

DARE DE SEAMĂ

de atribuire a contractului de achiziții publice ☐

Nr. ____ 1 din 11.09.2025

8 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)	Arvinte Irina

9 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)	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 aceiași achiziție, dar anulat/ anulate)	
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	☒ Bunuri ☐ Servicii ☐ Lucrări
Obiectul achiziției	Achiziționarea Dispozitivelor medicale conform necesităților IMSP Institutul de Medicină Urgentă
Cod CPV	33100000-1
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	ocds-b3wdp1-MD-1744877607033 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1744877607033?tab=contract-notice

		Data publicării: 17.04.2025
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://capes.md/wp-content/uploads/2024/06/20240628132518.pdf
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)		https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_31_0.pdf BAP nr. 31 din 22.04.2025
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: Donator ()
Valoarea estimată (lei, fără TVA)		27 800 000 lei

10 Clarificări privind documentația de atribuire:

Lot nr. 2 Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla

Data:

17 apr 2025, 12:15

Subiectul întrebării:

IBP (1 canal)

Întrebare:

1) În lista de accesorii pentru monitor nu se regăsesc accesorii pentru tensiunea de sângină invazivă (IBP); 2) Măsurarea tensiunii în mod invaziv (IBP = Invasive blood pressure) se utilizează în practica clinică medicală pe parcursul intervențiilor operatorii chirurgicale; odată ce în timpul investigațiilor RMN nu se va efectua asemenea proceduri, nu există necesitatea utilizării acestui bloc IBP - preconizat ca partea componentă a monitorului de pacient, faptul dat fiind dovedit și prin absența accesoriilor consacrate procedurii de măsurare tip IBP. Rugăm să excludeți din parametrii solicitați necesitatea dotării cu modulul măsurare IBP, prezența acestuia contribuind la scumpirea semnificativă, dar inutilă a ofertei

Răspuns (14 mai 2025, 13:22):

Pentru cerința tehnică "Parametrii monitorizați cu posibilitate de afișare pe ecran." se exclude parametrul "IBP (1 canal)." Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Lot nr. 2 Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla

Data:

17 apr 2025, 12:17

Subiectul întrebării:

Manjete NIBP, adult mediu, adult, adult mare, reutilizabile (1set/4buc) - 2 set.

Întrebare:

Se solicită trei tipuri de manjete: adult, adult mediu, adult mare. Totodată, în cerința este stipulată o valoare contradictorie: nu trei, ci patru manjete într-un set.

Rugăm să fie modificată cerința în (1set/3buc) - 2 set.

Răspuns (14 mai 2025, 13:22):

Se ajustează cerința tehnică din "Manjete NIBP, adult mediu, adult, adult mare, reutilizabile (1set/4buc) - 2 set." în "Manjete NIBP, adult mediu, adult, adult mare, reutilizabile (1set/3buc) - 2 set.". Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Lot nr. 2 Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla

Data:

17 apr 2025, 12:33

Subiectul întrebării:

Liniiile câmpului magnetic ≥ 200 Gauss

Întrebare:

Monitorul de anestezie se utilizează în tandem cu mașina de anestezie, față de care se stipulează utilizarea la o distanță apropiată de magnet corespunzătoare cu valoare 400 Gauss. Rugăm ca monitorului de pacient să i se atribuie tot aceeași valoare de utilizare în apropierea magnetului, ce ar corespunde cu densitatea câmpului magnetic minim de 400 Gauss

Răspuns (14 mai 2025, 13:23):

Mașina de anestezie utilizează circuite de respirație artificială nu prea lungi în comparație cu firele monitorului de pacient care de fapt sunt mai lungi și utilizează adesea fire de interconexiune, totodată parametrul tehnic "Liniiile câmpului magnetic ≥ 200 Gauss;" este unul minim pentru a nu limita concurența, iar unul cu o valoare mai mare va fi acceptat. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

17 apr 2025, 14:41

Subiectul întrebării:

Cerința - Furnizorul va efectua finisarea suprafețelor încăperii într-o culoare neutra

Întrebare:

Buna ziua. Explicati ce lucrari de finisare trebuie sa fie facute de Furnizor? Sa tencuiasca? Sa vopseasca peretii? Beneficiarul final cu usurinta poate sa isi finiseze suprafata incaperii in culoarea dorita, etc. Cerem cerinta data sa fie eliminata din caietul de sarcini.

Răspuns (14 mai 2025, 13:23):

Încăperea unde urmează a fi instalat RMN-ul mai întâi de toate trebuie să fie izolată cu cușca “fărăday”, un astfel de parametru tehnic este prezent în caietul de sarcini cu textul “Cabină RF: Sistemul ar trebui să fie furnizat cu cabină RF pentru ecranarea încăperii, a ușii și pentru celelalte elemente trebuie să fie realizate corespunzător fabricată din cupru sau aluminiu sau oțel galvanizat”, astfel după finisarea instalării RMN-ului nu pot fi lăsați goi pereții în care să se vadă metalul de la cușca “fărăday”, prin urmare este necesar ca aceștia să fie acoperiți/tencuiți/inveliți corespunzător și să corespundă cerinței tehnice “Furnizorul va efectua finisarea suprafețelor încăperii într-o culoare neutră, astfel încât, acestea să fie de posibil de curățat / dezinfectat. La fel furnizorul va echipa încăperea cu mobilier /rafturi pentru depozitarea bobinelor sau a accesoriilor da”. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

17 apr 2025, 14:53

Subiectul întrebării:

Lot nr. 4 Vizita la sediul beneficiarului pentru a evalua condițiile tehnice - Proces de examinare a incaperii

Întrebare:

Buna ziua. Rugam sa confirmati ca evaluarea incaperii va fi efectuata de catre operatorul desemnat cistigator.

