

DARE DE SEAMĂ

de atribuire a contractului de achiziții publice ☐

Nr. 1 din 12.06.2026

1. Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
Localitate	mun. Chișinău
IDNO	1016601000212
Adresa	mun. Chișinău bl. Grigore Vieru 22/2, MD -2005
Număr de telefon	022-222-364
Număr de fax	
E-mail oficial	office@capcs.gov.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	Arvinte Irina

2. 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)	Art. 47 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Procedura de achiziție repetată (după caz, se va indica nr. procedurii/ procedurilor desfășurate anterior pentru aceeași achiziție, dar anulate/ anulate)	
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	☒ Bunuri ☐ Servicii ☐ Lucrări
Obiectul achiziției	Achiziționarea investigațiilor pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat conform necesităților Centrului Național de Transfuzie pentru anul 2026
Cod CPV	33100000-1
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	ocds-b3wdp1-MD-1775207703251 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1775207703251?tab=contract-notice Data publicării: 03.04.2026
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.gov.md/planuri
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_28_1.pdf 07 APRILIE 2026, MARȚI BULETINUL ACHIZIȚIILOR PUBLICE NR. 28
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)	810 000 lei

Clarificări privind documentați Data:

3 apr 2026, 13:16

Subiectul întrebării:

Cuve din sticlă/test individual
Întrebare:

Bună ziua! Se are în vedere - sau cuve de sticlă sau test individual? Mulțumim pentru precizare!

Răspuns (17 apr 2026, 11:11):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru întrebarea adresată. În ceea ce privește aspectul menționat, se acceptă ambele tehnologii, respectiv utilizarea cuvelor de sticlă, precum și sistemele bazate pe teste individuale, cu condiția respectării cerințelor tehnice și funcționale prevăzute în documentația de atribuire.

Data:

3 apr 2026, 15:12

Subiectul întrebării:

Interval de masurare
Întrebare:

Bună ziua! În urma analizei specificației tehnice, dorim să atragem atenția asupra cerinței privind intervalul de măsurare al hemoglobinei stabilii la 1–25 g/dL. Menționăm că acest interval este specific analizatoarelor care utilizează tehnologia cu microcuvete (cuvete individuale) – Spectrophotometry, metodă recunoscută pentru acuratețea și reproductibilitatea superioară a rezultatelor, datorită volumului fix de probă și determinării fotometrice standardizate. Astfel de sisteme oferă, în mod caracteristic, un interval extins de măsurare, de exemplu: 1. HemoCue Hb 201+ – 0,61– 25,6 g/dL (<https://hemocue.com/wp-content/uploads/2024/05/GPM322INT-Glucose-201-Product-Sheet-240712.pdf>) 2. DiaSpect Tm Hand-held hemoglobin analyzer - 0,5-25,5 g/dL (<https://www.ekfdiagnostics.com/wp-content/uploads/2025/03/DiaSpect-Tm-Data-EN-EU-5.0-1.2024.pdf>) În același timp, pe piață sunt disponibile și analizatoare portabile bazate pe tehnologia strip (test rapid), care utilizează un principiu diferit de determinare – Reflectance Photometry. Aceste sisteme sunt recunoscute pentru simplitate și accesibilitate, însă, din considerente tehnologice (variabilitatea volumului de probă, influența hematocritului și a condițiilor de aplicare), prezintă o precizie și stabilitate analitică relativ mai redusă comparativ cu sistemele pe bază de microcuvete și, corespunzător, un interval de măsurare ușor diferit. Exemple relevante: 1. URIT-12 - 4,0 g/dL-24,0 g/dL (<https://www.pioway.com/literature/urit-12.pdf>) 2. LABMATE hemoglobin meter - 4,5 to 25,6 g/dL (<https://www.labmate.com/portable-haemoglobin-meter/lmbm-a100>)

Având în vedere că documentația permite utilizarea ambelor tipuri de tehnologii (microcuvete și strip), considerăm că impunerea unui interval unic de 1–25 g/dL favorizează implicit doar o singură categorie de dispozitive. În acest context, propunem ajustarea cerinței tehnice prin diferențierea intervalului de măsurare în funcție de tehnologia utilizată, după cum urmează: pentru analizatoare bazate pe microcuvete: 1–25 g/dL pentru analizatoare bazate pe strip/test rapid: 5–25 g/dL Menționăm că, în practică, intervalele pentru sistemele de tip strip pot varia ușor între producători (de exemplu 4–24 g/dL, 5–26 g/dL, 4,5–25,6 g/dL, 4–25 g/dL), însă aceste variații nu afectează relevanța clinică a determinării și acoperă intervalele necesare în practica medicală. Considerăm că o astfel de abordare: 1. reflectă corect particularitățile tehnologice ale echipamentelor existente pe piață 2. asigură tratament egal pentru operatorii economici 3. nu limitează concurența și permite participarea unui spectru mai larg de soluții tehnice echivalente Vă rugăm respectuos să examinați posibilitatea ajustării cerinței conform celor expuse. Vă mulțumim!

