Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA "RSAP" Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergente va fi respinsă.</u>	
		Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAЕ care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 1 7alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.	
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Preze
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Preze
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	57.
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Preze

11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de referință/modelul articolei atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în utilizare. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Manualul de utilizare. Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolei atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.				Preze
12	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;			Preze
13	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	în care să certifice termenul de garanție pe perioada contractului de comodat- originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;			Preze
14	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;			Preze
15	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2023, originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;			Preze
16	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/intreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;			Preze
17	Dovada înregistrării în Lista producătorilor.	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice și Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;			Preze
18	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, inclusiv reagenții	Înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Vor fi atribuite doar Dispozitivele Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.			Preze

19	Declarație de la ofertant penntru reagenți	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	Preze
----	---	---	-------

(Informația privind denumirea documentelor prezentate se va indica în conformitate cu cerințele din documentația de atribuire și se va consemna prin: **prezentat, neprezentat, nu corespunde** (în cazul când documentul a fost prezentat, dar nu corespundecerințelor de calificare))

Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Valoarea din Sistem	Ofertant	Correspunderea cu cerințele de calificare	Correspunderea cu specificațiile tehnice
10	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Investigații	8000	17 600,00	Biosistem-MLD SRL		
10	Analizator în comodat	Analizator în comodat	Bucată	1		Biosistem-MLD SRL		
10	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Investigații	8000	31 200,00	Diamedix Impex SRL		

* În cazul utilizării licitației electronice se va indica prețul ofertei finale

(Informația privind "Correspunderea cu cerințele de calificare" și "Correspunderea cu specificațiile tehnice", se va consemna prin: „+” în cazul corespunderii și prin „-” în cazul necorespunderii)

Pentru elucidarea unor neclarități sau confirmarea unor date privind corespunderea ofertei cu cerințele stabilite în documentația de atribuire (inclusiv justificarea prețului anormal de scăzut) a fost solicitat:

Data solicitării	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului operatorului economic
19.03.2026	GBG-MLD SRL	Grupul de lucru pentru achiziționarea dispozitivelor medicale, alte bunuri și servicii al Centrului pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (CAPCS), urmare a examinării ofertei depuse în cadrul sistemul electronic de achiziții MTender, la procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1767096515810 (21535082) privind Achiziționarea investigațiilor urinare pentru analizoare conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2026, solicită respectuos în temeiul art. 17 alin (4) al Legii nr. 131/2015	Menționăm că, în cadrul acestei licitații, compania „GBG-MD” SRL pentru

		privind achizițiile publice și în conformitate cu DUA/E, prezentarea documentelor conform cerințelor obligatorii din Anunțul de Participare, după cum urmează: - Declarație cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului de pentru dispozitive deja aflate în dotarea beneficiarului. - Declarație cu privire la garanțarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; - Declarație în care să certifice termenul de garanție a dispozitivului medical pe perioada contractului de comodat - originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; - Declarație cu privire la organizarea perioadei de garanție efectuat de mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice - Declarație în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2023 - originală - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; - Declarație cu privire la organizarea perioadei de garanție a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și menținerea dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice - Documentele se vor prezenta cu scrisoare de însoțire, în termen cât mai restrâns posibil pe poșta electronică office@capcs.gov.md, dar nu mai târziu de data 24.03.2026, inclusiv. - Totodată vă atenționăm că neprezentarea clarificărilor în termenul stabilit va constitui temei de descalificare a ofertantului conform art. 17 alin (5) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.
--	--	--

Ofertanții respinși/descalificați:

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot

Justificarea deciziei de a nu atribui contractul pe loturi:

Criteriul de atribuire aplicat:

Prețul cel mai scăzut

(In cazul în care în cadrul procedurii de atribuire sunt aplicate mai multe criterii de atribuire, se vor indica toate criteriile de atribuire aplicate și denumirea loturilor aferente)

Informația privind factorii de evaluare aplicați:

(Se va completa pentru loturile care au fost atribuite în baza criteriilor: cel mai bun raport calitate-preț sau cel mai bun raport calitate-cost)

Factorii de evaluare	Valoarea din ofertă	Punctajul calculat
Denumirea operatorului economic 1		Total
Denumire factorul 1	Pondere	
Denumire factorul n	Pondere	
Denumirea operatorului economic n		Total
Denumire factorul 1	Pondere	
Denumire factorul n	Pondere	

Reevaluarea ofertelor:

(Se va completa în cazul în care ofertele au fost reevaluate repetat)

Motivul reevaluării Contestația nr. 02/186/26 din 01.04.2026 din partea operatorului economic Diamedix Impex SRL	Modificările operate Lotul nr. 10 trebuie reevaluat
--	---

În urma examinării, evaluării și comparării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, s-a decis:

În urma reexaminării ofertelor depuse pentru lotul nr. 10, s-a constatat insuficiența informațiilor necesare pentru efectuarea unei evaluări obiective. În acest context, se anulează decizia din 25.03.2026 aferentă lotului nr. 10 și se reia procedura de evaluare, cu solicitarea clarificărilor necesare, în conformitate cu art. 17 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Ulterior finalizării etapei de reevaluare, va fi emisă o nouă decizie de evaluare aferentă lotului nr. 10.

Decizie de atribuire a contractului de achiziții publice Nr. 3 din 12.05.2026 Reevaluare pentru lotul nr.10

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
Localitate	mun. Chișinău bl. Grigore Vieru 22/2, MD -2005
IDNO	1016601000212
Adresa	mun. Chișinău bl. Grigore Vieru 22/2, MD -2005
Număr de telefon	022-222-445
Număr de fax	
E-mail oficial	office@capcs.gov.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	Lisenco Gabriela dispozitive@capcs.gov.md;

Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	☒ Cererea ofertelor de prețuri ☐ Licitație deschisă ☐ Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* ☐ Altele: [Indicați]
*Temei legal pentru desfășurarea NFP (Legea privind achizițiile publice nr. 131/2015)	
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire (în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă)	
Procedura de achiziție repetată (după caz, se va indica nr. procedurii/procedurilor desfășurate anterior pentru aceiași achiziție, dar anulată/ anulate)	Nr.
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	☒ Bunuri ☐ Servicii ☐ Lucrări
Obiectul achiziției	Achiziționarea investigațiilor urinare pentru analizoare conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2026
Cod CPV	33100000-1
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1767096515810 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1767096515810?tab=contract-notice Data publicării: 30.12.2025
Platforma de achiziții publice utilizată	☒ achizitii.md; ☐ e-licitatie.md; ☐ yptender.md

Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante Anunț de intenție publicat în BAP (după caz) Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz)		☒ Da ☐ Nu
Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2023/04/img_0001.pdf		

Clarificări privind documentația de atribuire:
 Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)
 Data: 2 ian 2026, 15:33

Subiectul întrebării: Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)
Întrebare: Buna ziua! Pentru a nu limita concurența și a favoriza un singur operator economic Va rugăm să acceptați pentru lot 4 paramentru : Capacitatea de lucru de la 500 - 720 teste/ora. Multumim.

Răspuns (9 ian 2026, 11:02): Buna ziua. Unul dintre principiile avute în vedere la elaborarea documentației de atribuire a fost acela de a nu accepta echipamente cu performanțe tehnice inferioare celor deja utilizate în instituțiile beneficiare, cerința privind capacitatea de lucru stabilită în caietul de sarcini reflectă necesitățile operaționale actuale și nu are ca scop limitarea concurenței sau favorizarea unui anumit operator economic, ci asigurarea unui nivel minim de performanță corespunzător cerințelor instituționale. Prin urmare, nu se acceptă modificarea parametrului solicitat la o capacitate de lucru de 500-720 teste/oră, întrucât aceasta ar reprezenta o diminuare a performanței față de echipamentele existente.

Lot nr. 1 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U120, Urine Analyzer)
 Data: 9 ian 2026, 10:47

Subiectul întrebării: Parametrii analizați
Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:43): Buna ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamină C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 1 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U120, Urine Analyzer)
 Data: 9 ian 2026, 10:49

Subiectul întrebării: Cantitatea pentru CS Stefan Voda
Întrebare: Solicitam să reverificăm informația privind cantitatea cu beneficiarul final, deoarece avem informația din anul trecut despre o cantitate în 3 ori mai mare. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 11:45): Bună ziua. Urmare a recepționării clarificării date, IMSP CS Ștefan Vodă a transmis repetat la data de 12.01.2026, demers cu privire la numărul de investigații solicitate, prin care la fel sunt solicitate 6000 teste pentru urină. Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 2 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 10:50

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:46):

Bună ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 2 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 10:59

Subiectul întrebării: Barcode scanner

Întrebare: Modelul indicat nu dispune de scanner de coduri de bare integrat, ci doar de posibilitatea conectării unui scanner extern. În aceste condiții, cerința privind existența unui scanner de coduri de bare încorporat nu corespunde realității tehnice a modelului indicat. Având în vedere cele de mai sus, vă rugăm respectuos: fie să excludeți parametrul privind scannerul de coduri de bare integrat, fie să îl stabiliți ca opțional, pentru a nu restrânge concurența și pentru a permite participarea unui număr mai mare de agenți economici cu oferte conforme.

Răspuns (14 ian 2026, 11:47): Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de coduri de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: „Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de coduri de bare.”

Lot nr. 3 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 300, Reflectance Photometer)

Data: 9 ian 2026, 11:03

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 13 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 13, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:48): Bună ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:08

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 13 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14

parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 13, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura

claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:48): Bună ziua. : Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar

lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform

posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT),

Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină

(BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamină C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină

(MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru

Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:11

Subiectul întrebării: Capacitatea testelor

Întrebare: Bună ziua! Totuși, dacă este propus analizator cu performanța de 500 de teste, el se potrivește

pentru criteriul tehnic până la 720 teste/ora, și nu poate fi respins. Corect?

Răspuns (14 ian 2026, 11:52): Bună ziua. Un analizator cu capacitatea de 500 teste/ora nu corespunde

cerinței tehnice stabilite pentru lotul 4, ca o ofertă de bază. Cerința privind capacitatea de lucru reflectă

nivelul minim de performanță necesar, raportat la echipamentele existente în instituțiile beneficiare, iar

oferțele cu performanțe inferioare pot fi analizate doar ca oferte alternative. Vă mulțumim pentru

clarificare.

Lot nr. 5 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru

Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:12

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în

descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul

declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14

parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura

claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:52): Bună ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar

lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili,

conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT),

Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină

(BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamină C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină

(MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 5 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru

Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:18

Subiectul întrebării: AMT Riscani dublarea

Întrebare: Bună ziua! Solicităm explicația - nu înțelegem divizarea, de ce AMT Riscani este indicat în lotul 4

cu analizor cu performanța până la 720 teste/ora cu 1600 de teste pe an și aici cu analizor de 60-120 teste

pe ora cu cantitatea de 1500 de teste? Nu cumva este o dublare? Solicităm să consultați cu beneficiarul

final pentru clarificări. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 11:58): Bună ziua, Vă informăm că instituția beneficiară are în dotare 3 modele

diferite de analizatoare, fiecare cu cerințe tehnice și capacități distincte, utilizate pentru fluxuri de lucru

separate. Divizarea pe loturi a fost realizată în conformitate cu necesitățile reale ale beneficiarului final și

nu reprezintă o dublare a volumelor sau a echipamentelor solicitate. Capacitățile și cantitățile indicate

pentru fiecare lot corespund analizatoarelor existente și regimului lor de utilizare. Totodată, menționăm

că, în conformitate cu procedura de achiziție, în cazul prezentării unor oferte echivalente, nu se va diminua

capacitatea analizatoarelor existente aflate în dotarea instituției. De asemenea, există posibilitatea

depunerii de oferte alternative, care vor fi analizate și evaluate de către grupul de lucru, cu respectarea

cerințelor documentației de atribuire. În acest context, specificățiile reflectă necesitățile tehnice actuale ale

instituției. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru

Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:21

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 11:59): Bună ziua. Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:28

Subiectul întrebării: Dublarea AMT Riscani #2

Întrebare: Conform documentației: Lotul 4 prevede un aparat cu capacitate de până la 720 teste/oră; Lotul 6 prevede un aparat cu capacitate de 500–600 teste/oră. În ambele cazuri este vorba despre aparate cu productivitate ridicată. Cu toate acestea, observăm că aceeași instituție beneficiară – AMT Rîșcani – apare repetat, cu solicitări de aparate cu productivitatea similară. Totodată, instituția figurează și în lotul 5, unde este indicat un aparat cu productivitate mai redusă, care, în mod logic, ar putea să nu mai fie necesar în condițiile în care sunt deja prevăzute aparate mult mai performante în alte loturi. În opinia noastră, această situație indică o eroare de repartizare a necesităților pe loturi sau o lipsă de claritate în solicitările beneficiarului. În acest context, vă rugăm respectuos să contactați beneficiarul pentru a clarifica necesitatea reală a apariției în mai multe loturi cu solicitări aparent identice sau suprapuse, să verificați raționalitatea includerii unui aparat cu productivitate mai mică în lotul 5, în condițiile existenței unor aparate mai performante prevăzute pentru aceeași instituție.

Răspuns (14 ian 2026, 11:59):

Bună ziua, Vă informăm că instituția beneficiară are în dotare 3 modele diferite de analizatoare, fiecare cu cerințe tehnice și capacități distincte, utilizate pentru fluxuri de lucru separate. Divizarea pe loturi a fost realizată în conformitate cu necesitățile reale ale beneficiarului final și nu reprezintă o dublare a volumelor sau a echipamentelor solicitate. Capacitățile și cantitățile indicate pentru fiecare lot corespund analizatoarelor existente și regimului lor de utilizare. Totodată, menționăm că, în conformitate cu procedura de achiziție, în cazul prezentării unor oferte echivalente, nu se va diminua capacitatea analizatoarelor existente aflate în dotarea instituției. De asemenea, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care vor fi analizate și evaluate de către grupul de lucru, cu respectarea cerințelor documentației de atribuire. În acest context, specificațiile reflectă necesitățile tehnice actuale ale instituției. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:30

Subiectul întrebării: Barcode Scanner

Întrebare: Vă rugăm respectuos să aduceți clarificări în descrierea tehnică și să specificați explicit că scannerul de coduri de bare poate fi atât încorporat, cât și extern, cu posibilitatea de conectare prin port. Această precizare este necesară pentru a evita interpretările ambigue, pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor existente pe piață. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 12:00):

Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de coduri de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: „Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de coduri de bare.”