Răspuns (14 mai 2025, 13:25):

Evaluarea încăperii trebuie efectuată până la depunerea ofertei, iar ca rezultat va fi întocmit un proces verbal de către o comisie a beneficiarului și semnată de către toți participanții prezenți la evaluare. Scopul acestei evaluări este de a clarifica toate aspectele tehnice precum (dimensiunile încăperii, rezistența încăperii, restricții / riscuri adiacente la încăpere, traseul de furnizare și introducere în încăpere, etc.) Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

17 apr 2025, 15:00

Subiectul întrebării:

Lot 4 Instalare si training

Întrebare:

Explicati si exemplificati ce fel de plan de implementare pentru instalare si instruire trebuie sa fie prezentate beneficiarului spre aprobare. Nu este clara cerinta.

Echipamentul se instaleaza imediat ce beneficiarul a efectuat lucrarile de amenajare a incaperii pt instalarea de RMN. Apoi se duce trainigul. Despre ce fel de plan si aprobare este vorba?

Răspuns (14 mai 2025, 13:25):

Un dispozitiv voluminos și sofisticat precum RMN-ul poate fi instalat doar în baza unui plan schematic al încăperii care include mai multe componente precum (sistemul de ventilație, schema de alimentare cu energie electrică, rețea de alimentare și evacuare gaze “He, O2, Aer, gaze anestezice”, rezistență podele, etc.) prin urmare cerința tehnică “Operatorul economic va prezenta un plan de implementare pentru instalare și instruire, care vor fi aprobate de utilizatorul final. da” prevede cele menționate mai sus inclusive un plan de instruire îndată după instalarea dispozitivului. Fraza “Echipamentul se instalează imediat ce beneficiarul a efectuat lucrările de amenajare a încăperii pentru instalarea de RMN” nu se regăsește în caietul de sarcini. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

17 apr 2025, 15:02

Subiectul întrebării:

Lot 4 RMN 1.5T - Furnizorul va efectua finisarea suprafețelor încăperii într-o culoare neutra

Întrebare:

Buna ziua. Explicati ce lucrari de finisare trebuie sa fie facute de Furnizor? Sa tencuiasca? Sa vopseasca peretii? Beneficiarul final cu usurinta poate sa isi finiseze suprafata incaperii in culoarea dorita, etc. Cerem cerinta data sa fie eliminata din caietul de sarcini.

Răspuns (14 mai 2025, 13:26):

Încăperea unde urmează a fi instalat RMN-ul mai întâi de toate trebuie să fie izolată cu cușca "faraday", un astfel de parametru tehnic este prezent în caietul de sarcini cu textul "Cabină RF: Sistemul ar trebui să fie furnizat cu cabină RF pentru ecranarea încăperii, a ușii și pentru celelalte elemente trebuie să fie realizate corespunzător fabricată din cupru sau aluminiu sau oțel galvanizat", astfel după finisarea instalării RMN-ului nu pot fi lăsați goi pereții în care să se vadă metalul de la cușca "faraday", prin urmare este necesar ca aceștia să fie acoperiți/tencuiți/înveliți corespunzător și să corespundă cerinței tehnice "Furnizorul va efectua finisarea suprafețelor încăperii într-o culoare neutră, astfel încât, acestea să fie de posibil de curățat / dezinfectat. La fel furnizorul va echipa încăperea cu mobilier /rafturi pentru depozitarea bobinelor sau a accesoriilor da". Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

17 apr 2025, 15:20

Subiectul întrebării:

Lot 4 RMN 1.5T - plan instruire utilizator final, care include administrator, tehnicieni, radiologi, inginer biomedici si adminitrator de sistem

Întrebare:

Buna ziua. Cerem sa fie exclusa cerinta pe partea de instruire - administrator, administrator de sistem, inginer biomedici. Ce legatura are administratorul cu RMN? De cand administratorul/administratorul de sistem face investigatii la RMN? Trainingul la RMN se face exclusiv pentru operatori, tehnicieni care opereaza cu dispozitivul. Nu se face training la administrator, personal auxiliar, etc. Cerem excluderea cerintei date.

Răspuns (14 mai 2025, 13:27):

Investigațiile RMN se exportă pe serverele PACS ale instituției, respectiv administratorii de rețele trebuie să cunoască rețeaua locală, protocoalele de securitate, IP adrese și porturi de conexiune. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

18 apr 2025, 12:09

Subiectul întrebării:

RMN 1.5T specificatii

Întrebare:

Din specificatiile anuntate este foarte evident favorizarea producatorului CANON, si excluderea competitiei asa ca Siemens, GE Healthcare, Philips, United Imaging s.a. Nu prima data CAPCS dedicat joaca cu aceasta companie MEDEXCOM in "licitatii dedicate". Este necesar de anuntat organele abilitate sa evalueze licitatile cu aparatele mobile RX, care nu sunt deservite si care nu functioneaza, sau aparatele RX livrate de Medexcom care sparg tavanele institutiilor medicale si imaginea scanarii este de o calitate dubioasa. Cred ca IMU nu si doreste un aparat similar cu cele patru livrate de MEDEXCOM cu ajutorul Ministerului Sanatatii in spitale si

care nu se pot finaliza deja de doi ani instalarea. Unde se uita Procuratura?, CNA? CAPCS ultima perioada numai licitatii dedicate unor agenti economici loiali lor stiu a pregati specificatiile. Aceasta licitatie din start este dedicata pentru CANON. Poate deja semnati contractul direct fara a mai duce lumea in eroare?

Răspuns (14 mai 2025, 14:08):

Mulțumim pentru clarificarea depusă. În vedere pregătirii procedurii de achiziție publică la data de 10.04.2025, a fost organizată o ședință cu privire la consultarea pieței, fiind prezenți reprezentanți ai operatorilor economici cât și ai beneficiarului. Fiecare operator economic a prezentat propuneri în vederea ajustării specificațiilor tehnice. Totodată, specificația tehnică a fost întocmită cu respectarea principiilor de achiziție publică, asigurarea concurenței, fiind încadrate produsele de la Siemens, GE Healthcare, CANON.