Răspuns (17 apr 2026, 11:55):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru întrebarea adresată și pentru argumentarea tehnică detaliată prezentată. În urma analizei, se constată că observațiile formulate sunt pertinente și reflectă diferențele tehnologice existente între analizatoarele bazate pe microcuvete și cele bazate pe strip/test rapid, inclusiv în ceea ce privește intervalele de măsurare ale hemoglobinei. Totodată, având în vedere că documentația de atribuire permite utilizarea ambelor tipuri de tehnologii, menținerea unui interval unic de măsurare poate conduce la limitarea participării unor echipamente care, deși utilizează principii diferite de determinare, asigură rezultate conforme cerințelor clinice și operaționale. În acest context, în vederea asigurării respectării principiilor tratamentului egal și al proporționalității, precum și pentru a permite o concurență reală între operatorii economici, se acceptă ajustarea cerinței privind intervalul de măsurare al hemoglobinei, diferențiat în funcție de tehnologia utilizată. Prin urmare, specificația tehnică va fi modificată după cum urmează: pentru analizatoare bazate pe tehnologia variațiilor minore între producători. fără a afecta relevanța clinică a determinărilor. În acest context, vor fi operate modificările corespunzătoare în documentația de atribuire. Vă mulțumim pentru contribuția constructivă la îmbunătățirea specificațiilor tehnice și pentru interesul acordat procedurii de achiziție publică.

Data:

6 apr 2026, 08:01

Subiectul întrebării:

Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) descifrarea costurilor pentru perioada indicată conform loturilor care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.

Întrebare:

Bună ziua! Aveți în vedere ca descifrarea să fie anume în formularul? Nu în specificația de preț? Mulțumim.

Răspuns (10 apr 2026, 09:51):

Bună ziua, Autoritatea contractantă precizează că este obligatorie completarea și prezentarea formularului de descifrare a costurilor, conform cerințelor documentației de atribuire, întrucât acesta reflectă structura detaliată a lotului, inclusiv informații privind componentele, numărul de înregistrare și trimiterea la documentele confirmative. Totodată, nu se consideră o neconformitate faptul că aceste informații se regăsesc și în alte formulare ale ofertei (inclusiv în specificația de preț), însă formularul dedicat descifrării costurilor trebuie prezentat distinct, conform cerințelor stabilite. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:

6 apr 2026, 08:04

Subiectul întrebării:

Documentație

Întrebare:

Bună ziua! Vă rugăm respectuos să încărcăm specificația tehnică în formatul redactabil (anunțul de participare în word sau specificația tehnică în excel). Mulțumim.

Răspuns (10 apr 2026, 09:52):

Bună ziua. Anunțul de Participare în formatul Word a fost încărcat în sistem.

Data:

6 apr 2026, 08:19

Subiectul întrebării:

Anul producerii

Întrebare:

Bună ziua! Anul producerii în specificația tehnică este indicat - minim 2024. Punctul 16, subpunctul 15 presupune nu mai vechi de anul 2023. Se apare contrazicerea. Vă rugăm să precizați care este anul corect. Mulțumim/

Răspuns (17 apr 2026, 11:56):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru întrebarea adresată și pentru atenția acordată documentației de atribuire. În urma analizei, se confirmă existența unei neconcordanțe între prevederile specificației tehnice privind anul de producere al echipamentului. Cerința corectă este ca echipamentul oferit să fie fabricat nu mai devreme de anul 2024. În vederea asigurării coerenței documentației și evitării oricăror interpretări ambigue, se va proceda la corectarea subpunctului menționat, astfel încât toate referințele să fie alinate la cerința „minim anul

2024". În acest context, vor fi operate modificările corespunzătoare în documentația de atribuire. Vă mulțumim pentru clarificare și pentru interesul acordat procedurii de achiziție publică.

Data:

8 apr 2026, 08:51

Subiectul întrebării:

Sursa de alimentare

Întrebare:

Bună ziua! Menționăm că, în funcție de tehnologia utilizată, analizatoarele portabile de hemoglobină disponibile pe piață prezintă diferențe semnificative și în ceea ce privește sursa de alimentare. Astfel, analizatoarele bazate pe tehnologia cu microcuvete (cuvete), care sunt considerate echipamente mai apropiate de categoria dispozitivelor de laborator portabile, sunt de regulă dotate cu baterii reîncărcabile integrate. De exemplu: - DiaSpect Tm (EKF Diagnostics) – baterie internă reîncărcabilă Li-Ion. autonomie până la 40 zile sau aproximativ 10.000 teste Această abordare este specifică dispozitivelor mai complexe, cu precizie ridicată și funcționalități extinse (fotometrie avansată, compensare optică etc.). În schimb, analizatoarele bazate pe tehnologia strip (test rapid), similare glucometrelor, sunt concepute pentru utilizare simplificată și portabilitate maximă, fiind alimentate în mod uzual prin: - baterii standard (AAA/AA) - și/sau adaptor de rețea (AC/USB) Această soluție este larg utilizată în dispozitivele POCT destinate screeningului rapid, deoarece permite: - înlocuirea rapidă a sursei de energie - utilizarea în condiții de teren fără dependență de reîncărcare - costuri reduse de exploatare Prin urmare, cerința strictă privind utilizarea bateriei reîncărcabile nu reflectă diversitatea tehnologică existentă pe piață și poate conduce la limitarea participării analizatoarelor bazate pe strip, care reprezintă o categorie distinctă, larg utilizată în practică. În acest context, propunem acceptarea ambelor variante ca echivalente din punct de vedere funcțional: - baterie reîncărcabilă (pentru sisteme bazate pe microcuvete) - baterii standard (AAA/AA) și/sau adaptor de rețea (pentru sisteme bazate pe strip) Vă mulțumim pentru înțelegerea Dvs.!