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:33

Subiectul întrebării: CS Causeni - cantitatea

Întrebare: Vă atragem atenția asupra unei neconcordanțe evidente în documentația procedurii: este indicat un volum de 212 teste pe an, în timp ce se solicită un aparat cu o capacitate de 500–600 teste pe oră. Considerăm că există o eroare în datele prezentate și vă rugăm respectuos să luați legătura cu

beneficiarul pentru a clarifica și confirma informațiile corecte. În forma actuală, utilizarea unui aparat cu o asemenea performanță pentru volumul indicat de teste este nerățională din orice perspectivă (tehnică, economică și de utilizare eficientă a fondurilor publice). Beneficiarul, în acest context, necesită modificări ale documentației, pentru a reflecta corect necesitățile reale și pentru a asigura o procedură corectă și competitivă. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 12:05): Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat (500-600 teste/oră) nu va fi diminuat în cazul ofertei echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Vă mulțumim.

Lot nr. 7 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macheray-Nagel, URYXXON 500, Urine analyzer)
Data: 9 ian 2026, 11:35

Subiectul întrebării: Barcode Scanner
Întrebare: Vă rugăm respectuos să aduceți clarificări în descrierea tehnică și să specificați explicit că scannerul de coduri de bare poate fi atât încorporat, cât și extern, cu posibilitatea de conectare prin port. Aceasta precizare este necesară pentru a evita interpretările ambigue, pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor existente pe piață și pentru a nu restrânge nejustificat concurența între operatorii economici.

Răspuns (14 ian 2026, 12:05):

Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de coduri de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: "Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de bare."

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macheray-Nagel, URYXXON Relax, Urine analyzer)
Data: 9 ian 2026, 11:39

Subiectul întrebării: Barcode Scanner
Întrebare: Vă rugăm respectuos să aduceți clarificări în descrierea tehnică și să specificați explicit că scannerul de coduri de bare poate fi atât încorporat, cât și extern, cu posibilitatea de conectare prin port. Aceasta precizare este necesară pentru a evita interpretările ambigue, pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor existente pe piață și pentru a nu restrânge nejustificat concurența între operatorii economici.

Răspuns (14 ian 2026, 12:06): Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: "Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de bare."

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macheray-Nagel, URYXXON Relax, Urine analyzer)
Data: 9 ian 2026, 11:43

Subiectul întrebării:

CS Briceni - Cantitatea

Întrebare:

Conform documentației procedurii, beneficiarul indică un volum de 1000 de teste pe an, solicitând totodată un aparat cu o capacitate de 500-600 teste pe oră. Ne exprimăm dezacordul categoric față de aceste date, intrucât volumul anual declarat nu corespunde sub nicio formă performanței aparatului solicitat. Aceasta discrepanță conduce în mod evident la o utilizare nerățională a analizatorului, precum și la o utilizare ineficientă a fondurilor bugetare. Vă solicităm respectuos să luați legătura cu beneficiarul în vederea clarificării și revizuirii necesarului real de echipamente. Din punct de vedere tehnic și economic, pentru un asemenea volum de teste ar fi pe deplin suficient un aparat cu o capacitate de 60-120 teste pe oră, care ar răspunde adecvat necesităților reale ale instituției.

Răspuns (14 ian 2026, 12:07):

Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în una ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat (500-600 teste/oră) nu va fi diminuat în cazul ofertei echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința

de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Vă mulțumim.

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON Relax, Urine analyzer)

Data: 9 ian 2026, 11:49

Subiectul întrebării: Dublarea CS Soroca

Întrebare: Același beneficiar solicită: în lotul 5 un aparat cu capacitate de 60–120 teste/oră pentru un volum de 15.500 teste/an; în lotul 8 un aparat cu capacitate de 400–500 teste/oră, pentru un volum de doar 5.000 teste/an. Considerăm că volumul de 5.000 teste/an este nejustificat și neeconomic pentru un aparat cu o performanță de 400–500 teste/oră, această alegere conducând la o utilizare inefficientă a echipamentului, precum și la o alocare nerațională a resurselor bugetare. Totodată, având în vedere că beneficiarul este o instituție medicală de dimensiuni reduse, apreciem că un singur aparat, dimensionat corespunzător pentru un volum total de aproximativ 20.500 teste/an (15.500 + 5.000), ar fi suficient pentru acoperirea necesităților reale ale acestuia. În acest context, vă rugăm respectuos să reveniți în contact cu beneficiarul pentru a clarifica și reevalua necesarul real, precum și pentru a revizui repartizarea acestuia pe loturi, astfel încât cerințele tehnice să fie proporționale, justificate și conforme principiilor de eficiență și utilizare rațională a fondurilor publice.

Răspuns (14 ian 2026, 12:10): Bună ziua, Vă informăm că instituția beneficiară are în dotare 2 modele diferite de analizatoare, fiecare cu cerințe tehnice și capacități distincte, utilizate pentru fluxuri de lucru separate. Divizarea pe loturi a fost realizată în conformitate cu necesitățile reale ale beneficiarului final și nu reprezintă o dublare a volumelor sau a echipamentelor solicitate. Capacitățile și cantitățile indicate pentru fiecare lot corespund analizatoarelor existente și regimului lor de utilizare. Totodată, menționăm că, în conformitate cu procedura de achiziție, în cazul prezentării unor oferte echivalente, nu se va diminua capacitatea analizatoarelor existente aflate în dotarea instituției. De asemenea, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care vor fi analizate și evaluate de către grupul de lucru, cu respectarea cerințelor documentației de atribuire. În acest context, specificațiile reflectă necesitățile tehnice actuale ale instituției. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii.

Lot nr. 15 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000 rezultate cu identificare pacient)

Data: 9 ian 2026, 12:10

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Este indicat faptul că aparatul trebuie să dispună de până la 14 parametri detectabili, însă în descriere sunt enumerate doar 11 parametri. Această discrepanță creează o contradicție între numărul declarat și lista efectiv prezentată. În acest context, vă rugăm respectuos: fie să indicați explicit toți cei 14 parametri, fie să ajustați numărul parametrilor la 11, în conformitate cu cei enumerați, pentru a asigura claritatea, coerența și interpretarea corectă a cerințelor de către agenții economici.

Răspuns (14 ian 2026, 12:11): Bună ziua., Pentru claritate și coerență, caietul de sarcini va fi modificat, iar lista parametrilor va fi completată astfel încât să corespundă cerinței de până la 14 parametri detectabili, conform posibilităților echipamentului indicat. Parametrii sunt: Leucocite (LEU), Nitriți (NIT), Urobilinogen (URO), Proteine (PRO), pH, Sânge (BLO), Densitate specifică (SG), Cetone (KET), Bilirubină (BIL), Glucoză (GLU), Acid ascorbic/Vitamina C (ASC), Creatinină (CRE), Calciu (Ca), Microalbumină (MALB). Documentația va fi actualizată corespunzător.

Lot nr. 16 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000-3000 rezultate cu identificare pacient)

Data: 9 ian 2026, 12:14

Subiectul întrebării: Barcode Scanner

Întrebare: Vă rugăm să luați în considerare și acceptarea opțiunii de scanner extern, care poate fi utilizat în funcție de necesitatea beneficiarului final. Vă mulțumim!

Răspuns (14 ian 2026, 12:12): Bună ziua. Cerința se referă la un cititor de coduri de bare integrabil, respectiv posibilitatea de conectare și utilizare a unui scanner extern, nu la un scanner integrat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința se ajustează după cum urmează: „Posibilitatea de conectare (integrare) unui cititor de coduri de bare.”

Data: 9 ian 2026, 12:27

Subiectul întrebării: Loturi 9 și 20

Întrebare: Solicităm respectuos să fie modificat capacitatea de lucru de la 50-70 teste pe ora - pînă la 120 teste pe ora sau mai mult decît 50 teste pe ora. Putem să oferim variantele bune și eficiente. Vă mulțumim! **Răspuns** (14 ian 2026, 12:12): Bună ziua. Cerința privind capacitatea de lucru reflectă nivelul minim de performanță necesar, raportat la echipamentele existente în instituțiile beneficiare, pentru claritate cerința va fi modificată în modul următor: "Capacitate de lucru $\geq$ 50 teste/oră".

Data: 9 ian 2026, 12:33

Subiectul întrebării: Criteriu Display pentru toate loturi

Întrebare: Având în vedere că achiziția se realizează pe baza unor specificații tehnice generalizate, cu scopul de a crește concurența, vă propunem și vă solicităm respectuos să nu fie specificată dimensiunea de display (menționată în unele loturi), ci să fie indicat un criteriu general și rațional, după cum urmează: Display LED sau LCD, cu comandă prin butoane sau ecran tactil. Această formulare va contribui la uniformizarea cerințelor pentru toate loturile, va aduce mai multă claritate pentru agenții economici și va evita limitările. Menționăm că, în prezent, toate echipamentele disponibile pe piață sunt dotate cu ecrane suficient de clare, color și de dimensiuni adecvate, care asigură confortul și eficiența personalului de laborator. Vă mulțumim anticipat pentru deschidere și înțelegere.

Răspuns (14 ian 2026, 12:31): Bună ziua. Cerința tehnică pentru toate loturile va fi modificată în modul următor: "Display LED sau LCD, cu comandă prin butoane sau ecran tactil". Vă mulțumim pentru clarificare. **Data:** 9 ian 2026, 12:47

Subiectul întrebării: Adresare importanță privind configurația testelor

Întrebare: Stimăm reprezentanți CAPCS, Dorim să atragem atenția asupra unui aspect esențial ce ține de configurația testelor solicitate în cadrul prezentei proceduri. Fiecare beneficiar utilizează o anumită configurație a parametrilor în teste de urină, care poate varia de la 1 până la 14 parametri. În mod firesc, în funcție de configurația utilizată, prețul testului diferă semnificativ. În acest context, vă propunem și vă solicităm respectuos să clarificați, prin consultare cu fiecare beneficiar, configurația exactă a testului utilizat în practică și să reflectați această informație în documentația tehnică. Menționăm că, în majoritatea cazurilor, este utilizată o configurație standard de 1 parametr. Totodată, există beneficiari care determină suplimentar albumina și creatinina, parametri care conduc la o majorare a costului testului de cel puțin trei ori, acest aspect fiind valabil pentru toți producătorii. În lipsa unei clarificări exprese a parametrilor necesari, agenții economici se confruntă cu dificultăți majore în elaborarea ofertelor financiare, întrucât nu este clar: 1. care parametri sunt realmente necesari pentru fiecare beneficiar; 2. dacă trebuie sau nu incluse determinările de albumină și creatinină; 3. iar diferența de preț generată de aceste determinări nu este una marginală (nu reprezintă 15-20%), ci este substanțială. Din aceste considerații, formularea generalizată utilizată în mai multe loturi — "1-14 parametri" — nu reflectă necesitățile reale ale beneficiarilor și nu permite prezentarea unor oferte financiare corecte și comparabile. Vă rugăm să reanalizați această formulare și să procedați la clarificarea configurației necesare pentru fiecare beneficiar în parte, ceea ce va simplifica procesul pentru toate părțile implicate și va contribui la creșterea transparenței și corectitudinii procedurii. Vă mulțumim anticipat pentru înțelegere și pentru luarea în considerare a acestui aspect important.

Răspuns (14 ian 2026, 12:32): Vă mulțumim pentru sesizare și adresare. Aspectele privind configurația parametrilor analizați au fost luate în considerare. În cadrul procedurii, lista parametrilor a fost revizuită și uniformizată, fiind stabilită configurația de până la 14 parametri, care sunt explicit enumerate în documentația actualizată, pentru a asigura claritate și coerență în cerințele tehnice și pentru a permite o interpretare unitară de către toți operatorii economici. Formularea "până la 14 parametri" reflectă capacitatea tehnică a echipamentelor solicitate și nu impune utilizarea obligatorie a tuturor parametrilor în practica curentă a fiecărui beneficiar. Vă mulțumim pentru clarificare

Data: 14 ian 2026, 13:10

Subiectul întrebării: lot 13 și lot 14

Întrebare: Vă rugăm să uniformizați specificațiile pentru loturile 13 și 14. La moment ambii utilizatori au aceleași dispozitive, dar specificațiile sunt diferite, mai ales capacitatea de teste pe ora. conform numărului de teste achiziționate, pentru lot 13 se vor efectua estimativ 35 teste pe zi lucrătoare, iar pentru lot 14 estimativ 45 teste pe zi lucrătoare. capacitățile dispozitivelor solicitate sunt cu mult prea mari și duc doar la irrosirea banilor publici pentru analizoare care nu pot fi folosite la capacitatea deplină. va rugam sa schimbati la ambele loturi specificatia dupa cum urmeaza: Productivitate Analize microscopice $\geq$ 60 teste/ora Analize chimice $\geq$ 150 teste/ora combinat pana la 60 teste pe ora astfel numarul de teste efectuat de fiecare MSP in fiecare zi va fi in mai putin de o ora

Răspuns (16 ian 2026, 10:59):

Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire

Data:14 ian 2026, 13:12

Subiectul întrebării:lot 13 si lot 14

Întrebare:Va rugam sa clarificati, la lot 13 si lot 14 IMSP vor efectua numarul de analize indicat in formulare in format hybrid? (teste chimice + teste microscopice) sau nu?

Răspuns (16 ian 2026, 11:21):

Bună ziua, Vă informăm că, pentru lotul 13 și lotul 14, numărul de analize indicat în formulare se referă la analiza generală a urinei efectuată în format complet (hibrid), respectiv prin determinări chimice și microscopice. Analizele vor fi realizate utilizând sistemul integrat LabUMAT 2 + UriSed 3 PRO (77 Elektronika Kft.), aflat în dotarea IMSP, sau un analizator oferit în comodat, care să asigure echivalent funcțional, respectiv efectuarea testelor chimice și a examinării microscopice a sedimentului urinar, în conformitate cu normele metodologice aplicabile. Menționăm că determinările chimice și microscopice sunt efectuate pe analizoare distincte, integrate într-un flux automatizat, iar rezultatele sunt corelate într-un raport unic de analiză.

Data:14 ian 2026, 13:13

Subiectul întrebării:control

Întrebare:va rugam sa specificati care sunt cerintele comisiei de acreditare catre laboratoarele din RM referitor la periodicitatea efectuării controlului calitatii

Răspuns (16 ian 2026, 11:13):Bună ziua, Cerințele privind controlul calității în laboratoarele medicale din Republica Moldova, inclusiv periodicitatea efectuării acestuia, sunt stabilite de organismele de acreditare, în conformitate cu standardele aplicabile (ex. ISO 15189) și cu reglementările interne ale fiecărui laborator.

În practică, controlul intern al calității se efectuează periodic, de regulă zilnic sau conform instrucțiunilor producătorului reagenților și analizoarelor, precum și în situații precum schimbarea lotului, calibrarea sau intervențiile tehnice. Controlul extern al calității se realizează prin participarea la scheme de evaluare externă, cu o frecvență stabilită de organismele de acreditare. Menționăm că organizarea și frecvența controalelor de calitate nu fac obiectul prezentei proceduri de achiziție publică, aceasta vizând exclusiv asigurarea reagenților și materialelor necesare, compatibile cu echipamentele utilizate. Respectarea cerințelor de acreditare privind controlul calității revine în responsabilitatea laboratoarelor beneficiare.