Data:

23 apr 2025, 17:13

Subiectul întrebării:

RMN 1.5T, cerinta tehnica - Bobina de umăr dedicată, pentru adult ≥ 6 canale

Întrebare:

Buna ziua. Echipamentul pe care dorim sa-l ofertam este dotat cu o antena de umar de 3 canale. Aceasta suporta acceleratie achizitiei si permite captarea chiar si a semnalelor de o intensitate foarte mica, generand astfel imagini de calitate necesare unui diagnostic corect, diferenta dintre solutia propusa si cea solicitata fiind infima, neavand un real impact asupra capacitatilor clinice si tehnice ale echipamentului. Va rugam sa acceptati modificarea cerintei dupa cum urmeaza - Bobina de umăr dedicată, pentru adult ≥ 3 canale.

Răspuns (14 mai 2025, 13:52):

Diminuarea numărului de canale este în detrimentul beneficiarului, este cunoscut faptul că o bobină cu un număr mai mare de canale permite accelerarea achiziției de imagini și un raport de semnal-zgomot mai bun. Toți producători de RMN dispun de o asemenea performanță tehnică. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

23 apr 2025, 17:21

Subiectul întrebării:

RMN 1.5T, cerinta tehnica - Numarul de canale digitale ale caii de receptie ≥ 128 de canale

Întrebare:

Va rugam sa observati ca in caietul de sarcini nu exista o corelare intre prezenta cerinta si tipurile de antene solicitate, un singur tip de antena solicitata avand un numar mai mare de 16 canale. Asadar, numarul de 128 canale digitale nu este relevant pentru autoritatea contractanta din punct de vedere clinic, un numar de 64 canale independente putand indeplini dezideratul configuratiei tehnice solicitate. Totodata, numarul de canale digitale ale caii de receptie nu este, in sine, garantia unui semnal mai bun si a unei imagini mai bune, fiind si alti parametri importanti ce caracterizeaza calitatea imaginii: eficienta gradientilor, tehnologia de receptie a semnalului de catre antene, omogenitatea magnetului si exemplele pot continua. Un sistem de rezonanta magnetica, indiferent de producatorul sau modelul acestuia, are un numar limitat de porturi de conectare a bobinelor, neputand conecta simultan toate antenele din dotare. Mai mult, anumite antene nu se pot fizic folosi concomitent deoarece acestea nu se pot suprapune pe anatomia scanata. Sintagma “canale digitale” este o caracteristica tehnica folosita doar de anumite tehnologii, utilizate doar de anumiti producatori, nefiind o abordare specifica tuturor producatorilor de echipamente de rezonanta magnetica. Asadar, solicitarea unei astfel de

caracteristici tehnice limiteaza posibilitatea de participare a unor producatori consacrați la prezenta procedura de achiziție. Având în vedere cele menționate mai sus, va rugăm să acceptați modificarea cerinței după cum urmează - Numărul de canale digitale ale căii de recepție ≥ 64 de canale.

Răspuns (14 mai 2025, 13:32):

Cerința tehnică a fost modificată în „Numărul de canale de recepție independente ≥ 128 ”.

Data:

23 apr 2025, 17:23

Subiectul întrebării:

RMN 1.5T, cerința tehnică - Minim (1) o stație de post-procesare a investigațiilor, cu aplicații clinice sau acces la aplicațiile clinice de evaluare a investigațiilor, cu minim următorii parametri - *minimum 27 inch LCD (IPS sau tehnologie similară)

Întrebare:

Dorim să menționăm faptul că, fiecare producător își dimensionează configurația stației de post-procesare astfel încât să ofere cele mai înalte standarde de imagistică și operare a echipamentului medical. În cazul echipamentului pe care compania noastră dorește să îl ofereze în cadrul procedurii, configurația stației de post-procesare include două monitoare de 19 inch, de standard medical, ce permit un flux de lucru îmbunătățit, fiind dimensionat conform necesităților clinice și de diagnostic, oferind o suprafață totală de afișare mai mare decât cea solicitată. Configurația interfeței software a sistemului permite scanarea și vizualizarea imaginilor în mod ergonomic, oferind un flux de lucru facil. În consecință, pentru a nu îngrădi în mod artificial concurența, vă rugăm să acceptați modificarea cerinței tehnice astfel - Minim (1) o stație de post-procesare a investigațiilor, cu aplicații clinice sau acces la aplicațiile clinice de evaluare a investigațiilor, cu minim următorii parametri: *un monitor de minimum 27 inch, sau 2 monitoare de minim 19 inch, LCD (IPS sau tehnologie similară).

Răspuns (14 mai 2025, 13:34):

Se acceptă ajustarea cerinței tehnice după cum urmează: din “Minim (1) o stație de post-procesare a investigațiilor, cu aplicații clinice sau acces la aplicațiile clinice de evaluare a investigațiilor, cu minim următorii parametri: *minimum 27 inch LCD (IPS sau tehnologie similară);” în “Minim (1) o stație de post-procesare a investigațiilor, cu aplicații clinice sau acces la aplicațiile clinice de evaluare a investigațiilor, cu minim următorii parametri: *minimum 27 inch LCD, sau 2 monitoare de minim 19 inch LCD (IPS sau tehnologie similară);” Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

24 apr 2025, 16:29

Subiectul întrebării:

Lot 4 RMN 1.5T

Întrebare:

Întrebarea 1) Nivelul de heliu lichid la momentul livrării nu este un factor care influențează funcționarea magnetului după darea în exploatare. Explicație: darea în exploatare a magnetului parcurge prin următoarele etape generice: [1] livrare – [2] introducere în spațiu – [3] conectare la răcire – [4] calibrare și ajustare iterată multietapizată – [5] darea în exploatare. Respectiv, la fiecare din aceste etape magnetul poate admite cantități diferite de heliu. Cât la etapa livrării [1], atât și la etapa introducerii în spațiu [2] este fizic imposibil de menținut sub control cantitatea de heliu lichid la un nivel stabil sau previzibil – este un moment specific pentru orice livrare de RMN. Helium devine posibil de menținut sub control doar după finalizarea conectării magnetului la răcire (etapa [3]). Iar pentru a iniția etapa de calibrare