Răspuns (17 apr 2026, 11:34):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru întrebarea adresată și pentru argumentele prezentate. În urma analizei, menționăm că cerința privind utilizarea unei baterii reîncărcabile a fost stabilită în vederea asigurării unei autonomii sporite, a continuității în operare și a reducerii intervențiilor frecvente pentru înlocuirea sursei de alimentare. aspecte relevante în utilizarea curentă a echipamentului. Totodată, precizăm că pe piață există o gamă variată de soluții tehnice care utilizează baterii reîncărcabile, inclusiv în formate standard (ex. tip AA/AAA reîncărcabile), ceea ce permite ofertarea unei diversități largi de echipamente fără a limita participarea operatorilor economici. Prin urmare, cerința nu restricționează concurența, ci stabilește un nivel minim de funcționalitate și eficiență operațională, indiferent de tehnologia utilizată de producător. În acest context, propunerea de acceptare alternativă a bateriilor de unică folosință nu se acceptă, iar documentația de atribuire se menține în forma actuală. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii de achiziție publică.

Data:

8 apr 2026, 10:51

Subiectul întrebării:

Control

Întrebare:

Bună ziua! Referitor la cerința privind includerea în ofertă a costurilor pentru efectuarea controlului calității, inclusiv menținerea acestuia în fiecare zi lucrătoare. Menționăm că, potrivit practicii internaționale în utilizarea analizatoarelor portabile de tip POCT, frecvența efectuării controlului calității nu este una uniformă și depinde de tipul tehnologiei utilizate, de recomandările producătorului și de contextul de utilizare. În mod uzual, controlul calității este realizat în anumite momente cheie (de exemplu la deschiderea unui nou lot, la prima utilizare, în cazul rezultatelor suspecte sau după intervenții tehnice), iar nu neapărat ca procedură zilnică rigidă pentru fiecare dispozitiv. Totodată, nu contestăm faptul că fiecare instituție medicală poate aplica propriile protocoale interne de control al calității, în funcție de politicile și standardele sale interne. Cu toate acestea, în lipsa unei descrieri clare a modului concret de aplicare a acestor proceduri de către beneficiar, există riscul unor interpretări diferite din partea operatorilor economici, ceea ce poate conduce la variații semnificative în calcularea costurilor și, implicit, la oferte necomparabile. În acest context, pentru a asigura o abordare uniformă și corectă în elaborarea ofertelor financiare, vă rugăm respectuos să precizați modul efectiv de realizare a controlului calității în cadrul beneficiarului sau să consultați beneficiarul în vederea furnizării unor indicații clare privind frecvența și volumul estimat al controalelor. Vă mulțumim!

Răspuns (17 apr 2026, 11:56):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru întrebarea adresată și pentru argumentele prezentate. În urma analizei, precizăm că cerința privind includerea costurilor pentru controlul calității are drept scop asigurarea funcționării corecte și fiabile a echipamentului, precum și obținerea unor rezultate valide din punct de vedere clinic. Totodată, autoritatea contractantă recunoaște faptul că frecvența efectuării controlului calității poate varia în funcție de tehnologia utilizată, recomandările producătorului și bunele practici aplicabile echipamentelor de tip POCT. În acest sens, cerința privind realizarea controlului calității „zilnic” urmează a fi interpretată în sensul asigurării unui control al calității adecvat și conform instrucțiunilor producătorului, precum și protocoalelor aplicabile, fără a impune o frecvență rigidă identică pentru toate tipurile de echipamente. Operatorii economici vor include în ofertă toate costurile aferente controlului calității, estimate în baza recomandărilor producătorului echipamentului oferit și a practicilor standard de utilizare, astfel încât să fie asigurată funcționarea corespunzătoare a dispozitivului pe întreaga perioadă contractuală. Această abordare permite o evaluare corectă și comparabilă a ofertelor, fără a restricționa soluțiile tehnice disponibile. În acest context, pentru a evita interpretările din partea participanților, documentația de atribuire pentru cerința dată va fi reformulată. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii de achiziție publică.

Data:

8 apr 2026, 11:07

Subiectul întrebării:

Consumabile aditionale

Întrebare:

Bună ziua! Dorim să atragem atenția asupra faptului că, în cazul analizatoarelor bazate pe tehnologia strip (test rapid), pentru efectuarea corectă a testării sunt necesare anumite consumabile specifice, care nu sunt detaliate în mod explicit în documentația de atribuire. Astfel, în cazul determinării hemoglobinei din sânge capilar, utilizarea dispozitivelor de tip tub capilar de transfer este esențială, acestea fiind destinate colectării și transferului unui volum precis de probă (aproximativ 10 μ L). După cum este indicat și în documentația tehnică a acestor sisteme, proba trebuie colectată și aplicată controlat pentru a asigura acuratețea rezultatului, iar utilizarea altor metode, cum ar fi pipetarea manuală, este dificil de realizat în condiții de rutină și poate genera variații în rezultate. În practică, pentru fiecare determinare se utilizează un tub capilar de transfer individual, ceea ce contribuie atât la standardizarea volumului de probă, cât și la ușurința și siguranța utilizării în condiții de screening. În lipsa unei mențiuni explicite privind acest consumabil, există riscul ca operatorii economici să