Data:14 ian 2026, 13:14

Subiectul întrebării:ce trebuie OE sa includa in oferta

Întrebare:Va rugam sa specificati ce trebuie de inclus in oferta de pret: fiecare reactiv separat (cu indicarea in specificatie cate investigatii se primesc dintr-un set) sau investigatii? Totodata va informam ca la importul bunurilor se efectueaza in baza invoice-urilor de la producator care include fiecare bun separat. Respectiv dupa regulile de contabilitate, OE trebuie sa comercializeze ceea ce a importat, dar nu sa "impreuneze" produsele importate intr-o singura pozitie denumita "investigatii" La fel va rugam sa atrageti atentia ca se aplica diferite cote TVA pentru produse diferite (8% sau 20%), iar daca OE vor indica "investigatii" vor fi obligate ca indice cota TVA 20% - respectiv IMSP vor achita cu 12% mai mult

Răspuns (16 ian 2026, 11:17):Bună ziua, Vă informăm că obiectul prezentei proceduri de achiziție publică îl constituie investigațiile medicale, conform cerințelor documentației de atribuire, iar prețul ofertat va fi indicat per investigație. Totodată, pentru asigurarea transparenței și a unei înțelegeri clare a modului de realizare a investigațiilor, operatorii economici pot prezenta în cadrul ofertei tehnice și lista reagenților, consumabilelor, calibratorilor și materialelor de control al calității care urmează a fi utilizate și livrate ulterior în vederea îndeplinirii investigațiilor contractate. Această listă are caracter informativ și nu face obiectul evaluării financiare. Menționăm că modalitatea de import, evidență contabilă și facturare a produselor utilizate pentru realizarea investigațiilor rămâne în responsabilitatea operatorului economic, iar procedura de achiziție nu impune restricții privind structura documentelor comerciale interne ale acestuia. De asemenea, aspectele ce țin de aplicarea cotei TVA sunt reglementate de legislația fiscală în vigoare și nu afectează obiectul achiziției, respectiv furnizarea de investigații medicale conform cerințelor stabilite.

Data:14 ian 2026, 13:15

Subiectul întrebării: piesele de schimb gratuite pe perioadă contractului pentru analizator

Întrebare: va rugăm să excludeti această cerință din toate specificațiile. Piese de schimb tin de mentenanță corectivă (reparație) în cazul când analizatorul nu este exploatat corespunzător normelor stabilite de producător. Oe nu pot acoperi costul pieselor care sunt defectate din vina utilizatorului. ce tine de seturile de mentenanță (pentru mentenanță preventivă), da, este corect ca acestea să fie asigurate la necesitate și fara costuri suplimentare.

Răspuns (16 ian 2026, 11:20): Bună ziua, Menționăm că, prin cerința privind asigurarea pieselor de schimb pe perioada contractului, autoritatea contractantă are în vedere exclusiv acele piese și componente recomandate de producător, care, conform documentației tehnice, sunt destinate utilizării curente și au caracter de consumabile, fiind necesare pentru desfășurarea normală a procesului de efectuare a investigațiilor (de exemplu: componente supuse uzurii normale, similare consumabilelor tehnice – uleiuri, filtre, tuburi, garnituri etc., după caz). Această cerință nu vizează piese aflate în mentenanță corectivă sau reparații generate de exploatarea necorespunzătoare a echipamentului, defecțiuni cauzate de utilizator ori alte situații imputabile beneficiarului, care nu țin de uzura normală conform instrucțiunilor producătorului. Totodată, operatorul economic are obligația de a menține analizatorul oferit funcțional pe întreaga durată a contractului, în conformitate cu specificațiile producătorului, inclusiv prin asigurarea seturilor de mentenanță preventivă, fără costuri suplimentare pentru beneficiar, atunci când acestea sunt prevăzute de producător. Prin urmare, cerința respectivă este menită să asigure continuitatea activității de laborator și funcționarea corespunzătoare a analizatorului, fără a transfera asupra operatorului economic responsabilități care nu îi revin conform practicilor uzuale și legislației aplicabile.

Data: 14 ian 2026, 13:20

Subiectul întrebării: Lot 13 și lot 14 "Reagenți utilizați Benzi de test (Strip) ; cuvețe speciale pentru sediment"

Întrebare: Va rugăm să excludeti din specificație "cuvețe speciale pentru sediment" dat fiind faptul ca acesta este un parametru exclusiv al producătorului Electronica 77 reprezentata de GBG. In dispozitivele moderne, analiza sedimentului se efectueaza cu ajutorul reagenților speciali și al camerelor microscopice speciale. Respectiv tipul reagenților utilizați este un parametru irelevant în contextul prezentei licitații și considerăm ca trebuie exclus totalmente.

Răspuns (16 ian 2026, 11:24): Bună ziua. Referitor la Lot 13 și Lot 14 – Operatorul poate oferi echivalenți pentru parametri menționați în specificație, astfel: Cuvețe speciale pentru sediment: (operatorul poate oferi dispozitive echivalente compatibile, respectiv sisteme moderne de analiză a sedimentului care utilizează reagenți speciali și camere microscopice, fără a necesita cuvețe exclusive de la producătorul specificat). Menționăm că aceasta abordare permite autorității contractante să delimiteze cu ușurință cerințele stricte de parametri tehnici generali, asigurând totodată compatibilitatea și funcționalitatea echipamentelor oferite. Astfel, se propune ca parametrul restrictiv ai producătorului să fie considerat echivalent cu tehnologiile moderne utilizate pentru analiza sedimentului.

Data: 14 ian 2026, 13:21

Subiectul întrebării: lot 13 și lot 14 "Calibrare Automatizată, fără necesitate de calibratori lichizi"

Întrebare: va rugăm să excludeti parametrul "fără necesitate de calibratori lichizi", este un parametru irelevant în contextul cand CAPCS achiziționeaza totul ce este necesar pentru efectuarea testelor și buna funcționare

Răspuns (16 ian 2026, 11:29): Bună ziua. Referitor la solicitarea de excludere a parametrului "fără necesitate de calibratori lichizi" din specificația pentru Lot 13 și Lot 14, precizăm următoarele: Acest parametru a fost inclus pentru a evidenția cerința privind calibrarea automatizată a analizatorului, fără a fi necesară utilizarea unor calibratori lichizi separați. Autoritatea contractantă confirmă că, în contextul achiziției efectuate de CAPCS, toți consumabilele și reactivii necesari pentru efectuarea testelor și buna funcționare a echipamentului vor fi furnizați conform ofertei, astfel că operatorii pot demonstra echivalența soluției tehnice oferite, chiar dacă nu respectă literal parametrul "fără necesitate de calibratori lichizi".

Data: 14 ian 2026, 13:24

Subiectul întrebării: lot 11 "Note"

Întrebare: va rugăm să excludeti tot ce este scris la compartimentul note din acesta specificație dat fiind faptul ca este absolut irelevant pentru analizaotr de urina. Ar putea fi relevant doar daca ar fi vorba de analizator biochimic

Răspuns (16 ian 2026, 11:28): Bună ziua. Menționăm că, inclusiv includerea reactivilor necesari pentru testele indicate și a soluțiilor QC și de calibrare) sunt cerințe generale, aplicabile tuturor ofertei,

și au rolul de a asigura conformitatea ofertelor cu normele generale de funcționare și control al calității. Totuși, autoritatea contractantă admite faptul că, în cazul analizatorului de urină, anumite proceduri de control al calității și calibrare pot diferi față de cele aplicabile analizatoarelor biochimice. Prin urmare: Operatorii pot preciza în ofertă modul echivalent în care asigură disponibilitatea reactivilor și procedurile necesare de control al calității și calibrare, conform specificațiilor echipamentului ofertat. Mențiunile din „Note” rămân în documentația licitației pentru claritate și standardizare, însă autoritatea contractantă va accepta soluții echivalente, corespunzătoare analizatorului de urină. Astfel, se asigură atât respectarea cerințelor generale, cât și flexibilitatea necesară adaptării la specificul echipamentului ofertat.

Data:14 ian 2026, 13:28

Subiectul întrebării:Lot.9 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Roche, URISYS 1100, Urine Analyzer)

Întrebare:Buna ziua, pentru lot. 9 valoarea estimativa a testului este de 1,7 MDL (47867.50 MDL/ 28020 teste), ceea ce este de 3-4 ori mai puțin decât oferta producătorului. Acest fapt poate fi verificat conform achizițiilor pentru produse similare din anii precedenți. Astfel, rugăm respectuos să fie revazut bugetul alocat pentru lot.9 or actualmente este artificial creată situația când nu va putea fi plasată o ofertă eligibilă pentru dispozitivul din dotare. Mulțumim!

Răspuns (16 ian 2026, 11:32):Bună ziua. Procedura dată de achiziție este la cea de a doua sa publicare, prima fiind anulată dat fiind faptul că autoritatea contractantă din punct de vedere tehnic nu poate opera careva modificări la nivelul sumelor alocate. Totodată, toate datele incluse în procedura dată de achiziție sunt conform informației recepționate din partea beneficiarilor, iar la calculul valorii estimate a fost luat cel mai mic preț din datele obținute de la instituții. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:14 ian 2026, 13:30

Subiectul întrebării:adaugarea specificatiilor testelor efectuate

Întrebare:solicitam ca pentru fiecare lot, la prima parte a lotului (investigatii) sa includeti pentru fiecare IMSP SEPARAT care investigatii sunt efectuate de acestia. Majoritatea IMSP efectueaza teste cu 10 parametri, unii cu 11 parametri. mai mult de 11 parametri in Republica Moldova ar putea fi doar 1 sau 2 institutii care fac. Analizatoarele pot procesa diferite teste, in dependenta de testul (banda) utilizata de IMSP. Dar in prezent este absolut ne-clara ce fel de teste trebuie sa fie oferite pentru fiecare dintre IMSP. Va rugam insistent sa colectati aceasta informatie de la fiecare IMSP din lista de distributie

Răspuns (16 ian 2026, 11:35):Bună ziua. Referitor la solicitarea privind testele efectuate de fiecare IMSP, precizăm că oferta trebuie să acopere toți parametrii și testele prevăzute în specificația tehnică pentru toți beneficiarii, indiferent de numărul de parametri utilizați în prezent de fiecare IMSP. Operatorii trebuie să garanteze capacitatea echipamentelor de a efectua toate testele indicate, fără a limita oferta la configurația curentă a IMSP-urilor.

Data:14 ian 2026, 13:35

Subiectul întrebării:lot 4

Întrebare:Capacitate de lucru Până la 720 teste/oră va rugăm să micșorăm capacitatea testelor pe ora necesare deoarece sunt prea mari în comparație cu numărul de teste efectuate pe an. 16 000 teste pe an = 60 teste pe zi lucrătoare. Respectiva capacitatea de 100 sau chiar 500 teste pe ora ar fi mai mult decât suficientă pentru a realiza toate testele dintr-o zi în mai puțin de o oră. având un analizator cu capacitate de 720 teste pe ora la care se realizează doar 60 teste într-o zi este absurd și duce la irosirea banilor publici

Răspuns (16 ian 2026, 11:36):Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire.

Data:14 ian 2026, 13:38

Subiectul întrebării:cantitati de teste

Întrebare:solicitam sa revizuiti cantitatile de teste (investigatii) solicitate. La toti producatorii benzile de testare sunt ambalate a cate 100 bucati in flacon. respectiv cantitatea solcitata de fiecare IMSP trebuie sa fie proportionala cu 100 teste

Răspuns (16 ian 2026, 11:39):Bună ziua. Dat fiind faptul că ambalarea nu reprezintă un factor de evaluare, la etapa de contractare, la necesitate vor fi operate rectificări, astfel încât aceasta să nu depășească cantitatea totală la lot per procedură și astfel încât să fie asigurate instituțiile.

Data: 14 ian 2026, 13:42
Subiectul interbării: IMSP CENTRUL DE SANATATE CAUSENI
Interbare: 212 teste solicitate - cantitatea este foarte mica. La asa o cantitate mica este irelevant de a utiliza analizator. Testele se pot procesa manual. Sau poate este o gresala in numarul de teste solicitat?
Raspuns (16 ian 2026, 11:50): Buna ziua. Procedura data de achiziție este la cea de a doua sa publicare, prima fiind anulată dat fiind faptul că autoritatea contractantă din punct de vedere tehnic nu poate opera careva modificări la nivelul sumelor alocate. La moment corectarea cantității, automat presupune majorarea sumei alocate, ceea ce este în imposibilitatea autorității contractante. Vă mulțumim pentru clarificare.
Data: 14 ian 2026, 13:44
Subiectul interbării: divizarea loturilor
Interbare: Solicitam sa divizati loturile: fiecare dispozitiv pentru fiecare IMSP separat. Preturile la investigatii / reactivi nu pot fi aceleasi pentru toate institutiile. este imposibil din toate punctele de vedere de a asigura asa ceva
Raspuns (16 ian 2026, 11:41): Buna ziua. Solicitarea de divizare a loturilor pe fiecare IMSP nu poate fi acceptata. Procedura este organizata in conformitate cu Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, care stabilește principiile utilizării eficiente a banului public, tratamentul egal și achizițiilor centralizate. Totodată, conform HG nr. 1128/2016 cu privire la CAPCS, achizițiile destinate domeniului sănătății se realizează în mod centralizat, cu scopul obținerii unor condiții unitare și avantajoase pentru toate instituțiile beneficiare. Preturile oferite trebuie să includă toate cheltuielile aferente (transport, reactivi, consumabile, echipamente oferite în comoditate etc.) și să fie uniforme pentru aceleași investigații/reactivi, indiferent de instituția beneficiară. Vă mulțumim.
Data: 14 ian 2026, 13:58
Subiectul interbării: lot 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21
Interbare: buget IRBAL de mic. Pretul unui test de urina cu 10/1 l. in mod normal pretul unui test este de in jur 2 lei, nicidecum nu 75 bani. Mai mult ca atat, se doresc si analizatoare in comoditate. Analizatoare gratuite NU EXISTA! Pretul la toate analizatoarele oferite in comoditate (de urina, hematologic, biochimic sau ori si care alt tip) este inclus in pretul testelor. Este aceeași logica ca si la chiria automobilelor sau chiria apartamentelor. utilizatorul final achita chiria indiferent de situatie. In cazul analizatoarelor chiria este "ascunsa" in pretul testelor.
Raspuns (16 ian 2026, 11:51):
Bună ziua. Bugetul a fost alocat luând în calcul toate datele transmise de către instituții, și a fost ales prețul minim care a fost contractat anterior în dependență de analizatorul utilizat.
Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)
Data: 14 ian 2026, 15:07

Subiectul interbării: Raspuns (14 ian 2026, 11:52):

Interbare: Interpretarea cerinței „până la 720 teste pe oră” înseamnă în mod logic că orice aparat cu o productivitate de 50, 100, 300, 500 sau 700 teste pe oră se încadrează în limita stabilită și este pe deplin conform cerinței. Prin urmare, este evident că pot fi propuse diferite tipuri de analizoare. În cazul în care se solicită un aparat cu productivitate exactă de 720 teste pe oră, cerința trebuie formulată ca fiind una fixă – „720 teste pe oră”, fără utilizarea expresiei „până la”. În caz contrar, ofertele care se încadrează în limita maximă stabilită nu pot fi respinse.