[4] fiecare producător de magnet are pragurile și cerințele admisibile proprii față de nivelul de heliu lichid, aceste praguri și cerințe variind de la producător la producător, de la un model de magnet la altul. Pe parcursul calibrărilor heliu lichid se consumă și se suplinește repetat de câteva ori. De aceea solicităm sintagma „la momentul livrării” să fie exclusă din cerința stipulată. Întrebarea 2) „Nivelul minim de încărcare cu Helium a RMN-ului în momentul dării în exploatare minim 95 %” este o cerință care nu influențează la bună funcționare sau securitatea sistemului, din altă parte influențând la nerespectarea cerințelor de exploatare. Explicație: fiecare producător are [1] nivelul minim admisibil de heliu lichid pentru funcționarea magnetului după dare în exploatare și [2] nivelul optimal pentru dare în exploatare. La magneturi nu este principiul ca și la bacuri pentru carburanți la automobile: „cu cât mai plin, cu atât mai îndelungat / mai sigur va funcționa”. Din contra, producătorii de magneturi recomandă niveluri optime ale ratei de volum ocupat de heliu lichid și ratei de volum destinat pentru heliu în stare gazoasă, pentru a menține un echilibru termodinamic stabil și pentru funcționarea longivivă a „cold headului” – componentei cheie în menținerea temperaturii corecte a magnetului. Acest nivel optimal poate să varieze de la model la model, de la producător la producător, deoarece fiecare model/producător este realizat constructiv diferit. De aceea solicităm cerința „Nivelul minim de încărcare cu Helium a RMN-ului în momentul dării în exploatare (se va prezenta o declarație sau teste confirmative de la producător) minim 95 %” să fie modificată, în final rămânând cerința „Nivelul de încărcare cu Helium a RMN-ului în momentul dării în exploatare: cel puțin nivelul optimal recomandat de producător pentru modelul oferit (se va prezenta o declarație de la producător)”

Răspuns (14 mai 2025, 13:34):

Se acceptă modificarea cerinței tehnice în „Nivelul de încărcare cu Helium a RMN-ului în momentul dării în exploatare: nivelul optimal recomandat de producător pentru modelul oferit (se va prezenta o declarație de la producător, inclusiv un extras din manualele tehnice sau de service).” Mulțumim pentru clarificarea depusă.
Data:

25 apr 2025, 10:28

Subiectul întrebării:

LOT Nr.4 RMN 1.5 T Bobine de radiofrecvență.

Întrebare:

Cu privire la cerința: “Bobina multicanal pentru coloana vertebrală, pentru adult: ≥ 32 canale” va rugăm să acceptați modificarea “Bobina multicanal pentru coloana vertebrală, pentru adult: ≥ 24 canale” Fiecare producător oferă soluții constructive proprii, optimizate pentru a asigura performanțe clinice ridicate, în funcție de modul în care sistemul a fost proiectat, oferind o calitate excelentă a imaginii pentru orice secvență utilizată. Sistemul care se dorește a fi oferit corespunde în totalitate cerințelor clinice și este capabil să identifice orice tip de patologie. Numarul mai mare de canale nu echivalează automat cu un semnal mai bun, în special în cazul bobinelor de coloana, intrucat acest aspect depinde de numarul și distribuția elementelor active pe fiecare segment anatomic al coloanei. Astfel, chiar dacă o bobina de coloana are mai puțin de 32 de canale, pentru o anatomie extinsă cum este coloana vertebrală, calitatea imaginii nu este afectată atunci când distribuția canalelor în câmpul de vizualizare (FOV) este optimizată. O bobina de coloana cu minim 24 de canale proiectată optim, cu densitate mare de canale pe segment și acoperire anatomică adecvată, poate oferi aceeași calitate a imaginii, chiar superioară, ca o bobina cu minim 32 de canale, dar cu o distribuție mai dispersată sau mai slabă pe FOV. Acest aspect este cu atât mai relevant cu cât caietul de sarcini solicită utilizarea unor tehnici avansate de reconstrucție și accelerare, pentru care contează în mod esențial distribuția canalelor și nu doar numarul absolut. Astfel, solicitarea de a utiliza o antena de coloana cu minim 32 de canale poate limita participarea unor sisteme performante clinic și poate exclude configurații echilibrate și validate clinic de mii de clienți din întreaga lume, care oferă imagini de calitate egală sau superioară, chiar dacă numarul de canale este de minim 24. Consecvent cu principiile unei competiții corecte și fără a afecta rezultatul clinic,