elaboreze oferte diferite din punct de vedere al structurii costurilor, ceea ce poate afecta comparabilitatea acestora. În acest context, considerăm necesară includerea explicită a tubului capilar de transfer ca element obligatoriu în cadrul consumabilelor aferente testării, acolo unde tehnologia utilizată impune acest lucru. De asemenea, menționăm că documentația nu conține precizări clare referitoare la utilizarea lancetelor pentru recoltarea sângelui capilar, acestea putând fi considerate, în funcție de practica beneficiarului, fie consumabile obligatorii, fie opționale. În vederea evitării unor interpretări diferite, vă rugăm respectuos să consultați beneficiarul și să clarificați dacă lancetele urmează a fi incluse ca parte obligatorie a ofertei sau nu. Considerăm că aceste clarificări sunt esențiale pentru asigurarea unei evaluări corecte și uniforme a ofertelor. Vă mulțumim!

Răspuns (17 apr 2026, 11:57):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru întrebarea adresată și pentru observațiile detaliate. Documentația de atribuire prevede în mod general obligația operatorilor economici de a include în ofertă toate consumabilele și accesoriile necesare pentru efectuarea investigațiilor solicitate, în funcție de tehnologia echipamentului oferit. Astfel, pentru analizoarele bazate pe tehnologia strip/test rapid, consumabilele specifice procesului de testare (inclusiv, după caz, tuburi capilare de transfer sau alte dispozitive echivalente necesare pentru colectarea și aplicarea probei) vor fi incluse obligatoriu în ofertă, dacă acestea sunt prevăzute de producător ca parte a fluxului de lucru. În ceea ce privește lancetele pentru recoltarea sângelui capilar, acestea sunt considerate consumabile necesare procesului de testare și vor fi incluse în ofertă, în măsura în care sunt necesare pentru utilizarea echipamentului oferit în condiții de rutină. Prin urmare, operatorii economici vor include în ofertă toate consumabilele specifice tehnologiei propuse, astfel încât să fie asigurată realizarea completă a numărului de investigații solicitate, fără costuri suplimentare. În acest context, pentru a evita interpretările din partea participanților, documentația de atribuire pentru cerința dată va fi reformulată. Vă mulțumim pentru interesul acordat procedurii de achiziție publică.

Data:

10 apr 2026, 15:37

Subiectul întrebării:

controlul calitatii

Întrebare:

Ce presupune un control al calitatii? controlul intern al cuvei/stripului, sau un control cu nivele diferite si curbe Lewey-Jenings ? Va rog sa clarificati. Pentru ca sunt lucruri absolut diferite. Unul e doar pentru calitatea cuvei/stripului, altul este pentru asigurarea calitatii investigatiilor la nivel de laborator, conform atandardelor de baza.

Răspuns (17 apr 2026, 11:15):

Bună ziua. Vă mulțumim pentru întrebarea adresată și pentru clarificarea aspectelor tehnice. În cadrul prezentei proceduri, prin „control al calității” se are în vedere controlul calității analitice a investigațiilor realizat cu utilizarea materialelor de control dedicate (cu valori cunoscute), în conformitate cu recomandările producătorului echipamentului și bunele practici aplicabile dispozitivelor de tip POCT. Aceasta include utilizarea soluțiilor de control pe unul sau mai multe nivele, după caz, în vederea verificării corectitudinii și reproductibilității rezultatelor obținute. Controlul intern al cuvei/stripului, integrat în dispozitiv (verificări automate de funcționare), reprezintă o funcționalitate tehnică a echipamentului, însă nu substituie controlul calității analitice și nu este considerat suficient în sensul cerinței din documentația de atribuire. În acest context, operatorii economici vor include în ofertă toate materialele necesare pentru realizarea controlului calității analitice, conform instrucțiunilor producătorului.

Data:

Întrebare generală
Întrebare:

Acceptati analizor pentru folosire individuala, sau profesionala?

Răspuns (17 apr 2026, 11:13):

Bună ziua. În cadrul prezentei proceduri se solicită echipamente destinate utilizării profesionale, în cadrul instituțiilor medicale, care să asigure performanța analitică, fiabilitatea și trasabilitatea rezultatelor, în conformitate cu cerințele clinice și standardele aplicabile. Prin urmare, nu se acceptă dispozitive destinate exclusiv utilizării individuale (self-testing), ci doar echipamente medicale destinate utilizării profesionale (POCT), care permit efectuarea controlului calității și integrarea în fluxul de lucru al instituției.

3. a de atribuire:

4.