Raspuns (16 ian 2026, 11:53): Buna ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în

conformitate cu documentația de atribuire. Cerința Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Cerința Capacitate de lucru ≥ 720 teste/oră, reprezintă o capacitate mai mare de 720 teste/oră.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 14 ian 2026, 15:21

Subiectul întrebării: Răspuns (14 ian 2026, 12:05):

Întrebare: Solicitarea unui aparat cu productivitate de 500–600 teste pe oră pentru efectuarea a 212 teste pe an, care ar putea fi realizate în 20–30 de minute, este lipsită de raționalitate tehnică și economică. Achiziționarea unui astfel de echipament pentru un volum atât de redus de teste reprezintă un exemplu evident de utilizare ineficientă a fondurilor bugetare, iar cantitatea indicată nu se apropie nici pe departe de volumul orientativ justificat pentru un asemenea aparat. În acest context, considerăm că: 1. Instituția medico-sanitară beneficiară trebuie să revizuiască solicitarea și să o ajusteze în direcția unui aparat cu productivitate semnificativ mai mică, corespunzătoare necesităților reale; 2. Alternativ, efectuarea unui număr de 212 teste pe an poate fi realizată în mod justificat prin metodă manuală/visuală, fără necesitatea achiziționării unui analizor de înaltă performanță. Având în vedere cele expuse, considerăm această observație una pertinentă și rațională, iar lotul respectiv necesită revizuire. În forma actuală, solicitarea nu este justificată tehnic și economic, motiv pentru care apreciem că lotul ar trebui reanalizat după anulare, inclusiv prin excluderea acestui beneficiar din procedură, în condițiile menținerii cerințelor actuale.

Răspuns (16 ian 2026, 11:59): Bună ziua. Procedura dată de achiziție este la cea de a doua sa publicare, prima fiind anulată dat fiind faptul că autoritatea contractantă din punct de vedere tehnic nu poate opera careva modificări la nivelul sumelor alocate. La moment corectarea cantității, automat presupune majorarea sumei alocate, ceea ce este în imposibilitatea autorității contractante. Pot fi propuse la lotul dat oferte alternative în parte ce țin de beneficiarul IMSP CS Căușeni. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 14 ian 2026, 17:30

Subiectul întrebării: lot 10 si Lot 21 parametrul hCG

Întrebare: va rugam sa eliminati parametru hCG din specificatia ceruta. Acesta este un parametru EXCLUSIV pentru analizatorul Siemens, CLINITEK Status+ si nu este prezent la alti producatori reprezentati in Republica Moldova.

Răspuns (16 ian 2026, 12:02): Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare sau utilizat de către instituție până în prezent, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire.

Data: 16 ian 2026, 11:10

Subiectul întrebării: Răspuns (14 ian 2026, 12:32):

Întrebare: Esența problemei constă în faptul că bugetele estimate au fost calculate pentru configurații standard ale testelor, de regulă cu 10 sau 11 parametri, însă parametri suplimentari precum microalbumina și creatinina nu au fost luați în calcul, deși aceștia au un cost semnificativ mai mare, de câteva ori superior față de parametrii standard. Din acest motiv, este absolut necesar să se cunoască exact, pentru fiecare beneficiar și pentru fiecare lot în parte, configurația reală a testelor utilizate și ca acest aspect să fie reflectat explicit atât în documentația tehnică, cât și în bugetul estimat. În lipsa acestor clarificări, agenții economici nu pot elabora oferte corecte și comparabile, iar valorile ofertelor vor depăși inevitabil pragul de +30% față de bugetul estimat, ceea ce poate conduce, conform legislației, la anularea loturilor. Considerăm că acest aspect este esențial în cadrul procedurilor de acest tip și trebuia avut în vedere încă din etapa de planificare, însă nu a fost luat în considerare inițial, motiv pentru care solicităm revizuirea documentației și a bugetelor corespunzătoare.

Răspuns (16 ian 2026, 12:08): Bună ziua. Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să subliniem că această procedură de achiziție se desfășoară pentru prima dată și, din acest motiv, estimările bugetare

și configurațiile standard reflectă doar parametrii obișnuiți disponibili până în prezent. Având în vedere caracterul pilot al procedurii, datele exacte privind configurațiile efective ale testelor utilizate, inclusiv parametrii suplimentari precum microalbumina și creatinina, vor fi clarificate pe parcursul participării operatorilor economici. Aceste informații vor fi analizate ulterior pentru a evalua impactul asupra documentației și bugetelor estimate, astfel încât să se asigure corectitudinea și comparabilitatea ofertelor.

Data: 16 ian 2026, 11:17

Subiectul întrebării: IMSP CENTRUL DE SANATATE CAUSENI - 2121 de teste

Întrebare: Analizatorul este inclus în costul testelor. În situația în care aparatul este "amortizat" în doar 212 teste, prețul unitar per test devine nerealist, depășind de câteva ori orice prag logic și economic justificat. Niciun agent economic nu poate furniza atât teste, cât și analizatorul în pierdere doar pentru a răspunde unei solicitări eronate a unui beneficiar. Această situație demonstrează clar că cererea beneficiarului necesită o revizuire completă, întrucât configurația solicitată și volumul anual de teste nu sunt compatibile cu tipul și capacitatea analizatorului cerut. Vă rugăm insistent: să nu ignorați acest fapt, să nu transferați procedura în etapa de depunere a ofertelor în forma actuală, deoarece acest lucru ar constitui o eroare procedurală și ar conduce inevitabil la oferte neconforme, depășiri de buget și, ulterior, la anularea lotului. Considerăm că este absolut necesară revizuirea solicitării beneficiarului înainte de continuarea procedurii, pentru a asigura raționalitatea economică, concurența reală și utilizarea eficientă a fondurilor publice.

Răspuns (16 ian 2026, 12:10): Bună ziua. Procedura dată de achiziție este la cea de a doua sa publicare, prima fiind anulată dat fiind faptul că autoritatea contractantă din punct de vedere tehnic nu poate opera careva modificări la nivelul sumelor alocate. La moment corectarea cantităților, automat presupune majorarea sumei alocate, ceea ce este în imposibilitatea autorității contractante. Pot fi propuse la lotul dat oferte alternative în parte ce țin de beneficiarul IMSP CS Căușeni (ca o oportunitate de a prezenta oferta fără includerea necesarului din partea instituției date, pentru a evita anularea lotului în întregime). Vă mulțumim pentru clarificare.

Acon Laboratories, Mission U120, Urine Analyzer)

Data: 16 ian 2026, 11:20

Subiectul întrebării: Capacitatea testelor pe ora

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, că Mission U120 propune capacitatea de pina la 120 teste/ora, dar nu mai mult de 120. Solicităm modificarea - capacitatea pina la 120 teste/ora. Va fi corect așa, luind în considerare specificația tehnica a aparatului.

Răspuns (16 ian 2026, 12:13): Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare sau utilizat de către instituție până în prezent, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Propunerea de performanță al analizatorului.

Lot nr. 2 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U500, Urine Analyzer)

Data: 16 ian 2026, 11:22

Subiectul întrebării: Capacitatea testelor pe ora

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, că Mission U500 propune capacitatea de pina la 500 teste/ora, dar nu mai mult de 500. Solicităm modificarea - capacitatea pina la 500 teste/ora. Va fi corect așa, luind în considerare specificația tehnica a aparatului.

Răspuns (16 ian 2026, 12:13): Bună ziua, Vă informăm că specificația tehnică este elaborată conform modelului de analizator aflat în dotarea instituției beneficiare sau utilizat de către instituție până în prezent, iar nivelul de performanță indicat nu va fi diminuat în cazul ofertelor echivalente. Volumul anual estimat de teste are caracter orientativ și nu influențează cerința de capacitate, aceasta fiind stabilită pentru a asigura compatibilitatea și continuitatea activității. Totodată, există posibilitatea depunerii de oferte alternative, care nu trebuie confundate cu ofertele echivalente la nivel de performanță și care vor fi examinate separat de către grupul de lucru, în conformitate cu documentația de atribuire. Propunerea de

pina la 500 teste/ora, reprezintă o solicitare prea ambiguă și va reduce substanțial din nivelul de performanță al analizatorului.

Lot nr. 11 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 16 ian 2026, 11:25

Subiectul întrebării: Creatinina și Albumina

Întrebare: Bună ziua! Solicităm ca microalbumina și creatinina să fie opționale, căci este foarte rar solicitată de IMSPuri. Mulțumim.

Răspuns (16 ian 2026, 12:17): Bună ziua. Vă mulțumim pentru mesaj. Dorim să menționăm că analizatorul prevăzut pentru Lotul nr. 11 a fost achiziționat recent, iar parametrii incluși, inclusiv microalbumina și creatinina, au făcut parte din evaluarea inițială a echipamentului. Având în vedere acest aspect, acești parametri vor rămâne incluși în caietul de sarcini, conform normelor metodologice aplicabile și specificațiilor analizatorului. Participarea operatorilor economici în cadrul procedurii va permite clarificarea utilizării efective a acestor parametri în cadrul ofertelor, asigurând astfel corectitudinea și comparabilitatea acestora.

Data: 16 ian 2026, 11:28

Subiectul întrebării: Albumina/Creatinina

Întrebare: Având în vedere faptul că microalbumina (albumina) și creatinina sunt parametri rar solicitați de către instituțiile medico-sanitare, considerăm necesar și justificat ca aceștia să fie stabiliți ca parametri opționali în cadrul fiecărui lot. Totodată, vă rugăm să clarificați configurația exactă a testelor utilizate de fiecare beneficiar, separat pentru fiecare lot, indicând explicit ce parametri sunt efectiv utilizați în activitatea curentă a acestora. În lipsa acestor clarificări: agenții economici nu pot înțelege ce configurație de test este necesară; nu este clar ce produse trebuie oferite; devine imposibilă elaborarea unor oferte corecte și comparabile din punct de vedere financiar. Menționăm că includerea microalbuminei și/sau creatininei influențează semnificativ costul testului, prețul acestora fiind de câteva ori mai mare comparativ cu parametrii standard. Din acest motiv, formulările generalizate de tip „11-14 parametri” creează confuzie totală și afectează direct procesul de ofertare. Prin urmare, solicităm: stabilirea caracterului opțional al parametrilor microalbumină (albumină) și creatinină; indicarea clară, pentru fiecare beneficiar și fiecare lot, a configurației reale de parametri utilizați. Această abordare va permite agenților economici să pregătească oferte corecte, transparente și conforme, contribuind totodată la desfășurarea eficientă și competitivă a procedurii de achiziție. Vă mulțumim anticipat pentru clarificări și pentru luarea în considerare a celor expuse.

Răspuns (16 ian 2026, 12:28): Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să precizăm că procedura se desfășoară centralizat, iar specificațiile tehnice au fost stabilite uniform pentru toți beneficiarii, pentru a asigura comparabilitatea și transparența ofertelor. Parametrii microalbumina (albumina) și creatinina au fost incluși în evaluarea echipamentelor și în specificația tehnică, astfel încât instituțiile să aibă posibilitatea de a utiliza întreaga gamă de analize disponibile pe analizatorul achiziționat. Acești parametri nu sunt opționali în cadrul caietului de sarcini, însă utilizarea efectivă în activitatea curentă a fiecărui IMSP rămâne la decizia acestora, în funcție de necesități. Având în vedere caracterul centralizat al achiziției, nu se realizează separarea beneficiarilor pe configurații diferite. Configurațiile și prețurile estimate reflectă parametrii standard, însă ofertele trebuie să garanteze capacitatea echipamentelor de a efectua toți parametrii prevăzuți, inclusiv microalbumina și creatinina, pentru a asigura funcționalitatea completă a analizatoarelor. Această abordare permite desfășurarea corectă și comparabilă a procedurii, fără a limita posibilitățile de utilizare ale IMSP-urilor.

Data: 16 ian 2026, 11:31

Subiectul întrebării: Cum facem oferta?

Întrebare: 1. În cazul în care agentul economic oferă aparatul indicat ca echivalent, se completează prima poziție din lot, corect? 2. În cazul în care agentul economic oferă un aparat diferit de cel indicat ca echivalent, se completează atât prima, cât și a doua poziție din lot?

Răspuns (16 ian 2026, 12:23): Bună ziua. Se va completa oferta exact cum ați explicat în subiectul clarificării: În cazul în care agentul economic oferă aparatul indicat ca echivalent, se completează prima poziție din lot. 2. În cazul în care agentul economic oferă un aparat diferit de cel indicat ca echivalent, se completează atât prima, cât și a doua poziție din lot.

Data: 16 ian 2026, 11:35

Subiectul întrebării: Clarificare

Întrebare: În cazul în care instituția medico-sanitară dispune deja de un aparat indicat ca echivalent, iar agentul economic oferă teste compatibile cu acest aparat (aparatul și testele fiind de la același producător), este permis ca agentul economic să nu ia în considerare a doua poziție din lot, cea care prevede furnizarea aparatului? În acest caz, agentul economic ar oferi doar testele. Solicităm confirmarea acestui fapt.

Răspuns (16 ian 2026, 12:22): Bună ziua. În cazul în care operatorul propune teste pentru dispozitivul din dotarea al instituției, acesta doar va asigura funcționalitatea dispozitivului pe parcursul valabilității contractului pentru investigații. Ceea ce presupune că nu va fi livrat un dispozitiv identic cu cel din dotare. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 16 ian 2026, 11:48

Subiectul întrebării: control

Întrebare: Din Răspunsul dvs: "Bună ziua, Cerințele privind controlul calității în laboratoarele medicale din Republica Moldova, inclusiv periodicitatea efectuării acestuia, sunt stabilite de organismele de acreditare, în conformitate cu standardele aplicabile (ex. ISO 15189) și cu reglementările interne ale fiecărui laborator. În practică, controlul intern al calității se efectuează periodic, de regulă zilnic sau conform instrucțiunilor producătorului reagenților și analiza rezultatelor, precum și în situații precum schimbarea lotului, calibrarea sau intervențiile tehnice. Controlul extern al calității se realizează prin participarea la scheme de evaluare externă, cu o frecvență stabilită de organismele de acreditare. Menționăm că organizarea și frecvența controalelor de calitate nu fac obiectul prezentei proceduri de achiziție publică, aceasta vizând exclusiv asigurarea reagenților și materialelor necesare, compatibile cu echipamentele utilizate. Respectarea cerințelor de acreditare privind controlul calității revine în responsabilitatea laboratoarelor beneficiare." Reiese ca IMSF vor achiziționa control de sine statator si separat, corect? Iar acum OE ofera doar strict ceea ce este nevoie pentru realizarea testului, corect?