performanta sistemului sau calitatea imaginii, va rugam sa acceptati reformularea specificatiei tehnice dupa cum urmeaza: "Bobina multicanal pentru coloana vertebrala, pentru adult: ≥ 24 canale" Cu privire la cerinta: "Bobina de corp cu mai multe canale, pentru adult: ≥ 16 canale" va rugam sa acceptati modificarea: "Bobina de corp cu mai multe canale, pentru adult: ≥ 12 canale" Din punct de vedere tehnic, diferenta dintre o bobina de corp cu minim 12 canale si una cu minim 16 canale este minima si nesemnificativa atat in ceea ce priveste calitatea imaginii, cat si in ceea ce priveste raportul semnal-zgomot (SNR). SNR-ul nu creste liniar cu numarul de canale; acesta depinde in mod esential de geometria antenei, de suprafata activa si de densitatea elementelor de receptie in raport cu anatomia investigata. O bobina de corp cu minim 12 canale, bine optimizata, cu o distributie densa si echilibrata a elementelor RF, poate depasi in performanta clinica o bobina de corp cu 16 canale cu o distributie mai dispersata sau mai slaba pe suprafata. Astfel, o bobina cu o densitate mai mare de elemente de receptie (canale) are o valoare superioara din punct de vedere al performantei clinic decat o bobina cu o densitate de elemente inferioara (chiar si atunci cand numarul de canale este mai mare dar raportat la o suprafata mai mare a bobinei) datorita captarii mai eficiente si omogene a semnalului in zona investigata. Prin comparatie, bobinele de corp cu minim 16 canale care au suprafete semnificativ mai mari pot avea o densitate mai reduisa a canalelor, ceea ce inseamna ca, desi au mai multe canale in total, acestea sunt distribuite mai rar pe unitatea de suprafata, rezultand intr-o captare mai slaba si mai putin concentrata a semnalului. Astfel, criteriul tehnic corect si obiectiv ar trebui sa fie densitatea de canale raportata la suprafata activa a bobinei, nu doar numarul absolut de canale, care nu reflecta in mod real eficienta tehnica si clinica a bobinei. Acest parametru, densitatea de canale pe mm^2 sau cm^2 , este mult mai relevant atunci cand se evalueaza capacitatea unei antene de a produce un semnal de calitate ridicata si de a sustine tehnici moderne de accelerare si reconstrucie. Numarul total de canale, fara corelare cu dimensiunile fizice ale antenei, poate induce in eroare si poate favoriza nejustificat sisteme cu performanta reala mai scazuta. Prin urmare, reiteram ca diferenta dintre minim 12 si minim 16 canale este nesemnificativa clinic, pentru bobina de corp, distributia optima si densitatea superioara de canale contribuie la obtinerea unei imagini excelente si a unei acoperiri anatomice complete. In acest context, pentru a mentine relevanta tehnica si clinica a achizitiei, va rugam sa acceptati urmatoarea reformulare a cerintei tehnice: "Bobina de corp cu mai multe canale, pentru adult: ≥ 12 canale". Cu privire la cerinta: "Bobina multifunctionala flexibila, dimensiuni medii, pentru adult: ≥ 16 canale" va rugam sa acceptati modificarea "Bobina multifunctionala flexibila, dimensiuni mici/medii, pentru adult: ≥ 16 canale" Bobinele flexibile sunt de obicei adaptate anatomiei care trebuie investigata, iar pentru a acoperi toate tipurile de anatomii, exista doua dimensiuni: mare si mica. Nicio alta companie, cu exceptia uneia singure, nu are trei tipuri de bobine flexibile, deoarece cu doua dimensiuni diferite se poate acoperi usor si complet intreaga gama anatomica. De asemenea, specificatiile tehnice din caietul de sarcini solicita bobine flexibile de dimensiune medie si mare, dar nu si bobina flexibila de dimensiune mica, ceea ce poate ridica unele probleme in investigarea anumitor anatomii de dimensiuni reduse. Avand in vedere aceasta situatie, pentru a evita excluderea unui producator important din cadrul procedurii, pentru a mentine o competitie echitabila si a permite participarea tuturor ofertantilor in conditii egale, va rugam sa acceptati urmatoarea modificare a specificatiei tehnice: "Bobina multifunctionala flexibila, dimensiuni mici/medii, pentru adult: ≥ 16 canale".

Răspuns (14 mai 2025, 13:47):

Diminuarea numărului de canale este în detrimentul beneficiarului, este cunoscut faptul că o bobină cu un număr mai mare de canale permite accelerarea achiziției de imagini și un raport de semnal-zgomot mai bun. Ce ține de terminologia propusă "mici/medii" ar însemna că ofertantul poate ofera sau o bobină de tip "mici" sau una "medii" pe când cu o bobină de dimensiuni medii poți acoperi și părți anatomice mici dar nu și invers, prin urmare nu se acceptă ajustarea parametrului tehnic. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

25 apr 2025, 11:40

Subiectul întrebării:

Lot 4 RMN 1.5T Lungimea tunelului magnetic cu tot cu capace: Nu mai mare de 160 ±3 cm

Întrebare:

Propunere de modificare a cerinței tehnice Parametru inițial: Lungimea tunelului magnetic cu tot cu capace: Nu mai mare de 160 ±3 cm Propunere de modificare: Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore): ≤ 150 cm Motivul solicitării de modificare: 1. Claritate terminologică și uniformitate internațională Termenul „tunel magnetic cu tot cu capace” nu este standardizat și poate fi interpretat diferit în funcție de arhitectura fiecărui producător. În schimb, „lungimea tunelului pacientului (Patient Bore)” este o formulare tehnică clară, utilizată în documentația oficială a tuturor producătorilor internaționali. 2. Reducerea anxietății și îmbunătățirea confortului pacientului Un tunel mai scurt contribuie semnificativ la reducerea claustrofobiei – un fenomen frecvent întâlnit în practica clinică, în special în rândul pacienților pediatrici, vârstnici sau anxioși. Acest aspect influențează direct rata de succes a examinării și gradul de cooperare al pacientului. 3. Acces clinic facil și eficiență operațională Un tunel ≤150 cm permite personalului medical acces mai facil în cazul poziționărilor speciale (de exemplu: RMN cardiac, articulații, sân), ceea ce scurtează timpul total de examinare și optimizează fluxul de lucru. 4. Compatibilitate cu aplicațiile clinice avansate Practic toate Sistemele RMN moderne de 1.5 Tesla ca de exemplu: Siemens, GE Healthcare, Canon, Philips, United Imaging s.a. permit scurtarea tunelului fără a compromite performanțele tehnice – inclusiv uniformitatea câmpului magnetic și calitatea imaginii. Astfel, o lungime ≤150 cm este adecvată pentru aplicații avansate: imagistică funcțională, difuzie, perfuzie, cardiologie, neurologie, etc. 5. Reducerea riscului de artefacte Tunelurile mai scurte contribuie la reducerea lungimii cablurilor de RF și a elementelor parazite din interiorul gantry-ului, fapt ce minimizează riscul de apariție a artefactelor în imagini sensibile, cum ar fi cele de coloană cervicală sau cerebrală.