5. Modificări operate în documentația de atribuire:

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

10.04.2026

1. A modifica specificațiile tehnice pentru lotul solicitat după cum urmează:	
2. Analizator portativ pentru determinarea hemoglobinei	
Descriere	Un dispozitiv medical compact, utilizat pentru măsurarea rapidă a nivelului de hemoglobină din sânge.
Parametrul	Specificația
Tip dispozitiv	Portativ
Metodă	Fotometrică
Parametri:	Cuve din sticlă/test individual
	hemoglobină - Hb
	hematocrit - Hct, opțional
Domeniu măsurare:	tehnologia cu microcuve: interval de măsurare 1–25 g/dL
	tehnologia strip/test rapid: interval de măsurare 5–25 g/dL
Tip probă	Sânge capilar / venos
Volum probă	≤ 10 µL
Timp analiză	≤ 60 sec
Calibrare	Automată
Program de control al calității	Obligatori
Afișaj	Ecran LED/LCD
Stocare date	≥ 600 rezultate

	Conectivitate	USB sau Bluetooth
	Alimentare	Baterie reîncărcabilă
	Autonomie	≥ 10 zile
	Valabilitate teste	Cel puțin 24 luni din momentul livrării
	Anul de fabricare	Minim 2024
	Se solicită punerea la dispoziția beneficiarului în mod comod – 8 dispozitive medicale identice ca model și performanță. Criteriile tehnice față de fiecare dispozitive medicale ce urmează a fi oferite în comod: Descrierea: analizatoare automate noi sau cu o vechime nu mai mare de 2 ani de la producere, nerecondiționat. Note: Oferte de preț trebuie să includă toți reactivii/testele și consumabilele necesare pentru investigațiile/testele indicate, inclusiv soluțiile QC (control calitate). Capacitatea soluțiilor propuse trebuie să asigure efectuarea procedurilor de control al calității, ori de câte ori este necesar. Furnizorul va asigura: Instalarea și conectarea analizatorului la rețelele instituției Instruirea personalului Mentenanță preventivă și corectivă pe toată durata contractului atât pentru dispozitivul adițional livrat (ex. calculator, UPS). Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe toată durata contractului atât pentru dispozitivul adițional livrat (ex. calculator, UPS). Toate consumabilele necesare gratuite pe toată durata contractului pentru analizatoare cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (ex. calculator, UPS), dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială. Termenul de intervenție în caz de defect: maxim 24 ore de la solicitarea telefonică. Perioada de valabilitate pentru reagenți livrați: La momentul livrării: Cel puțin 24 luni din momentul livrării. Să se indice termenul de stabilitate a reactivelor/testelor după deschidere Operatorul economic va include în ofertă doar prețurile pentru fiecare tip de test/investigație considerând: - Controlul calității se va realiza conform instrucțiunilor producătorului și bunelor practici aplicabile; toate materialele de control necesare pentru întreaga perioadă contractuală. - Toate piesele și kiturile de mentenanță necesare bunei funcționări pe întreaga perioadă a contractului de comod - UPS și costurile acumulațiilor necesare pe toată perioada contractului de comod - Toate consumabilele, inclusiv: soluții de spălare, soluții de buffer, lămpi și tot spectrul de consumabile necesare bunei funcționări pentru efectuarea tuturor testelor solicitate de instituție. - Toate serviciile de mentenanță preventivă și corectivă necesare bunei funcționări pe perioada contractului de comod - Se vor lua în calcul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului de comod legate de funcționarea dispozitivelor și realizarea neîntreruptă a investigațiilor. Operatorul economic va include în ofertă toate consumabilele și accesoriile necesare efectuării testelor, specifice tehnologiei echipamentului oferit (ex.: microcuvete, stripuri, tuburi capilare de transfer sau echivalente, lancete, etc.), în conformitate cu instrucțiunile producătorului, astfel încât să fie asigurată realizarea integrală a numărului de investigații solicitate.	
Publicate în BAP/alte mijloace de informare	[Indicați sursa utilizată și data publicării]	

informare (după caz)	
Termen- limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	

6. Până la termenul-limită (data 02.05.2026, ora 12:13), au depus oferta 5 operatori economici:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
1	Zeticon	1015600021745	Talpis Andrei
2	Sanmedico	1003602008154	Vitalie Goreacii
3	X-Lab Solutions	1014600019950	Mihnea Ioan Grecu
4	Triumf-Motiv SRL	1012600021180	Tatiana Jighili
5	ImpulsProGroup	1007600001757	Andrey Perminov

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

8.

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Operatori economici participanți				
	(Descrierea criteriului/cerinței)		Zeticon SRL	Sanmedico SRL	X-Lab Solutions SRL	Triumf Motiv SRL	ImpulsProGroup 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.	+	+	+	+	+

2	Specificația tehnică	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	+	+	+	+
3	Specificația de preț	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	+	+	+	+
3,1	Formularul costurilor recurente ale investigațiilor și dispozitivului medical	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.	+	+	+	+
4	DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	+	+	+	+
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 fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta și în original la sediul 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	10000	11400	13816	11450+2320
			Scrisoare bancară semnată electronic	Scrisoare bancară semnată electronic	Scrisoare bancară semnată electronic	

	aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei. Și se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor</i>								
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</i>				+	+	+	+
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;				+	+	+	+
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/atare 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;				+	+	+	+
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.”					
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;	+	+	+	+	+
11	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Manualul de utilizare.	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Manualul de utilizare.	+	+	+	+	+
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;	+	+	+	+	+
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;	+	+	+	+	+
14	Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivul ce urmează a fi dat în comodat și pe	- 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 de către administratorul companiei indicat în Extrasul	+	+	+	+	+

	perioada contractului)	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;							
15	Declarație de la ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2024, 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;	+	+	+	+	+	+	+
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 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;	+	+	+	+	+	+	+
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 Echipamentelor Electrice și 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;	+	+	+	+	+	+	+
18	Dovada înregistrării dispozitivului oferat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, inclusiv reagenții	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.	+						

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,					+	+	+	+
----	---	---	--	--	--	--	---	---	---	---

9.