Răspuns (16 ian 2026, 12:21): Bună ziua. Da, controlul va fi efectuat de către instituție, operatorul va oferi materialele necesare conform recomandărilor producătorului. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 16 ian 2026, 11:53

Subiectul întrebării: Răspuns (16 ian 2026, 11:35):

Întrebare: Afirmati că agentul economic trebuie să ofere un produs care să acopere toate cerințele privind parametrii din lista specificației tehnice. Acest lucru este absurd. Vă aducem la cunoștință că aproximativ 90% dintre investigații sunt efectuate utilizând teste cu o configurație de până la 10-11 parametri. Pentru a acoperi toți parametrii solicitați, agentul economic ar fi nevoit, în majoritatea loturilor, să ofere teste cu 13-14 parametri, care includ ALBUMINA și CREATININA, parametri care sunt de câteva ori mai costisitori. În același timp, bugetele au fost formate având ca bază prețurile minime pentru configurațiile standard de 10 sau 11 parametri. Înțelegem că acest fapt compromite întregul tender? Este absolut necesar să se realizeze o separare a beneficiarilor în funcție de numărul de parametri utilizați, împărțindu-i corespunzător pe configurații. Acest aspect este la fel de important ca și separarea în funcție de parametrii solicitați.

Răspuns (16 ian 2026, 12:27):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să precizăm că procedura de achiziție se desfășoară centralizat și conform specificațiilor tehnice stabilite pentru toți beneficiarii, iar cerința ca echipamentele să fie capabile să efectueze toți parametrii prevăzuți în lista de specificații nu urmărește a impune utilizarea tuturor parametrilor în fiecare IMSF, ci să asigure că instituția poate utiliza pe deplin capabilitățile analizatorului achiziționat. Având în vedere caracterul centralizat al achiziției, nu se realizează separarea beneficiarilor pe configurații diferite, ci se urmărește uniformitatea și comparabilitatea ofertelor, precum și posibilitatea ca fiecare IMSF să poată accesa întreaga gamă de analize disponibile pe echipament. Astfel, structura bugetului și a ofertelor rămâne conform configurației standard de achiziție centralizată, iar detaliile privind utilizarea efectivă a parametrilor suplimentari vor fi gestionate de fiecare IMSF în funcție de necesități.

Data: 16 ian 2026, 11:59

Subiectul întrebării: adaugarea specificațiilor testelor efectuate

Întrebare: Va rugăm să clarificați ce are în vedere grupul de lucru al CAPCS prin răspunsul anterior: "Bună ziua. Referitor la solicitarea privind testele efectuate de fiecare IMSF, precizăm că oferta trebuie să acopere toți parametrii și testele prevăzute în specificația tehnică pentru toți beneficiarii, indiferent de numărul de parametri utilizați în prezent de fiecare IMSF. Operatorii trebuie să garanteze capacitatea echipamentelor de a efectua toate testele indicate, fără a limita oferta la configurația curentă a IMSF-urilor." Va informăm ca fiecare tip de test: test cu 10 parametri, test cu 11 parametri, test cu 14 parametri vine cu prețuri diferite. este o ABERAȚIE sa solicitați "Operatorii trebuie să garanteze capacitatea echipamentelor de a efectua

toate testele indicate, fără a limita oferta la configurația curentă a IMSP-urilor" !!! Va rugam nu faceti proceduri de achizitie de dragul de a face mai multe proceduri! Daca CAPCS si-a asumat nobila responsabilitate de a achizitiona teste pentru analiza de urina la aparate cu sistem inchis, atunci CAPCS trebuie sa inteleaga esenta ce cumpara! Desi CAPCS tinde sa faca sistemul medical mai bun, actiunile curent vor genera doar colapsul institutiilor medicale care nu vor putea efectua analize. Solicitam sa nu ignorati necesitatile reale ale fiecarui IMSP! Contactati fiecare IMSP si indicati clar in specificatii ce tip de teste este necesar pentru fiecare dintre aceste IMSP !!!

Răspuns (16 ian 2026, 12:26):Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să precizăm că procedura este la a doua publicare și se desfășoară ca o achiziție centralizată, în cadrul căreia cerințele tehnice și parametrii solicitați au fost stabilite centralizat, pentru a asigura uniformitatea și comparabilitatea ofertelor. Pe parcursul procesului, autoritatea contractantă a operat modificări pentru a include clar toți parametrii solicitați în specificația tehnică. Astfel, oferta trebuie să garanteze că echipamentele propuse pot efectua toți parametrii prevăzuți, indiferent de configurațiile curente ale fiecărui IMSP, pentru ca instituția să aibă posibilitatea de a utiliza toate testele pe care analizatorul le poate realiza. Această abordare este necesară pentru a asigura o procedură corectă, transparentă și comparabilă pentru toți operatorii economici și pentru a menține uniformitatea serviciilor furnizate în cadrul sistemului centralizat.

Data:16 ian 2026, 12:04

Subiectul întrebării:Răspuns (16 ian 2026, 11:59):

Întrebare:Nu putem ptopune oferta alternativa pentru un beneficiar aparte. Nu avem solutii. De aceea trebuie sa fie reevaluat[. Daca beneficiarul nu are bani, nu trebuie sa solicita asa aparatul.

Răspuns (16 ian 2026, 12:19):Bună ziua. Propunerea de alternativă presupune excluderea necesarului instituției din oferta propusă. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:21 ian 2026, 16:07

Subiectul întrebării:data licitatie

Întrebare:Buna ziua. Va rugam sa ne explicati de ce a fost modificata data licitatie?

Răspuns (22 ian 2026, 08:42):

Bună ziua. Ieri au fost constatate omisiuni la nivelul cerințelor pentru testele urinare, unde nu s-a inclus clar numărul de parametri solicitați și pentru nu a permite interpretări care poate vicia procedura de achiziție achiziție sunt necesare completări. Astfel că la moment se analizează solicitările beneficiarilor și urmează a fi operate modificări cu respectarea termenilor legali. Vă mulțumim.

Data:22 ian 2026, 19:24

Subiectul întrebării:au fost constatate omisiuni la nivelul cerințelor pentru testele urinare, unde nu s-a inclus clar numărul de parametri solicitați

Întrebare:Buna ziua! Va rugam sa clarificati de ce cand Operatorii Economici au semnalat acesta problema, CAPCS a raspuns: " Răspuns (16 ian 2026, 12:27): Bună ziua. Vă mulțumim pentru observațiile transmise. Dorim să precizăm că procedura de achiziție se desfășoară centralizat și conform specificațiilor tehnice stabilite pentru toți beneficiarii, iar cerința ca echipamentele să fie capabile să efectueze toți parametrii prevăzuți în lista de specificații nu urmărește a impune utilizarea tuturor parametrilor în fiecare IMSP, ci să asigure că instituția poate utiliza pe deplin capacitățile analizatorului achiziționat. Având în vedere caracterul centralizat al achiziției, nu se realizează separarea beneficiarilor pe configurații diferite, ci se urmărește uniformitatea și comparabilitatea ofertelor, precum și posibilitatea ca fiecare IMSP să poată accesa întreaga gamă de analize disponibile pe echipament. Astfel, structura bugetului și a ofertelor rămâne conform configurației standard de achiziție centralizată, iar detaliile privind utilizarea efectivă a parametrilor suplimentari vor fi gestionate de fiecare IMSP în funcție de necesități. " astfel ingorind problema, iar chiar la finalul perioadei de depunere CAPCS a atras totusi atentia la aceasta omisiune care va schimba in totalitate esenta produsului achizitionat? Cum prin aceasta actiune CAPCS respecta misiunea sa conform HG1128/2016 "asigurarea eficienței, imparțialității și transparenței" daca aici de transparenta nu poate fi nici vorba

Răspuns (26 ian 2026, 14:33):Bună ziua, Autoritatea contractantă precizează că, în răspunsul oferit anterior, accentul a fost pus pe capacitățile analizatoarelor, în contextul caracterului centralizat al procedurii, fără a exclude necesitatea unei corelări clare cu parametrii efectiv solicitați pentru testele urinare. În urma clarificărilor și observațiilor transmise de operatorii economici, CAPCS a constatat existența unei omisiuni la nivelul formulării cerințelor privind numărul de parametri solicitați pentru testele urinare. Această situație a fost conștientizată la nivelul autorității contractante, motiv pentru care, chiar înainte de finalizarea procedurii, au fost inițiate demersuri de revizuire a documentației, în scopul

reducerii riscurilor de interpretare și asigurării transparenței și tratamentului egal. Menționăm că intervenția autorității contractante urmărește corectarea unei neclarități și nu modificarea arbitrară a obiectului achiziției, fiind realizată în limitele legale și cu respectarea misiunii CAPCS stabilite prin HG nr. 1128/2016, respectiv asigurarea eficienței, imparțialității și transparenței în achizițiile publice centralizate. Orice modificări operate vor fi comunicate în mod oficial și transparent tuturor operatorilor economici, prin intermediul platformei electronice de achiziții. Vă mulțumim pentru observațiile formulate.

Data: 22 ian 2026, 19:28

Subiectul întrebării: data licitație schimbată în mod dubios

Întrebare: După începerea perioadei de depunere al ofertelor este imposibil (din punct de vedere tehnic și legal) de a modifica ceva în procedura de achiziție. Aceasta garantează ca procedurile de achiziție se desfășoară corect din punct de vedere legal și etic – atunci când toți sunt în condiții egale. Immediat cu începerea perioadei de depunere a ofertelor OF au dreptul de a încarca oferte. După încarcarea ofertelor, OF asteapta rezultatele procedurii, dar nu monitorizează apariția carorva "surprize" din partea autorității contractante. Platformele de achiziții prin intermediul caror se creează procedurile de achiziție și prin intermediul caror se depun oferte nu permit astfel de acțiuni pentru ca este contrar legii, logicii și a bunului simț. Oricare schimbări de acest gen pot fi făcute doar de reprezentanții platformei guvernamentale MTender. Dacă CAPCS a constatat căreva omisiuni, respectiv trebuie să ANULEZE procedura de achiziție și să facă o altă procedură. Aceasta este singura metoda legală și etică. Insa, contrar la aceasta, CAPCS a decis în mod dubios, să modifice procedura de achiziție. Noi am observat aceasta modificare întâmplător. Dar suntem siguri că mulți dintre participanții la acesta procedură nu au observat și în final CAPCS va anula ofertele acestora pentru documente gresite (ex. Termen de valabilitate al ofertelor mai mic deoarece data procedurii a fost modificată). Solicitam insistent să anulati procedura și să publicați o altă procedură CORECTA, atragând atenția la toate sugestiile tehnice înaintate de OF în rubricile clarificări (inclusiv la bugete și cantități).

Răspuns (3 febr 2026, 11:36): În perioada de depunere a ofertelor, au fost depistate anumite neconcordanțe și omisiuni în documentația de atribuire, care necesită clarificări și modificări suplimentare. Aceste aspecte sunt de natură a influența condițiile de participare și evaluare a ofertelor, iar menținerea termenelor inițiale ar fi condus la riscul unor erori în depunerea ofertelor și la afectarea principului egalității de șanse. În conformitate cu prevederile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, autoritatea contractantă are obligația de a asigura transparența și corectitudinea procedurii. Pentru a garanta respectarea acestor principii, am procedat la publicarea clarificărilor necesare și la modificarea termenelor, astfel încât toți operatorii economici să aibă suficient timp pentru a analiza și a ajusta ofertele în conformitate cu cerințele actualizate. Modificarea termenului de depunere a ofertelor a fost efectuată în strictă conformitate cu prevederile legale, respectându-se regula păstrării a cel puțin 50% din termenul total de depunere, pentru a nu afecta dreptul operatorilor economici de a participa în condiții egale, inclusiv se extind termenul de depunere a clarificărilor asupra modificărilor operate în cadrul documentației de atribuire. Toate modificările și clarificările au fost publicate în mod transparent pe platforma MTender, fiind disponibile tuturor participanților în același timp. În acest mod, autoritatea contractantă a garantat că niciun operator economic nu este pus în avantaj sau dezavantaj în mod nejustificat. Operatorii economici sunt rugați să verifice documentația actualizată și, în cazul în care consideră necesar, să ajusteze ofertele depuse conform noilor cerințe. În situația în care nu este posibilă ajustarea ofertei, operatorii pot decide să retragă oferta și să depună una nouă în termenul prelungit.

Data: 22 ian 2026, 19:32

Subiectul întrebării: data licitație schimbată în mod dubios

Întrebare: După începerea perioadei de depunere al ofertelor este imposibil (din punct de vedere tehnic și legal) de a modifica ceva în procedura de achiziție. Aceasta garantează ca procedurile de achiziție se desfășoară corect din punct de vedere legal și etic – atunci când toți sunt în condiții egale. Immediat cu începerea perioadei de depunere a ofertelor OF au dreptul de a încarca oferte. După încarcarea ofertelor, OF asteapta rezultatele procedurii, dar nu monitorizează apariția carorva "surprize" din partea autorității contractante. Platformele de achiziții prin intermediul caror se creează procedurile de achiziție și prin intermediul caror se depun oferte nu permit astfel de acțiuni pentru ca este contrar legii, logicii și a bunului simț. Oricare schimbări de acest gen pot fi făcute doar de reprezentanții platformei guvernamentale MTender. Dacă CAPCS a constatat căreva omisiuni, respectiv trebuie să ANULEZE procedura de achiziție și să facă o altă procedură. Aceasta este singura metoda legală și etică. Insa, contrar la aceasta, CAPCS a decis în mod dubios, să modifice procedura de achiziție. Noi am observat aceasta modificare întâmplător. Dar suntem siguri că mulți dintre participanții la acesta procedură nu au observat și în final CAPCS va anula ofertele acestora pentru documente gresite (ex. Termen de valabilitate al ofertelor

mai mic deoarece data procedurii a fost modificata). Solicitam insistent sa anulati procedura si sa publicati o alta procedura CORECTA, atragind atentia la toate sugestiile tehnice inaintate de OE in rubricile clarificari (inclusiv la bugete si cantitati).