Răspuns (14 mai 2025, 13:35):

Cerința tehnică se modifică în „Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore): ≤ 155 cm”. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

25 apr 2025, 11:44

Subiectul întrebării:

LOT Nr.4 RMN 1.5 T Numărul de canale fizice / analogice / convertoare (analog/digital): ≥ 64

Întrebare:

Va rugăm să acceptăm solicitarea de a exclude parametrul indicat în subiectul întrebării. Motivul solicitării de excludere: Menținerea acestei cerințe poate fi considerată nejustificat restrictivă, deoarece: 1. Procesarea semnalului RMN diferă între producători – fiecare producător utilizează o arhitectură unică de prelucrare a semnalului recepționat de la antene, alegând un raport opțional dintre numărul de convertoare și viteza de lucru a acestora pentru atingerea eficienței și performanței maxime în funcționarea propriului sistem RMN. Iar conceptul invocat nu este standardizat în industrie. 2. Ceea ce într-adevăr determină performanța clinică este numărul de canale reale de recepție (≥128) – acesta reflectă fidel capacitatea sistemului de a achiziționa simultan semnalele de la antenele aplicate, susținând protocoale rapide, imagistică paralelă și aplicații clinice avansate. Anume “numărul de canale a căii de recepție” definește practic lățimea de bandă și rezoluția în achiziția simultană de date. 3. Anume cerința ≥ 128 canale căii de recepție determină performanța înaltă – menținerea anume a acestei cerințe permite o competiție reală între furnizori, fără a favoriza în mod indirect o anumită arhitectură hardware. Cu atât mai mult cât este asigurată de așa producători ca Canon, Siemens, GE Healthcare, Philips, United Imaging s.a. Cu modele RMN de performanță înaltă. Propunere de modificare: Să fie eliminată cerința „Numărul de canale fizice / analogice / convertoare (analog/digital): ≥ 64”, menținând doar: Numărul de canale ale căii de recepție: ≥ 128

Răspuns (14 mai 2025, 13:35):

Cerința tehnică a fost modificată în „Numărul de canale de recepție independente ≥ 128 ”. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

25 apr 2025, 11:46

Subiectul întrebării:

Lot 1 Mașină de anestezie compatibilă cu RMN 1.5Tesla

Întrebare:

Specificatia tehnica solicitata: Gauss alarmă – cu indicator vizual și/sau sonor. Se solicita indicarea exacta a informatiei care poate fi vizualizata in caz de alarma. Se considera ca este necesara vizualizarea intensitatii campului magnetic. Avand posibilitatea de vizualizare a intensitatii campului magnetic oferta o viziune in timp real asupra sigurantei pozitiei masinii de anestezie. Un lucru nu mai putin important este necesitatea si importanta alarmei de tip sonor si vizual. De aceea se solicita modificarea specificatiei tehnice, facandu-le pe ambele obligatorii. Va multumesc

Răspuns (14 mai 2025, 13:36):

Mașina de anestezie va fi gestionată de personal instruit care va fi capabil să poziționeze corect mașina de anestezie, astfel pentru a nu limita concurența se solicită una sau ambele alarme de monitorizare a câmpului magnetic. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

25 apr 2025, 11:54

Subiectul întrebării:

Masina de anestezie compatibila cu RMN 1.5Tesla

Întrebare:

Se solicita eliminarea din accesorii: "Circuit de ventilare pediatric/neonatal, reutilizabil 2 set." Dat fiind faptul ca Ventilatorul automat este de tip adult, nu are rost sa se solicite circuite de ventilare pediatric/neonatal.

Răspuns (14 mai 2025, 13:36):

Se exclude cerința tehnică “Circuit de ventilare pediatric/neonatal, reutilizabil 2 set.”. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

25 apr 2025, 15:29

Subiectul întrebării:

Masina de anestezie compatibila cu RMN 1.5Tesla

Întrebare:

Specificatia tehnica: Liniile campului magnetic ≥ 400 Gauss. In timpul utilizarii masinii de anestezie, aceasta nu poate fi mai departe de capul pacientului decat de 1.5 m. La o astfel de distanta, 400 Gauss este prea putin pentru o utilizare in siguranta a masinii de anestezie. 400 Gauss permite utilizarea masinii la o distanta de 3-5m fata de partea superioara a mesei pacientului unde se pozitioneaza capul. De aceea se solicita marirea la cel putin 600 Gauss.

Răspuns (14 mai 2025, 13:36):

În scop de a nu limita concurența nu se acceptă modificarea parametrului tehnic din caietul de sarcini. Este solicitat un parametru mini de ≥ 400 Gauss, iar un parametru cu o valoare mai mare va fi unul mai oportun și acceptat. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

25 apr 2025, 15:54

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Specificatie tehnica "Liniiile câmpului manetic ≥ 200 Gauss. Monitorul de pacient si Masina de anestezie urmeaza sa fie folosite impreuna. Distanța dintre acestea si pacient este identica. De aici rezuma ca Liniile câmpului magnetic trebuie sa fie aceleasi atat cat la masina de anestezie, cat si la monitorul de pacient. Distanța dintre aceste doua echipamente si pacient poate fi maxim 1m, de aceea se solicita modificarea specificatiei tehnice "Liniiile câmpului magnetic" ≥ 500 Gauss atat la monitor cat si la masina de anestezie.

Răspuns (14 mai 2025, 13:37):

Mașina de anestezie utilizează circuite de respirație artificială nu prea lungi în comparație cu firele monitorului de pacient care de fapt sunt mai lungi și utilizează adesea fire de interconexiune, totodată parametrul tehnic "Liniiile câmpului magnetic ≥ 200 Gauss;" este unul minim pentru a nu limita concurența iar unul cu o valoare mai mare va fi acceptat. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

25 apr 2025, 16:06

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Parametri monitorizati cu posibilitatea de afisare pe ecran: CO2. Rog sa se indice cu exactitate ca este necesara posibilitatea de afisare pe ecran a concentrati de CO2 inspirat si expirat. Multumesc!

Răspuns (14 mai 2025, 13:38):

Este importantă monitorizarea CO2 expirat, aerul inspirat de pacient este primordial compus din azot și oxigen iar concentrația CO2 la inspir nu are o relevanță clinică. Cerința tehnică rămâne nemodificată. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

25 apr 2025, 16:32

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Parametri monitorizati cu posibilitatea de afisare pe ecran: CO2, O2. Rog sa se indice tipul de senzori pentru identificarea CO2, O2, sa fie cu durata de viata permanenta.