(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)

7. Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Ofertant	Corespunderi cu cerințele de calificare	Corespunderi cu cerințele tehnice
1	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Investigații	40000	10,0000	Zeticon SRL	Nu corespunde	Nu a fost evaluat
1	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Bucată	8	0,0000	Zeticon SRL		
1	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Investigații	40000	10,9970	Sanmedico SRL	corespunde	corespunde
2	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Set	400		Sanmedico SRL	corespunde	corespunde
3	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Set	8		Sanmedico SRL	corespunde	corespunde

Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Set	24		Sanmedico SRL	corespunde	corespunde
4						
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Bucătă	8		Sanmedico SRL	corespunde	corespunde
1						
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Investigații	40000	11,4500	X-Lab Solutions SRL	corespunde	Nu a fost evaluat
1				X-Lab Solutions SRL		
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Bucătă	8		Triumf-Motiv SRL	corespunde	Nu a fost evaluat
1			13,5000			
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Investigații	40000		Triumf-Motiv SRL		
1						
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Set	8		Triumf-Motiv SRL	corespunde	Nu a fost evaluat
1						
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Bucătă	8	3800,0000	Triumf-Motiv SRL		
1						
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Investigații	40000	16,1100	ImpulsProGroup SRL		
1						
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Bucătă	8	3850,0000	ImpulsProGroup SRL	corespunde	Nu a fost evaluat
1						

	analizatoare în comod								
	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comod								
1	Set	8					ImpulsProGroup SRL	corespunde	Nu a fost evaluat
	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comod								
1	Set	8					ImpulsProGroup SRL		

* În cazul utilizării licitației electronice se va indica prețul ofertei finale (Informația privind "Corespunderea cu cerințele de calificare" și "Corespunderea cu specificațiile tehnice", se va consemna prin: „+” în cazul corespunderii și prin „-” în cazul necorespunderii)

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

Data solicitării	Operat orul econo mic	Informația solicitată				Rezumatul răspunsului operatorului economic
Nr. Rg02-2433 din 07.05.2026	Zeticon SRL Sanme dico SRL Impuls ProGro up SRL	„, solicită respectuos prezentarea Formularului Specificației de Preț urmare a licitației electronice, cu prețurile rectificate și delimitarea clară a prețului fără TVA și prețului cu TVA, inclusiv formularul costurilor recurente Informația solicitată urmează a fi prezentată la adresa electronică office@capcs.gov.md, în termen cât mai restrâns posibil, dar nu mai târziu de data 12.05.2026.				Nr. Ig 24-1/14 din 12 mai 2026 № 47 din 08.05.2026 Data: 12.05.2025 nr. Z221/2026
Nr. Rg02-2473 din 12.05.2026	Sanme dico	Lotul nr. 1 – Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comod:				№ 50 din 14.05.2026
		S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:		
		Valabilitate teste Cel puțin 24 luni din momentul livrării	Valabilitate teste: Cel puțin 24 luni din momentul livrării	Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Însuși perioada de valabilitate a setului de teste împachetat. Necesare de prezentat documente tehnice confirmative (poze cu eticheta).		