Răspuns (26 ian 2026, 17:24):În perioada de depunere a ofertelor, au fost depistate anumite neconcordanțe și omisiuni în documentația de atribuire, care necesită clarificări și modificări suplimentare. Aceste aspecte sunt de natură a influența condițiile de participare și evaluare a ofertelor, iar menținerea termenelor inițiale ar fi condus la riscul unor erori în depunerea ofertelor și la afectarea principiului egalității de șanse.În conformitate cu prevederile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, autoritatea contractantă are obligația de a asigura transparența și corectitudinea procedurii. Pentru a garanta respectarea acestor principii, am procedat la publicarea clarificărilor necesare și la modificarea termenelor, astfel încât toți operatorii economici să aibă suficient timp pentru a analiza și a ajusta ofertele în conformitate cu cerințele actualizate. Modificarea termenului de depunere a ofertelor a fost efectuată în strictă conformitate cu prevederile legale, respectându-se regula păstrării a cel puțin 50% din termenul total de depunere, pentru a nu afecta dreptul operatorilor economici de a participa în condiții egale, inclusiv se extind termenul de depune a clarificărilor asupra modificărilor operate în cadrul documentației de atribuire.Toate modificările și clarificările au fost publicate în mod transparent pe platforma MTender, fiind disponibile tuturor participanților în același timp. În acest mod, autoritatea contractantă a garantat că niciun operator economic nu este pus în avantaj sau dezavantaj în mod nejustificat. Operatorii economici sunt rugați să verifice documentația actualizată și, în cazul în care consideră necesar, să ajusteze ofertele depuse conform noilor cerințe. În situația în care nu este posibilă ajustarea ofertei, operatorii pot decide să retragă oferta și să depună una nouă în termenul prelungit.

Lot nr. 1 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U120, Urine Analyzer)

Data:27 ian 2026, 12:09

Subiectul întrebării:Pozitia 1.1

Întrebare:Bună ziua! Eritrocitele și hemoglobina sunt determinate printr-un singur parametru – SÂNGE.

Analiza parametrului SÂNGE se bazează pe activitatea pseudoperoxidazică a hemoglobinei, care permite identificarea atât a hemoglobinei libere, cât și a eritrocitelor. În acest sens, solicităm modificarea listei de parametri în forma corectă: Leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:48):

Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 3 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 300, Reflectance Photometer)

Data:27 ian 2026, 12:14

Subiectul întrebării:11 parametri

Întrebare:Bună ziua! Strip-test pentru urină cu un minim de 11 parametri include: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO) și sânge (Blood, BLO). Având în vedere lipsa menționării parametrilor, așa cum este prevăzut în alte loturi, recomandăm completarea acestora prin includerea parametrilor standard investigați de instituțiile medicale și regăsiți în alte loturi.

Răspuns (30 ian 2026, 07:49):Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 4 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Cybow, Reader 720, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 12:15

Subiectul întrebării: 11 parametri examinați

Întrebare: Bună ziua! Strip-test pentru urină cu un minim de 11 parametri include: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO) și sânge (Blood, BLO). Având în vedere lipsa menționării parametrilor, așa cum este prevăzut în alte loturi, recomandăm completarea acestora prin includerea parametrilor standard investigați de instituțiile medicale și regăsiți în alte loturi.

Răspuns (30 ian 2026, 07:49): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 5 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 12:18

Subiectul întrebării: Parametru singe

Întrebare: Parametrul SÂNGE este bazat pe determinarea hemoglobinei și se măsoară în baza procesului chimic corespunzător. Prin urmare, parametrul „Sânge / Hemoglobină” poate fi denumit simplu „SÂNGE”, iar lista corectă a parametrilor este următoarea: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:49): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 12:19

Subiectul întrebării: Parametru Singe

Întrebare: Bună ziua! Parametrul SÂNGE este bazat pe determinarea hemoglobinei și se măsoară în baza procesului chimic corespunzător. Prin urmare, parametrul „Sânge / Hemoglobină” poate fi denumit simplu „SÂNGE”, iar lista corectă a parametrilor este următoarea: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:49):

Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 7 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON 500, Urine analyzer)

Data: 27 ian 2026, 12:20

Subiectul întrebării: Poziția 1.1

Întrebare: Bună ziua! Eritrocitele și hemoglobina sunt determinate printr-un singur parametru – SÂNGE. Analiza parametrului SÂNGE se bazează pe activitatea pseudoperoxidazică a hemoglobinei, care permite identificarea atât a hemoglobinei libere, cât și a eritrocitelor. În acest sens, solicităm modificarea listei de

parametri în forma corectă: Leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:49): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH (pH), glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON Relax, Urine analyzer)

Data: 27 ian 2026, 12:23

Subiectul întrebării: Parametru eritrocite

Întrebare: Bună ziua! Parametrul SÂNGE este bazat pe determinarea hemoglobinei și se măsoară în baza activității pseudoperoxidazice a hemoglobinei, care este prezentă atât în hemoglobina liberă, cât și în eritrocite intacte. Prin urmare, parametrul „Eritrocite” poate fi înlocuit cu denumirea corectă „SÂNGE”, iar lista finală a parametrilor este următoarea: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:50): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH (pH), glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 9 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Roche, URISYS 1100, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 12:27

Subiectul întrebării: Parametri analizați

Întrebare: Bună ziua! Parametrul „Hemoglobină” este denumit corect „SÂNGE”, deoarece hemoglobina este conținută în eritrocite, iar reacția chimică utilizată pe benzile de testare detectează activitatea pseudoperoxidazică a hemoglobinei prezente atât în eritrocitele intacte, cât și în hemoglobina liberă. Prin urmare, parametrul trebuie denumit „SÂNGE”. Acetonul este un compus din grupul cetonelor, iar parametrul utilizat pe benzile de testare detectează corpii cetonici (în principal acetoacetatul și parțial acetona), motiv pentru care parametrul trebuie denumit „CETONE”. În final, lista completă a parametrilor este următoarea: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitriți (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:50): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH (pH), glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitriți (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Data: 27 ian 2026, 12:32

Subiectul întrebării: lotul 11 și 14

Întrebare: Bună ziua! Permiteți-ne să întrebăm de ce în loturile 11 și 14 sunt indicate numerele contractelor, iar în celelalte loturi acestea lipsesc? Există un motiv anume pentru această diferență? Vă mulțumim!

Răspuns (27 ian 2026, 17:07): Bună ziua. Da există o diferență la loturile nr. 11 și 14, care rezultă în modalitatea de desfășurare a achiziției analizatorului din dotare, care a avut loc printr-o licitația deschisă și a avut la baza criteriul de evaluarea Cel mai mic cost, cu plafonarea prețurilor la investigații pentru o perioadă de 48 luni. Vă mulțumim pentru clarificări.

Lot nr. 15 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000 rezultate cu identificare pacient)

Data: 27 ian 2026, 13:15

Subiectul întrebării: Parametri acizi biliari și urobilinogen (stercobilinogen)

Întrebare: Bună ziua! Menționăm că „acizii biliari” nu reprezintă un parametru determinat prin benzile de testare pentru analiza urinei și nu pot fi asimilați nici cu bilirubina, nici cu urobilinogenul. În cadrul benzilor urinare se determină bilirubina (pigment biliar conjugat) și urobilinogenul (produs al metabolismului bilirubinei), iar determinarea acizilor biliari se efectuează prin metode de laborator specifice, în principal în serul sanguin, nu în urină. Stercobilinogenul reprezintă un produs ulterior al metabolismului urobilinogenului la nivel intestinal și se elimină preponderent prin materiile fecale. Din punct de vedere fiziologic și metodologic, stercobilinogenul nu este determinat prin benzile de testare pentru urină. Parametrul determinat prin benzile urinare este exclusiv urobilinogenul, motiv pentru care utilizarea formulării „urobilinogen (stercobilinogen)” este încorectă și poate genera interpretări eronate. În consecință, solicităm corectarea descrierii tehnice prin menționarea parametrului corect: urobilinogen (URO). În acest context, solicităm modificarea descrierii tehnice prin excluderea parametrului „acizi biliari” și includerea parametrilor standard utilizați în instituțiile medicale pentru benzile de testare urinare cu 11 parametri, după cum urmează: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitrizi (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:51):

Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitrizi (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 16 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000-3000 rezultate cu identificare pacient)

Data: 27 ian 2026, 13:16

Subiectul întrebării: Acizi biliari și stercobilinogen

Întrebare: Bună ziua! Menționăm că „acizii biliari” nu reprezintă un parametru determinat prin benzile de testare pentru analiza urinei și nu pot fi asimilați nici cu bilirubina, nici cu urobilinogenul. În cadrul benzilor urinare se determină bilirubina (pigment biliar conjugat) și urobilinogenul (produs al metabolismului bilirubinei), iar determinarea acizilor biliari se efectuează prin metode de laborator specifice, în principal în serul sanguin, nu în urină. Stercobilinogenul reprezintă un produs ulterior al metabolismului urobilinogenului la nivel intestinal și se elimină preponderent prin materiile fecale. Din punct de vedere fiziologic și metodologic, stercobilinogenul nu este determinat prin benzile de testare pentru urină. Parametrul determinat prin benzile urinare este exclusiv urobilinogenul, motiv pentru care utilizarea formulării „urobilinogen (stercobilinogen)” este încorectă și poate genera interpretări eronate. În consecință, solicităm corectarea descrierii tehnice prin menționarea parametrului corect: urobilinogen (URO). În acest context, solicităm modificarea descrierii tehnice prin excluderea parametrului „acizi biliari” și includerea parametrilor standard utilizați în instituțiile medicale pentru benzile de testare urinare cu 11 parametri, după cum urmează: leucocite (Leukocytes, LEU), greutatea specifică (Specific Gravity, SG), pH (pH), glucoză (Glucose, GLU), acid ascorbic (Ascorbic Acid, ASC), cetone (Ketones, KET), nitrizi (Nitrite, NIT), proteine (Protein, PRO), bilirubină (Bilirubin, BIL), urobilinogen (Urobilinogen, URO), sânge (Blood, BLO). Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:51): Bună ziua. În urma analizării clarificărilor tehnice prezentate, pentru asigurarea corectitudinii metodologice și a unei interpretări unitare, autoritatea contractantă va modifica lista parametrilor solicitați pentru stripurile urinare, aplicabilă tuturor loturilor relevante. Lista parametrilor este următoarea: Leucocite (LEU), greutatea specifică (SG), pH, glucoză (GLU), acid ascorbic (ASC), cetone (KET), nitrizi (NIT), proteine (PRO), bilirubină (BIL), urobilinogen (URO), sânge (BLO). Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 17 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate - Stocare internă pentru cel puțin 300 rezultate testate)

Data: 27 ian 2026, 13:19

Subiectul întrebării: Parametru AsA

Întrebare:Bună ziua! O mică clarificare - AsA reprezintă Acid Ascorbic (Vitamina C)? Vă mulțumim.

Răspuns (29 ian 2026, 15:21):Bună ziua. AsA = Acid ascorbic, iar utilizarea acestei abrevieri reprezintă un standard în cazul benzilor urinare cu 11–12 parametri. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:27 ian 2026, 13:28

Subiectul întrebării:Schimbari introduse pe data de 26.01.2026

Întrebare:

Din cauza perioadelor îndelungate de clarificări și a modificărilor corespunzătoare introduse pe parcurs, este dificil de urmărit exact toate aspectele care au fost schimbate. Vă rugăm respectuos să ne oferiți o sinteză structurată, punct cu punct, a tuturor modificărilor operate, pentru o înțelegere corectă și completă a documentației actualizate. Din analiza noastră, am identificat doar următoarele modificări: clarificarea configurației propriu-zise a testului / test-benzii; introducerea numerelor de contract în loturile 11 și 14. Vă rugăm să ne confirmați dacă au fost operate și alte modificări, în afara celor menționate mai sus, și, în caz afirmativ, să le detaliați.

Răspuns (27 ian 2026, 17:05):Bună ziua. Într-adevăr au fost operate modificări doar la nivelul parametrilor solicitați pentru benzi și solicitarea de compatibilitate la loturile nr.11 și 14. Nu au fost operate alte modificări decât cele nominalizate.

Lot nr. 2 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Acon Laboratories, Mission U500, Urine Analyzer)

Data:27 ian 2026, 13:44

Subiectul întrebării:LAN port

Întrebare:Bună ziua! Vă atenționăm, că U500 nu are LAN port încorporat, de aceea solicităm să fie o cerință opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:52):Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 6 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Dirui, H-500, Urine Analyzer)

Data:27 ian 2026, 13:49

Subiectul întrebării:LAN port

Întrebare:Bună ziua! Vă atenționăm, că DIRUI-500 nu are LAN port încorporat, de aceea solicităm să fie o cerință opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:52):Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 7 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON 500, Urine analyzer)

Data:27 ian 2026, 13:52

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare:Bună ziua! Vă atenționăm, ca URYXXON 500 nu are LAN port încorporat. Solicităm să fie o cerință opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:52):Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 8 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Macherey-Nagel, URYXXON Relax, Urine analyzer)

Data:27 ian 2026, 13:54

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare:Bună ziua! Vă atenționăm ca URYXXON Relax nu dispune de LAN port încorporat. Solicităm să fie o cerință opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:53):Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 11 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru

Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 14:09

Subiectul întrebării: Barcode Reader

Întrebare: Bună ziua! Vă atenționăm, că DIRUI H100 nu are coduri de bare încorporat, cu doar posibilitate de a conecta un extern. Solicităm să fie modificată cerința - ca să fie opțională. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:53): Bună ziua. Precizăm că cerința se referă la posibilitatea de conectare (integrare) a unui cititor de coduri de bare, respectiv utilizarea unui scanner extern, și nu la existența obligatorie a unui scanner încorporat în unitatea de bază. Pentru claritate, cerința va fi formulată după cum urmează: "Posibilitatea de conectare (integrare) a unui cititor de coduri de bare." Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 11 Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru

Dirui, H-100, Urine Analyzer)

Data: 27 ian 2026, 14:15

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare: Bună ziua! Având în vedere că, în loturile similare, aparatele nu dispun de port LAN, vă rugăm să modificăm această cerință, făcând-o opțională. Totodată, vă aducem la cunoștință că, pentru aparatele de acest tip, portul LAN nu este prevăzut din cauza lipsei necesității conectării la internet, deoarece update-urile se realizează prin intermediul unui USB flash drive. În același timp, acestea dispun de posibilitatea conectării la baza de date a instituției medicale prin porturile LIS / RS232. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:54): Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 18 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru

analizatorului (Memorie rezultate - Memorie internă pentru cel puțin 3000 rezultate testate, cu

Data: 27 ian 2026, 14:16

Subiectul întrebării: LAN port

Întrebare:

Bună ziua! Având în vedere că, în loturile similare, aparatele nu dispun de port LAN, vă rugăm să modificăm această cerință, făcând-o opțională. Totodată, vă aducem la cunoștință că, pentru aparatele de acest tip, portul LAN nu este prevăzut din cauza lipsei necesității conectării la internet, deoarece update-urile se realizează prin intermediul unui USB flash drive. În același timp, acestea dispun de posibilitatea conectării la baza de date a instituției medicale prin porturile LIS / RS232. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:54):

Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 19 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru

analizatorului (Memorie rezultate 2000-5000 rezultate cu date pacient)

Data:

27 ian 2026, 14:18

Subiectul întrebării:

LAN port

Întrebare:

Bună ziua! Având în vedere că, în loturile similare, aparatele nu dispun de port LAN, vă rugăm să modificăm această cerință, făcând-o opțională. Totodată, vă aducem la cunoștință că, pentru aparatele de acest tip, portul LAN nu este prevăzut din cauza lipsei necesității conectării la internet, deoarece update-urile se realizează prin intermediul unui USB flash drive. În același timp, acestea dispun de posibilitatea conectării la baza de date a instituției medicale prin porturile LIS / RS232. Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 07:54):

Bună ziua. Pentru a reflecta corect realitatea tehnică a echipamentelor disponibile pe piață și pentru a nu restrânge concurența, cerința privind portul LAN va fi eliminată. Menționăm că lipsa portului LAN nu

afectează funcționalitatea de bază a analizatorului. Documentația va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Lot nr. 19 Investigații urinare prin metoda fotometrică cu Teste express (stripuri) pentru analizatorul (Memorie rezultate 2000-5000 rezultate cu date pacient)

Data:

27 ian 2026, 14:20

Subiectul întrebării:

Display

Întrebare:

Bună ziua! Vă atenționăm, că au fost discutate clarificări privind ecranului cu acceptarea unei descrieri standartizate - Ecran color LCD. Vă rugăm introduceți și la lotul acesta modificarea această. O zi bună!