Răspuns (14 mai 2025, 13:38):

Nu se specifică tipul senzorilor pentru a nu limita concurența. Respectiv, se acceptă orice tip de senzori. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

29 apr 2025, 11:27

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Specificatia tehnica "Suport mobil pe roți compatibil cu RMN 1.5 Tesla pentru fixare monitor sau suport specializat compatibil cu RMN 1.5Tesla pentru fixare monitor la mașina de anestezie din lotul nr.1". Se solicita modificarea specificatiei tehnice in "Suport mobil pe roți compatibil cu RMN 1.5 Tesla pentru fixare monitorului de pacient, de la acelasi producator". Nu poate fi asigurata buna utilizare si siguranta pacientilor, lucratorilor medicali atat timp cat monitorul si suportul sunt de la producatori diferiti. De asemenea se solicita eliminarea specificatiei tehnice " sau suport specializat compatibil cu RMN 1.5Tesla pentru fixare monitor la mașina de anestezie din lotul nr.1". Monitorul v-a fi folosit impreuna cu masina de anestezie, dar nu in toate situatiile. Nu toti pacientii scanati, necesita anestezie, fixarea monitorului de pacient de masina de anestezie v-a face imposibila utilizarea si pregatirea echipamentelor concomitent.

Răspuns (14 mai 2025, 13:40):

În specificația tehnică este indicată cerința tehnică “Atenție! Toate componentele monitorului cât și accesoriile, consumabilele trebuie să fie compatibile cu RMN 1.5T.” prin urmare suportul monitorului de pacient (pe roțile sau mecanism de fixare la mașina de anestezie) trebuie să fie compatibil cu câmpul magnetic al RMN, la fel acesta poate fi pornit și conectat la pacient fără includerea mașinii de anestezie respectiv nu există nici un impediment în utilizarea dispozitivului. Cerința tehnică rămâne nemodificată. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

29 apr 2025, 11:29

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Electrozi ECG adult, reutilizabil tip cleste-2 buc. Se solicita adaugarea urmatoarei continuari a specificatiei tehnice (sau 1 buc in cazul unui modul/senzor de masurare ECG wireless)

Răspuns (14 mai 2025, 13:40):

În caietul de sarcini la capitolul (Accesorii) se regăsește cerința tehnică “Cablul ECG cu minim 3 electrozi - 2 buc. (sau 1 buc în cazul unui modul/senzor de măsurare ECG wireless)”, prin urmare nu este necesară nici o ajustare. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

29 apr 2025, 11:48

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Parametrii monitorizați cu posibilitate de afișare pe ecran: Temperatura (1 canal); Se solicita eliminarea acestui parametru, verificarea temperaturii constant are loc doar in sectia de Reanimare si Terapie Intensiva, la pacientii foarte gravi.

Răspuns (14 mai 2025, 13:44):

În procesul de investigație RMN, personalul medical trebuie să dispună de posibilitatea monitorizării în timp real a tuturor parametrilor fiziologici inclusiv temperatura corpului pacientului. Mulțumim pentru clarificarea depusă.

Data:

14 mai 2025, 14:22

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Revenind la o întrebare anterioară: Specificatie tehnica "Liniiile campului manetic >= 200 Gauss. Monitorul de pacient si Masina de anestezie urmeaza sa fie folosite impreuna. Distanța dintre acestea și pacient este identica. De aici rezuma ca Liniiile campului magnetic trebuie sa fie aceleasi atat cat la masina de anestezie, cat si la monitorul de pacient. Distanța dintre aceste doua echipamente si pacient poate fi maxim 1m, de aceea se solicita modificarea specificatiei tehnice "Liniiile campului magnetic">=500 Gauss atat la monitor cat si la masina de anestezie. Răspuns (14 mai 2025, 13:37): Mașina de anestezie utilizează circuite de respirație artificială nu prea lungi în comparație cu firele monitorului de pacient care de fapt sunt mai lungi și utilizează adesea fire de interconexiune, totodată parametrul tehnic "Liniiile câmpului magnetic ≥200 Gauss;" este unul minim pentru a nu limita concurența iar unul cu o valoare mai mare va fi acceptat. Mulțumim pentru clarificarea depusă. Solicitare: Rog sa identificati în acest caz care este lungimea pe care circuitele de respirație a masinii de anestezie trebuie să o aibă. Rog sa identificati care este lungimea firelor pacientului si a firelor de interconexiune. Se necesita efectuarea unui calcul a distantei, de aceea va rog sa oferiti aceasta informatie? Multumesc anticipat

Răspuns (16 mai 2025, 15:32):

Lungimea circuitelor de respirație a mașinii de anestezie cât și lungimea firelor pacientului și a firelor de interconexiune o calculează producătorul reieșind din rezistența dispozitivului proiectat pentru a fi compatibil cu RMN 1.5 Tesla, astfel în caietul de sarcini atât la monitorul de pacient cât și la mașina de anestezie sunt prevăzute accesorii și consumabile ce necesită a fi livrate în set cu dispozitivele, iar acestea sunt testate și certificate conform scopului propus. Prin urmare parametrul tehnic "Liniiile câmpului magnetic ≥200 Gauss;" rămâne nemodificată. Însă ofertantul poate livra dispozitive cu o performanță mai mare decât cea de bază solicitată.

Data:

15 mai 2025, 09:28

Subiectul întrebării:

LOT Nr.4 RMN 1.5 T - Accesorii sistem - Injector de presiune dublu

Întrebare:

In caietul de sarcini se solicita funcția de "detectarea automată a mărimii seringii". Injectoarele de presiune folosesc doar o mărime de seringă compatibilă cu injectorul. Injectoarele de contrast au capacitate de detectare a prezenței sau lipsei seringii in injectomat, si capacitatea de a afișa daca seringă este umpluta cu

substanță de contrast și soluție fiziologică. Modalitatea de formulare al parametrului dat mai mult este caracteristica pentru pompe de infuzie cu seringă, care pot folosi mărimi diferite de seringă umplută cu substanțe farmaceutice, în dependență de terapia prescrisă. Astfel solicităm să fie exclusă formularea "a mărimii" pentru a nu crea interpretări greșite al parametrului dat la etapa de evaluare.