Nr. Rg02-2473 din 12.05.2026	X-Lab Solutio ns	Lotul nr. 1 – Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat: S-a solicitat conform Anunțului de participare:	<table><tr><th>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</th><th>S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):</th><th>S-a constatat în procesul evaluării:</th></tr><tr><td>Numărul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</td><td>ISO, CE AMDM</td><td>Investigații pentru determinarea hemoglobinei, Microcuvete HemoCue Hb 801 și analizator portativ pentru determinarea hemoglobinei în comodat, HemoCue® Hb 801 – nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.</td></tr><tr><td>Autonomie ≥ 10 zile</td><td>Autonomie ≥ 10 zile</td><td>Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Necesare de prezentat documente tehnice confirmative.</td></tr><tr><td>Valabilitate teste Cel puțin 24 luni din momentul livrării</td><td>Valabilitate teste: Cel puțin 24 luni din momentul livrării</td><td>Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Necesare de prezentat documente tehnice confirmative</td></tr><tr><td>Se solicită punerea la dispoziția beneficiarului în mod comodat – 8 dispozitive medicale identice ca model și performanță.</td><td></td><td>Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).</td></tr><tr><td>Criteriile tehnice față de fiecare dispozitive medicale ce urmează a fi oferite în comodat: Descrierea: analizatoare automate noi sau cu o vechime nu mai mare de 2 ani de la producere, nerecondiționat.</td><td></td><td>Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).</td></tr><tr><td>Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe toată durata contractului atât pentru analizatoare cât și pentru dispozitivul adițional livrat (ex. calculator, UPS).</td><td></td><td>Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).</td></tr><tr><td>Toate consumabilele necesare gratuite pe toată durata contractului pentru analizatoare cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (ex. calculator, UPS), dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială.</td><td></td><td>Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).</td></tr><tr><td>Să se indice timpul de stabilitate a reactivelor/testelor după deschidere.</td><td></td><td>Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).</td></tr></table>	S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:	Numărul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	ISO, CE AMDM	Investigații pentru determinarea hemoglobinei, Microcuvete HemoCue Hb 801 și analizator portativ pentru determinarea hemoglobinei în comodat, HemoCue® Hb 801 – nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	Autonomie ≥ 10 zile	Autonomie ≥ 10 zile	Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Necesare de prezentat documente tehnice confirmative.	Valabilitate teste Cel puțin 24 luni din momentul livrării	Valabilitate teste: Cel puțin 24 luni din momentul livrării	Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Necesare de prezentat documente tehnice confirmative	Se solicită punerea la dispoziția beneficiarului în mod comodat – 8 dispozitive medicale identice ca model și performanță.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).	Criteriile tehnice față de fiecare dispozitive medicale ce urmează a fi oferite în comodat: Descrierea: analizatoare automate noi sau cu o vechime nu mai mare de 2 ani de la producere, nerecondiționat.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).	Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe toată durata contractului atât pentru analizatoare cât și pentru dispozitivul adițional livrat (ex. calculator, UPS).		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).	Toate consumabilele necesare gratuite pe toată durata contractului pentru analizatoare cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (ex. calculator, UPS), dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).	Să se indice timpul de stabilitate a reactivelor/testelor după deschidere.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).	Nr. ieșire: 25/15.05.2026
S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:																													
Numărul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	ISO, CE AMDM	Investigații pentru determinarea hemoglobinei, Microcuvete HemoCue Hb 801 și analizator portativ pentru determinarea hemoglobinei în comodat, HemoCue® Hb 801 – nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.																													
Autonomie ≥ 10 zile	Autonomie ≥ 10 zile	Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Necesare de prezentat documente tehnice confirmative.																													
Valabilitate teste Cel puțin 24 luni din momentul livrării	Valabilitate teste: Cel puțin 24 luni din momentul livrării	Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Necesare de prezentat documente tehnice confirmative																													
Se solicită punerea la dispoziția beneficiarului în mod comodat – 8 dispozitive medicale identice ca model și performanță.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).																													
Criteriile tehnice față de fiecare dispozitive medicale ce urmează a fi oferite în comodat: Descrierea: analizatoare automate noi sau cu o vechime nu mai mare de 2 ani de la producere, nerecondiționat.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).																													
Seturile de mentenanță și piesele de schimb gratuite pe toată durata contractului atât pentru analizatoare cât și pentru dispozitivul adițional livrat (ex. calculator, UPS).		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).																													
Toate consumabilele necesare gratuite pe toată durata contractului pentru analizatoare cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (ex. calculator, UPS), dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).																													
Să se indice timpul de stabilitate a reactivelor/testelor după deschidere.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).																													

				<i>Operatorul economic va include în ofertă doar prețurile pentru fiecare tip de test/investigație considerând:</i> - Controlul calității se va realiza conform instrucțiunilor producătorului și bunelor practici aplicabile: toate materialele de control necesare pentru întreaga perioadă contractuală. - Toate piesele și kiturile de mentenanță necesare bunei funcționări pe întreaga perioadă a contractului de comodat. - UPS și costurile acumulatorilor necesare pe toată perioada contractului de comodat. - Toate consumabilele, inclusiv: soluții de spălare, soluții de buffer, lămpi și tot spectrul de consumabile necesare bunei funcționări pentru efectuarea tuturor testelor solicitate de instituție. - Toate serviciile de mentenanță preventivă și corectivă necesare bunei funcționări pe perioada contractului de comodat. - Se vor lua în calcul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului de comodat legate de funcționarea dispozitivelor și realizarea neîntreruptă a investigațiilor - Operatorul economic va include în ofertă toate consumabilele și accesoriile necesare efectuării testelor, specifice tehnologiei echipamentului oferat (ex.: microcuve, stripuri, tuburi capilare de transfer sau echivalente, lancete, etc.), în conformitate cu instrucțiunile producătorului, astfel încât să fie asigurată realizarea integrală a numărului de investigații solicitate.	Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).	
				Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită expunerea dvs. în ce măsură oferta prezentată satisface cerințele tehnice minime ale autorității contractante și prin prezentarea manualului de utilizare, manualul tehnic pentru produsele oferate, precum și alte documente confirmative (broșura, data sheet, etc.), în care se vor regăsi parametrii tehnici solicitați (conformi) cu indicarea paginii și/sau punctului la care se face referință (marcarea fiecărui parametru tehnic în parte).		

Nr. Rg02- 2473 din 12.05.20 26	Zeticon	Lotul nr. 1 – Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizoare în comodat: S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:	
		Numărul de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de Conformitate CE/SM	DM000854490 – Investigații pentru determinarea hemoglobinei, HB-01. Analizator portativ pentru determinarea hemoglobinei în comodat, H7 -- nu se regăsește în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	
		Autonomie ≥ 10 zile	Autonomie ≥ 10 zile	Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Necesar de prezentat documente tehnice confirmative.	
		Valabilitate teste Cel puțin 24 luni din momentul livrării	Valabilitate teste: Cel puțin 24 luni din momentul livrării	Parametrul tehnic nu poate fi confirmat. Necesar de prezentat documente tehnice confirmative.	
		Note: Oferte de preț trebuie să includă toți reactivii/testele și consumabile necesare pentru investigațiile/testele indicate, inclusiv soluțiile QC (control calitate).		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22)	
		Note: Cantitatea soluțiilor propuse trebuie să asigure efectuarea procedurilor de control al calității, ori de câte ori este necesar.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).	
		Toate consumabilele necesare gratuite pe toată durata contractului pentru analizoare cât și pentru dispozitivele auxiliare livrate (ex. calculator, UPS), dacă acestea nu au fost incluse în oferta inițială.		Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).	