Răspuns (30 ian 2026, 07:55):

Bună ziua. Pentru asigurarea uniformizării cerințelor tehnice și în conformitate cu clarificările anterioare, cerința privind display-ul va fi modificată și pentru lotul 19. Cerința se stabilește după cum urmează: „Display LED sau LCD.” Documentația de atribuire va fi actualizată corespunzător. Vă mulțumim.

Data:

28 ian 2026, 08:12

Subiectul întrebării:

Răspuns (27 ian 2026, 17:07):

Întrebare:

Cauza indicării numerelor de contract ne-a devenit clară. Vă rugăm să ne explicați cum influențează acest aspect în cadrul prezentei proceduri. Înțelegem corect că: prețul propus în procedura curentă nu trebuie să depășească prețul indicat în cadrul licitației cu durata de 48 de luni; această limitare se aplică doar agentului economic care a câștigat procedura anterioară și a furnizat aparatul? Dorim să înțelegem cum se aplică această regulă în practică și căror participanți ai procedurii li se aplică. Vă mulțumim anticipat pentru clarificări!

Răspuns (29 ian 2026, 15:28):

Bună ziua. În contextul existenței unei proceduri de achiziție anterioare, finalizate cu criteriul de evaluare „cel mai mic preț”, în cadrul căreia operatorul economic câștigător s-a obligat contractual să mențină prețurile pentru reactivi și consumabile pe o perioadă de 48 de luni, precizăm că această obligație este aplicabilă exclusiv operatorului respectiv. Pentru loturile aferente analizatoarelor deja achiziționate și livrate în baza contractului anterior, ofertele depuse de alți operatori economici pot fi examinate doar în calitate de oferte alternative, care presupun utilizarea unui alt sistem tehnic. Aceste oferte nu pot fi considerate oferte de bază pentru loturile compatibile cu analizatoarele existente, întrucât ar contraveni obligațiilor contractuale aflate în derulare și principiilor de legalitate și concurență loială.

Data:

28 ian 2026, 08:35

Subiectul întrebării:

Norma metodologică 1535

Întrebare:

Bună ziua! Vă rugăm să ne ajutați - unde putem să găsim normele metodologice, inclusiv și 1535? Vă mulțumim pentru un link corespunzător!

Răspuns (29 ian 2026, 15:31):

Bună ziua. Normele metodologice pot fi examinate accesând anexele ordinului Ministerului Sănătății Nr. 1089/288 din 23-12-2024 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului unic al asigurării obligatorii de asistență medicală. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:

30 ian 2026, 08:15

Subiectul întrebării:

Actualizarea documentației

Întrebare:

Bună ziua! Vă mulțumim pentru clarificări și precizări depuse. La final vă rugăm respectuos să încărcăți fișierile actualizate, căci astăzi este ultima zi de actualizări. O zi reușită!

Răspuns (30 ian 2026, 10:35):

Bună ziua. Au fost încărcată documentația de atribuire actualizată.

Data:
30 ian 2026, 08:26

Subiectul întrebării:

Loturi 9, 10, 20

Întrebare:

Bună ziua! Vă rugăm să precizați - pentru loturi 9, 10, 20 va rămâne combinație de 10 parametre pentru

strip-teste? Vă mulțumim!

Răspuns (30 ian 2026, 09:36):

Bună ziua. Analizând necesarul transmis de către instituții, acestea solicită minim 10 parametri.

Data:

30 ian 2026, 10:06

Subiectul întrebării:

Lot 13 și 14

Întrebare:

Bună ziua, Vă rugăm să ne explicați motivul pentru care, în cazul loturilor 13 și 14, care corespund aceluși model de analizator, modalitatea de achiziționare a echipamentelor a fost diferită, fapt care a impus adaptarea specificațiilor tehnice. Lotul nr. 14 vizează analizatoare achiziționate anterior printr-o procedură distinctă, în cadrul căreia au fost stabilite anumite condiții contractuale și tehnice specifice, inclusiv în ceea ce privește utilizarea consumabilelor și reagenților aferenți. În acest context, specificitatea tehnică a fost ajustată pentru a reflecta condițiile reale de exploatare și obligațiile contractuale existente, precum și necesitățile transmise de beneficiarii finali. Prin urmare, deși echipamentul de bază este același, considerăm că specificațiile trebuiau să rămână identice, întrucât analizatorul aflat în dotare este același, iar parametrii tehnici nu ar fi trebuit modificați pentru echipamente echivalente.

Răspuns (30 ian 2026, 10:34):

Bună ziua, în ceea ce privește loturile nr. 13 și 14, precizăm că, deși acestea corespund aceluși model de analizator, modalitatea de achiziționare a echipamentelor a fost diferită, fapt care a impus adaptarea specificațiilor tehnice. Lotul nr. 14 vizează analizatoare achiziționate anterior printr-o procedură distinctă, în cadrul căreia au fost stabilite anumite condiții contractuale și tehnice specifice, inclusiv în ceea ce privește utilizarea consumabilelor și reagenților aferenți. În acest context, specificitatea tehnică a fost ajustată pentru a reflecta condițiile reale de exploatare și obligațiile contractuale existente, precum și necesitățile transmise de beneficiarii finali. Prin urmare, deși echipamentul de bază este același, specificatiile tehnice nu pot fi identice, întrucât loturile răspund unor contexte contractuale și operaționale diferite. Menționăm că aceste modificări nu afectează funcționalitatea analizatorului, ci au drept scop asigurarea compatibilității, continuității utilizării echipamentelor existente și respectarea principiilor de legalitate și eficiență a achizițiilor publice. Vă mulțumim pentru înțelegere.

Data:

30 ian 2026, 11:50

Subiectul întrebării:

Formularul costurilor mici

Întrebare:

Bună ziua! Doar astăzi a fost încărcat formularul costurilor recurente, cu două ore înainte de închiderea perioadei de clarificări. Vă rugăm să ne explicați introducerea acestui document într-un termen atât de scurt, fără a oferi posibilitatea analizării lui și formulării eventualelor întrebări. De asemenea, vă rugăm să ne clarificați: Cum trebuie completat acest formular de către agenții economici? Se completează separat pentru fiecare lot? În cazul în care sunt oferite doar reagenți compatibili cu aparatele indicate, ce trebuie completat la poziția 1 „Date despre dispozitivele medicale (echipamentele medicale) oferite ca ofertă echivalentă”? Totodată, dorim să confirmăm dacă mențiunea „Preț unitar (fără TVA) reagenți/consumabile” — asteriscul se referă la Nota explicativă indicată mai jos în document? Vă mulțumim anticipat pentru clarificări.

Răspuns (30 ian 2026, 12:05):

Bună ziua, Introducerea Formularului costurilor recurente a fost determinată de necesitatea asigurării unei evaluări corecte și comparabile a ofertelor, prin detalierea componentelor incluse în prețul propus pentru fiecare investigație (ex. teste/benzi, contraole, consumabile etc.). Formularul a fost publicat în perioada de actualizare a procedurii, cu respectarea termenelor legale aplicabile, iar operatorii economici dispun în continuare de posibilitatea de a formula clarificări și de a ajusta ofertele, conform calendarului procedurii. În ceea ce privește completarea formularului, precizăm următoarele: Formularul costurilor recurente se completează de fiecare operator economic, separat pentru fiecare lot la care participă, astfel încât să fie reflectată componența setului oferit și costurile aferente fiecărei investigații. În situația în care sunt oferite doar reagenți/consumabile compatibile cu analizatoarele indicate, fără propunerea unui echipament echivalent, poziția 1 „Date despre dispozitivele medicale (echipamentele medicale) oferite ca ofertă echivalentă” nu se completează, urmând a fi lăsată necompletată sau menționată ca „nu se aplică”, după caz.

Rubrica „Preț unitar (fără TVA) reagenți/consumabile”, marcată cu asterisc (*), face trimitere la Nota explicativă din formular, care are rolul de a oferi explicații privind structura prețurilor incluse și modul de calcul al acestora. Menționăm că orice modificare a documentației a fost operată în cadrul perioadei de actualizare, iar operatorii economici au la dispoziție timpul necesar pentru a se conforma cerințelor și a solicita clarificările suplimentare, dacă este cazul. Vă mulțumim pentru interesul manifestat.

Data:

30 ian 2026, 11:55

Subiectul întrebării:

Un nou document procedurii

Întrebare:

Bună ziua. Cu ce scop a fost încărcat acest nou formular pentru completare? De obicei, un astfel de formular apare doar în procedurile unde se achiziționează analizoare și se solicită garantarea prețurilor la reagenți pe o perioadă de 4 ani. Care este logica introducerii lui în această procedură, în condițiile în care toate informațiile sunt deja prevăzute și disponibile în Anexele nr. 22 și 23? Vă rugăm să ne explicați utilitatea acestui formular și modul în care ar trebui aplicat în cadrul acestei proceduri.

Răspuns (30 ian 2026, 12:09):

Bună ziua, Introducerea Formularului costurilor recurente în cadrul prezentei proceduri are drept scop clarificarea și uniformizarea modului de prezentare a informațiilor financiare, în special a celor ce țin de componența setului oferit pentru fiecare investigație (teste/benzi, controale, consumabile aferente etc.). Menționăm că, în cadrul ultimei proceduri de achiziție publică similare, s-a constatat faptul că informațiile privind costurile recurente nu au fost completate corespunzător de către operatorii economici sau au fost prezentate într-o manieră neuniformă, ceea ce a condus la imposibilitatea evaluării corecte și comparabile a ofertelor și, în final, la anularea procedurii de achiziție. Astfel, Formularul costurilor recurente a fost introdus ca instrument suplimentar de standardizare, care nu substituie Anexele nr. 22 și 23, ci le completează, permițând autorității contractante să analizeze clar structura prețului oferit și costurile aferente fiecărei investigații. Deși un asemenea formular este utilizat frecvent în procedurile de achiziție a analizatoarelor cu garantarea prețurilor pe termen lung, în cazul de față acesta este aplicat exclusiv în scop de evaluare și comparabilitate a ofertelor, fără a institui obligații suplimentare față de cele prevăzute în documentația de atribuire. Formularul urmează a fi completat de fiecare operator economic, separat pentru fiecare lot, în conformitate cu oferta depusă, iar datele incluse vor fi utilizate în procesul de evaluare a ofertelor. Vă mulțumim pentru înțelegere.

Data:

30 ian 2026, 12:03

Subiectul întrebării:

Clarificare privind formularul costurilor recurente

Întrebare:

Bună ziua! Este corect să înțelegem că suma totală a tuturor consumabilelor, împărțită la numărul total de investigații, trebuie să fie egală cu costul unei singure investigații? Nu este clar ce trebuie completat în rândul 2 – „Investigații urinare, lot nr. ____” și ce trebuie completat în rândul 4 – „Consumabile – teste, calibratori, soluții de lucru, controale și reagenți necesare pentru examinările (pacienți) menționate mai sus, în volum suficient pentru totalul solicitat de investigații”. Confuzia apare din faptul că testele sunt incluse la punctul 4, deși ar fi logic ca ele să fie menționate la punctul 2, unde sunt indicate investigațiile propriu-zise. Vă rugăm să veniți cu clarificări privind modul corect de completare a acestor poziții.

Răspuns (30 ian 2026, 12:12):

Bună ziua, În scopul clarificării modului de completare a Formularului costurilor recurente, precizăm următoarele: Costul unei investigații reprezintă rezultatul raportării costului total al consumabilelor necesare la numărul total de investigații solicitate. Astfel, suma totală a consumabilelor incluse în formular, împărțită la numărul total de investigații, trebuie să reflecte costul unitar al unei investigații. În ceea ce privește completarea pozițiilor din formular: Rândul 2 – „Investigații urinare, lot nr. ____” se completează cu numărul total de investigații oferite pentru lotul respectiv, conform cerințelor din caietul de sarcini. Rândul 4 – „Consumabile – teste, calibratori, soluții de lucru, controale și reagenți necesare pentru examinările (pacienți) menționate mai sus” se completează cu lista și costul tuturor consumabilelor care stau la baza efectuării numărului total de investigații indicate la rândul 2, inclusiv testele propriu-zise. Menționăm că testele sunt incluse la rândul 4 deoarece formularul are rolul de a evidenția structura costurilor recurente, respectiv totalitatea consumabilelor necesare pentru realizarea investigațiilor, în timp ce rândul 2 reflectă volumul de activitate (numărul de investigații) și nu componenta de cost. Această

structurare permite o evaluare unitară și comparabilă a ofertelor și evita interpretările diferite privind conținutul prețului oferat. Vă mulțumim pentru solicitarea de clarificare.

Data:

30 ian 2026, 12:11

Subiectul întrebării:

Costuri recurente

Întrebare:

În această procedură au existat foarte multe modificări, iar mulți agenți economici aveau deja oferte pregătite, intervenind ulterior doar asupra descrierilor tehnice. În aceste condiții, este foarte posibil ca unii agenți să nu fi observat completările din documentație, mai ales introducerea acestui nou formular. Mai mult, în lipsa acestui formular, oferta riscă să fie respinsă, conform celor menționate de dumneavoastră, ceea ce creează o situație încorectă pentru participanți, care nu au fost avertizați din timp. Vă rugăm ca, pe viitor, astfel de documente noi să fie anunțate explicit (cel puțin prin răspunsurile la clarificări), pentru a evita confuzii și respingeri formale nejustificate.