Data: 15.05.2026
nr. Z222/2026

<i>Operatorul economic va include în ofertă doar prețurile pentru fiecare tip de test/investigație considerând:</i> - Controlul calității se va realiza conform instrucțiunilor producătorului și bunelor practici aplicabile; toate materialele de control necesare pentru întreaga perioadă contractuală. - Toate piesele și kiturile de mentenanță necesare bunei funcționări pe întreaga perioadă a contractului de comodat. - UPS și costurile acumulatorilor necesare pe toată perioada contractului de comodat. - Toate consumabilele, inclusiv: soluții de spălare, soluții de buffer, lămpi și tot spectrul de consumabile necesare bunei funcționări pentru efectuarea tuturor testelor solicitate de instituție. - Toate serviciile de mentenanță preventivă și corectivă necesare bunei funcționări pe perioada contractului de comodat. - Se vor lua în calcul toate cheltuielile care ar putea apărea în întreaga perioadă a contractului de comodat legate de funcționarea dispozitivelor și realizarea neîntreruptă a investigațiilor - Operatorul economic va include în ofertă toate consumabilele și accesoriile necesare efectuării testelor, specifice tehnologiei echipamentului oferit (ex.: microcuve, stripuri, tuburi capilare de transfer sau echivalente, lancete, etc.), în conformitate cu instrucțiunile producătorului, astfel încât să fie asigurată realizarea integrală a numărului de investigații solicitate.	Nu a fost confirmat nici indicat în specificația tehnică (anexa 22).
---	---

Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită expunerea dvs. în ce măsură oferta prezentată satisface cerințele tehnice minime ale autorității contractante și prin prezentarea manualului de utilizare, manualul tehnic pentru produsele oferite, precum și alte documente confirmative (broșura, data sheet, etc.), în care se vor regăsi parametrii tehnici solicitați (conformi) cu indicarea paginii și/sau punctului la care se face referință (marcarea fiecărui parametru tehnic în parte).

- Oferta operatorului economic Zeticon SRL se respinge în conformitate cu art. 17 alin. (5) și 69 alin. (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: operatorul economic nu a răspuns la clarificare conform solicitării de clarificare, totodată bunul oferit nu este înregistrat în Registrul de stat al dispozitivelor medicale.

12.

- Pentru fiecare lot ☒
- Pentru mai multe loturi cumulate ☐
- Pentru toate loturile ☐
- Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant: *[Indicații]*
- Justificarea deciziei de a nu atribui contractul pe loturi:
- Criteriul de atribuire aplicat:
- Prețul cel mai scăzut ☒
- Costul cel mai scăzut ☐
- Cel mai bun raport calitate-preț ☐
- Cel mai bun raport calitate-cost ☐

13. 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)

14. Reevaluarea ofertelor:

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

Motivul reevaluării ofertelor	
Modificările operate	

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

16.

Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Model art	Țara de origine	Producător	Standard de referință	Ofertant
1	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Investigații	40000	10,9970	11,8768	439880	475072	C131-3021	SUA	ACON LABORATORIES INC.	DM0003 95544	Sanmedico SRL
	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Set	400					C121-3041	SUA	ACON LABORATORIES INC.	DM0004 15322	Sanmedico SRL
	Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Set	8					C121-3091	SUA	ACON LABORATORIES INC.	DM0003 95545	Sanmedico SRL

Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Set	24						C131-3011	SUA	ACON LABORATORIES INC.	DM0003 95543	Sanmedico SRL
Investigații pentru determinarea hemoglobinei cu analizatoare în comodat	Bucat ă	8				0	0	C111-3021	SUA	ACON LABORATORIES INC.	DM0003 95541	Sanmedico SRL

17.

În conformitate cu prevederile art. 32 alin. din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice – contractele de achiziții publice care intră în sfera de aplicare a prezentei legi pot fi încheiate numai după împlinirea termenelor de așteptare. Contractul de achiziție urmează a fi întocmit de către CAPCS și va fi semnat începând cu data de 03.06.2026.

Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Participanții din cadrul procedurii de achiziții în cauză și beneficiarii finali	Nr. Rg02-2656 din 20.05.2026	e-mail

(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	☐ 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:

Operator Economic	IDNO OE	Întreprinderea	Beneficiar	Cod CPV	Nr. Contract	Suma fara TVA	Suma cu TVA (Lei MD)	Data aprobării	Termenul de valabilitate	Termenul limită de livrare/prestare/ executare al contractului

Sanmedico SRL	1003602008154	Cu capital autohton	Centrul Național de Transfuzie a Sângelui	33100000-1	260603251-0561-0055	439 880,0000	439 880,0000	12.06.2026	31.12.2026	31.12.2026
---------------	---------------	---------------------	---	------------	---------------------	-----------------	-----------------	------------	------------	------------

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 scăzut ☐ Cel mai bun raport calitate-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