Răspuns (30 ian 2026, 12:15):

Bună ziua, Menționăm că toate modificările operate în cadrul procedurii, inclusiv introducerea Formularului costurilor recurente, au fost publicate în perioada de actualizare a documentației, cu respectarea prevederilor legale privind transparența și accesul egal la informație. Documentele actualizate au fost puse la dispoziția tuturor operatorilor economici prin intermediul sistemului electronic de achiziții. Introducerea formularului nu a avut drept scop crearea unor impedimente formale, ci asigurarea unei evaluări corecte, comparabile și complete a ofertelor, având în vedere experiența procedurilor anterioare, în care lipsa sau prezentarea neuniformă a informațiilor privind costurile recurente a condus la dificultăți majore în procesul de evaluare, inclusiv la anularea procedurilor. Totodată, subliniem că responsabilitatea verificării documentației de atribuire actualizate revine operatorilor economici, iar completarea formularului este necesară pentru conformitatea ofertei cu cerințele procedurii. Formularul nu introduce cerințe noi de calificare, ci detaliază modul de prezentare a informațiilor financiare deja solicitate. Observațiile formulate vor fi avute în vedere pentru îmbunătățirea comunicării în cadrul procedurilor viitoare, inclusiv sub aspectul evidențierii mai explicite a modificărilor operate. Vă mulțumim pentru feedback și pentru interesul manifestat asupra procedurii de achiziție în cauză.

Data:

30 ian 2026, 12:14

Subiectul întrebării:

publicarea

Întrebare:

"Formularul a fost publicat în perioada de actualizare a procedurii, cu respectarea termenelor legale aplicabile, iar operatorii economici dispun în continuare de posibilitatea de a formula clarificări și de a ajusta ofertele, conform calendarului procedurii." Documentul, în prima și unica sa versiune, a fost încărcat abia pe 30.01.2026 la ora 10:29. Despre ce termene adecvate sau posibilitate reală de analiză mai poate fi vorba în acest context?

Răspuns (30 ian 2026, 12:17):

Având în vedere că documentul a fost publicat pe 30.01.2026, ora 10:29, menționăm că perioada de actualizare a procedurii este prelungită până la 02.02.2026, ora 13:00, conform calendarului oficial al procedurii. Prin urmare, operatorii economici dispun în continuare de timpul necesar pentru analizarea documentelor și formularea clarificărilor.

Modificări operate în documentația de atribuire:

(Se va completa în cazul în care au fost operate modificări)

Rezumatul modificărilor	
Publicate în BAP/alte mijloacele de informare (după caz)	
Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	

Până la termenul-limită (data - 12 febr 2026, ora 11:36), au depus oferta 5 operatori economici:

Nr. de ordine	Denumirea operatorului economic	IDNO	Fondator/Administrator
1	Biosistem-MLD SRL	1010600028048	Vitalie Poiata Alexandr Nasedchin Dmitrii Kojevnikov
2	Diamedix Impex SRL	1012600019967	Traian Marinescu
3	GBG-MLD SRL	1003600117582	Tudor Ceaicovschi
4	Sanmedico SRL	1010600028048	Vitalie Poiata Alexandr Nasedchin Dmitrii Kojevnikov
5	Triumf-Motiv SRL	1012600021180	Jighili Tatiana

Informații privind ofertele depuse și documentele de calificare și aferente DUAE prezentate de către operatorii economici:

Nr. d/o Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Biosistem-MLD SRL	Diamedix Impex SRL	GBC-MLD SRL	Sanmedico SRL	Trium-Motiv SRL
1 Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
2 Modul de elaborare a Specificației tehnice	original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:- pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;- pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog;- (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥192 de oferiți parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferiți imagine în timp real pagina 11). În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor oferiți, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei. NOTĂ: Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prima prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta. Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini). Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract. Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cazul cu mostra de produs. Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consensându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat

		„testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă. Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.				
3	Modul de elaborare a Specificației de preț	original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
5	Garanția pentru ofertă	2% din valoarea ofertei fără TVA. În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertei. În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei, copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Notă: Termenul de valabilitate a ofertei (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertei.	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
-	-	Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificatii tehnice (anexa nr. 22); Specificatii de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abateri de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma				

12	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
13	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	în care să certifice termenul de garanție pe perioada contractului de comodat- originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
14	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
15	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2023, originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
16	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe perioada contractului)	cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și menținerea dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
17	Dovada înregistrării în Lista producătorilor,	Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice si Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice si Electronice (EEE) - Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat
18	Dovada înregistrării dispozitivului oferat în Registrul de Stat al Dispozitivelor	Înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivele Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat

	Medicale, inclusiv reagenții								
19	Declarație de la ofertant pentru reagenți	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat	Prezentat	

(Informația privind denumirea documentelor prezentate se va indica în conformitate cu cerințele din documentația de atribuire și se va consemna prin: prezentat, neprezentat, nu corespunde (în cazul când documentul a fost prezentat, dar nu corespunde cerințelor de calificare))

Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitatea de măsură	Cantitatea	Valoarea din Sistem	Ofertant	Correspondența cu cerințele de calificare	Correspondența cu specificațiile tehnice
10	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Investigații	8000	17 600,00	Biosistem-MLD SRL		
10	Analizator în comodat	Analizator în comodat	Bucată	1		Biosistem-MLD SRL		
10	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Investigații	8000	31 200,00	Diamedix Impex SRL		

** În cazul utilizării licitației electronice se va indica prețul ofertei finale*

(Informația privind "Correspondența cu cerințele de calificare" și "Correspondența cu specificațiile tehnice", se va consemna prin: „+” în cazul corespunderii și prin „-” în cazul necorespunderii)

Pentru elucidarea unor neclarități sau confirmarea unor date privind corespunderea ofertei cu cerințele stabilite în documentația de atribuire (inclusiv justificarea prețului anormal de scăzut) a fost solicitat:

Data solicitării	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului operatorului economic
19.03.2026	GBG-MLD SRL	Grupul de lucru pentru achiziționarea dispozitivelor medicale, ate bunuri și servicii al Centrului pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (CAPCS), urmare a examinării ofertei depuse în cadrul sistemul electronic de achiziții MT tender, la procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1767096515810 (21535082) privind Achiziționarea investigațiilor urinare pentru analizoare conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2026, solicită respectuos în temeiul art. 17 alin (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice și în conformitate cu DUAE, prezentarea documentelor conform cerințelor obligatorii din Anunțul de Participare, după cum urmează: - Declarație cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice;	Menționăm că, în cadrul acestei licitații, compania „GBG-MD” SRL pentru loturile oferite a propus teste pentru dispozitive deja aflate în dotarea beneficiarului.

	- Declarație în care să certifice termenul de garanție a dispozitivului medical pe perioada contractului de comodat - originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; - Declarație cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; - Declarație în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2023 - originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; - Declarație cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și menținerea dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice Documentele se vor prezenta cu scrisoare de însoțire, în termen cât mai restrâns posibil pe poșta electronică office@capcs.gov.md, dar nu mai târziu de data 24.03.2026, inclusiv. Totodată vă atenționăm că neprezentarea clarificărilor în termenul stabilit va constitui temei de descalificare a ofertantului conform art. 17 alin (5) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.	
--	--	--

Ofertanții respinși/descalificați:

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot

Justificarea deciziei de a nu atribui contractul pe loturi: _____

Criteriul de atribuire aplicat:

Prețul cel mai scăzut

(În cazul în care în cadrul procedurii de atribuire sunt aplicate mai multe criterii de atribuire, se vor indica toate criteriile de atribuire aplicate și denumirea loturilor aferente)

Informația privind factorii de evaluare aplicați:

(Se va completa pentru loturile care au fost atribuite în baza criteriilor: cel mai bun raport calitate-preț sau cel mai bun raport calitate-cost)

Factorii de evaluare		Valoarea din ofertă	Punctajul calculat
Denumirea operatorului economic 1			Total
Denumire factorul 1	Ponderea		
Denumire factorul n	Ponderea		

Reevaluarea ofertelor:

(Se va completa în cazul în care ofertele au fost reevaluate repetat)

Motivul reevaluării ofertelor	Contestația nr. 02/186/26 din 01.04.2026 din partea operatorului economic Diamedix Impex SRL
Modificările operate	Lotul nr.10 trebuie reevaluat

În urma examinării, evaluării și comparării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, s-a decis:

În urma reexaminării ofertelor depuse pentru lotul nr. 10, vă comunică decizia din 12.05.2026 cu privire la reevaluarea ofertelor după cum urmează.

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumirea poziției	Unitate a de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Modelul articolului	Tara de origine	Produsul	Standarde de referință	Ofertant
10	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 (echivalent pentru Siemens, CLINITEK Status+, Urine Analyzer)	Investigații	8000	2,2	2,64	17 600,00	21 120,00	Dirui H11 urine strips 100 strips/btl (Expres teste p/ u urina 11 parametre	China	DIRUI	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000860168	Biosistem-MLD SRL
10	Analizator în comodă	Analizator în comodă	Bucată	1	gratuit în comodă			0,0000	H-100 Urine Analyzer	China	DIRUI	ISO, CE Cod înregistrare AMDM: DM000371883	Biosistem-MLD SRL

Ofertanții respinși/descalificați:

Oferta operatorului economic **Biosistem-MLD SRL** (clasată pe primul loc după preț) se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor de bază din documentația de atribuire:

Dirui H11 urine strips 100 strips/btl (Expres teste p/ u urina 11 parametre) China DIRUI

Analiza generală a urinei în conformitate cu norma metodologică 1535 cu analizator în comodă.

Parametri analizați: Leu, Nit, Urobil, Prot, PH, BJ, SG, Ket, Bil, Gluc, Ascorbic Acid

Prețul Ofertei va include toți reagenții, controalele și consumabilele necesare pentru numărul investigațiilor solicitate de fiecare beneficiar în parte.

Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite (nu vizează piese aferente mentenanței corective prin răspunsul CAPCS din 16 ian 2026, 11-20) pe perioadă contractului pentru analizator.

Toate consumabilele necesare gratuite pe perioadă contractului pentru analizator, dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială.

Respectiv, se vor lua în calculul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului.

Analizator în comodă H-100 Urine Analyzer China DIRUI

Analizator oferit în comodă conform specificațiilor descrise în broșura încărcată la acest lot

Analizator de ultima generație, cu anul producerii nu mai mic de 2023.

Tip analizator Analizor urinar point-of-care (POC) semi-automat, pentru citirea stripurilor de urină și casetă hCG

Metoda de analiză Citire automată a benzilor de test urinar (reflectometrie / scanare)

Parametri analizați Parametri uzuali: albumină, bilirubină, creatinină, glucoză, cetone, leucocite, nitriți, pH, proteine, gravitate specifică, urobilinogen;

Teste suplimentare: raport albumină-creatinină (ACR), raport proteină creatinină (PCR) (după piață)

Teste de sarcină: hCG (casetă) – nu acceptată astfel de teste.

Capacitate de lucru ≥ 60 teste/oră

Tip probă Urină proaspătă, necentrifugată

Interfață / Ecran tactil (touchscreen); auto-timere pentru benzi

Reagenți utilizați Benzi de test urinar (Strip)

Greutate ≤ 5,0 kg
Calibrare Calibrare automată, sistem self-calibrating
Imprimantă Termică integrată
Conectare LIS Interfață unidirecțională via RS-232
Memorie rezultate Stocare internă 950 teste.

Ca urmare a necorespunderii tuturor ofertelor depuse pentru Lotul 10, oferta operatorului economic **Biosistem-MLD SRL** se acceptă ca oferta alternativă cu acordul beneficiarului final. Oferta operatorului economic **Diamedix Impex SRL** se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: se respinge din motiv ca nu este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

Contractele de achiziție urmează a fi întocmite de către CAPCS și vor fi semnate începând cu data de **26.05.2026**. Operatorii economici desemnați câștigători prezintă, la încheierea contractului, garanția de bună execuție a acestuia. Potrivit documentației de atribuire garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2027.

Totodată, în conformitate cu pct.16.15 din Anunțul de Participare, ofertantul desemnat câștigător va prezenta în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică *Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neincadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani*, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020, semnat în format electronic, de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire.

Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
	Rg02-2101 din 15.04.2026 Rg02-3537 din 13.05.2026	[se specifică SIA RSAP, e-mail, fax, poștă, etc]

(Informarea operatorilor economici implicați în procedura de atribuire despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții se realizează în conformitate cu prevederile art. 31 al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice)

- Termenul de așteptare pentru încheierea contractului:

În cazul în care valoarea estimată a contractului este mai mică decât pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice	☐ 6 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax ☐
	☒ 11 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax ☐
În cazul în care valoarea estimată a contractului este egală sau mai mare decât pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice	V 11 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax ☐
	☐ 16 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax ☐

(Selectați termenul de așteptare respectat. Calcularea termenelor prevăzute de Legea nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice, inclusiv a termenelor de așteptare, se efectuează în conformitate cu prevederile TITLULUI IV Capitolul I (Calcularea Termenului) al Codului Civil al Republicii Moldova)
Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

					Valoarea contractului
--	--	--	--	--	-----------------------

Denumirea operatorului economic	IDNO	Întreprinderea	Numărul și data contractului înregistrat de CAPCS	Cod CPV	fără TVA	inclusiv TVA	Termen de valabilitate al contractului	Termenul limită de livrare/ prestare/ executare al contractului
BIOSISTEM MLD SRL	1010600028048	Cu capital autohton	260415810-0023-0441	6/12/2026	33100000-1	17 600,0	21 120,0	12/31/2026
								Analizatoruli: până la 90 zile de la înregistrarea contractului de CAPCS; Dispozitivul medical oferat în comodat va rămâne la beneficiar până la epuizarea stocului de reactivi livrați, dar nu mai mult de 180 zile de la expirarea termenului de valabilitate a contractului pentru investigații.

Informația privind achiziții publice durabile (achiziții verzi) (rubrica dată se completează doar în cazul în care la procedura de achiziție publică au fost aplicate criterii de durabilitate și s-a încheiat contract/contracte pentru lot/loturi pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate):

Au fost aplicate criterii pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	(Nu)
Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate (lei MD):	(indicați suma cu TVA)
Codul CPV al lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate:	33100000-1
Criteriul de atribuire pentru lotul/loturile pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate:	Prețul cel mai scăzut ☐ Costul cel mai raportatitate-preț ☐ Cel mai bun raport calitate-cost ☐

Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru declară că termenul de așteptare pentru încheierea contractului/contractelor indicate a fost respectat (exceptând cazurile prevăzute de art. 32 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice), precum și că în cazul depunerii contestațiilor și/sau recepționării rapoartelor de monitorizare, acestea au fost examinate și soluționate. Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea desfășurării procedurii de achiziție, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții



Gheorghe GORCEAG