Răspuns (16 mai 2025, 15:32):

Se acceptă excluderea termenului (mărimii), astfel cerința va rămâne în formularea: "(Injector de presiune dublu, neferos, detectarea automată a seringii, pentru contrast cu o singură / dublă fază, asigură livrarea cu soluție salină și permite livrarea temporizată a contrastului. Antreprenorul trebuie să furnizeze seringi compatibile (200 seturi) volum minim 50 ml cu conectori.) da "

Data:

15 mai 2025, 14:44

Subiectul întrebării:

Lot 4 RMN 1.5T Modificarea cerinței Lungimea tunelului magnetic cu tot cu capace: din "Nu mai mare de 160 ±3 cm" în "≤ 155 cm"

Întrebare:

Vă atenționăm că în cadrul pregătirii procedurii de achiziție publică, la data de 10.04.2025 a fost organizată o ședință cu privire la consultarea pieței, fiind prezenți reprezentanții operatorilor economici cât și ai beneficiarului. Fiecare operator economic interesat a prezentat propuneri în vederea ajustării specificațiilor tehnice. Respectiv, așa cum ați mai răspuns la o solicitare de clarificări în cadrul procedurii în cauză, specificația tehnică a fost întocmită cu respectarea principiilor de achiziție publică, asigurarea concurenței, fiind încadrate produsele de la mai mulți producători. În acest sens, menționăm că în cadrul ședinței organizate, a fost analizată și acceptată de către toți participanții, publicarea cerinței tehnice în următoarea redacție: Lungimea tunelului magnetic cu tot cu capace: "Nu mai mare de 160 ±3 cm" Menționăm că au fost prezentate argumentele de rigoare pentru aceasta modificare. Totodată a fost stabilit că cerința în aceasta redacție se acceptă din punct de vedere tehnic de către beneficiarul final și totodată de către toți participanții, fiind asigurată concurența sănătoasă. Modificarea cerinței deja analizate din punct de vedere tehnic și a prevederilor legislației din domeniul achiziției publice în cadrul ședinței deschise cu o zi-două înaintea perioadei de depunere a ofertei, este contrar logicii și chiar restrânge concurența, eliminând din start câțiva participanți. Respectiv, solicităm insistent, că cerința menționată să rămână în redacția stabilită în ședința publică din 10.04.2025 și anume: "Nu mai mare de 160 ±3 cm"

Răspuns (16 mai 2025, 15:33):

Vă aducem la cunoștință că pe marginea cerinței tehnice "Nu mai mare de 160 ±3 cm" a fost depusă o contestație la ANSC, nr. 02/540/25 din 29.04.2025. În care sau adus argumente că cerința tehnică este restrictivă pentru participarea a mai multor produse. Ca urmare, cerința tehnică a fost modificată în „Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore): ≤ 155 cm”.

Lot nr. 2 Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla

Data:

15 mai 2025, 16:50

Subiectul întrebării:

Display color tactil: ≥ 12”

Întrebare:

Rugăm să majorați diapazonul admis până la $\geq 10''$, deoarece nu toți producătorii de monitoare compatibile RMN au display-uri de 12 inch, având ca raționament conceptul de mobilitate avansată și ușurință în exploatare. Solicitarea actuală $\geq 12''$ limitează concurența. Mulțumim anticipat!

Răspuns (16 mai 2025, 15:33):

Se acceptă modificarea cerinței tehnice în „Display color tactil: ≥ 10 inch”.

Data:

16 mai 2025, 09:26

Subiectul întrebării:

Lotul №4, Rezonanța Magnetică 1.5T

Întrebare:

Solicităm modificarea parametrilor la lotul №4, Rezonanța Magnetică 1.5T: ----- 1)

Bobina multicanal pentru coloana vertebrală, pentru adult ≥ 32 canale la ≥ 24 canale, deoarece parametrul solicitat "Numărul de canale de recepție independente ≥ 128 de canale" coincide cu un alt aparat cu performanță mai scăzută și numărul canale fizice scăzute. Deci, scăderea numărului canalelor de procesare, automat scade numărul maximal la canale a bobinelor, care pot fi folosite simultan într-un FOV fără mișcarea pacientului pentru obținerea imaginii. Deci nu are sens să folosim bobinele foarte performante la aparat cu numărul canalelor solicitat (128), ceea ce va duce la o creștere a costului sistemului fără niciun efect vizibil, fără modificarea puterii și vitezei sistemului gradient. 2) Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore): ≤ 155 cm la ≤ 160 cm. Va mulțumim!

Răspuns (16 mai 2025, 15:34):

1) Nu se acceptă diminuarea parametrului tehnic „Bobina multicanal pentru coloana vertebrală, pentru adult ≥ 32 canale la ≥ 24 canale”. O bobină cu un număr mai mic de canale este în detrimentul beneficiarului, este cunoscut faptul că o bobină cu un nr. mai mare de canale permite accelerarea achiziției de imagini și un raport de semnal-zgomot mai bun. 2) Nu se acceptă modificarea cerinței tehnice „Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore): $\leq 155''$ ”. Toți producătorii existenți pe piață dispun de produse care se încadrează în cerința minimă stabilită. Un tunel prea lung duce la imposibilitatea de examinare a pacienților cu claustrofobie.

Data:

16 mai 2025, 10:15

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Specificatie tehnica "Liniiile campului manetic ≥ 200 Gauss. Este necesară analiza profundă a acestui parametru. Valoare de 200 Gauss o sa permita utilizarea la o distanță de minim de doar 2 m față de magnet. Această distanță este foarte mică. Pentru capnografie, în care distanța de la fața pacientului până la monitor este mare, limita de siguranță de 2 m nu este suficientă. Nemaicând că nu s-a solicitat un gaussmetru împreună cu monitorul de pacient. Faptul că nu se dorește mărirea acestui parametru nu înseamnă că se dorește să fie o echitabilitate, dar de fapt înseamnă că aceste specificații primitive si simple avantajează un operator economic cu un produs foarte limitat. Rog sa se aduca la cunostinta, care este modul prin care CAPCS reuseste sa limiteze participarea unor producatori de calitate proasta in cadrul acestei licitatii la acest lot?

Răspuns (16 mai 2025, 15:34):

Participanții pot oferi produse cu o performanță tehnică mai înaltă fără limită. Însă modificarea cerinței de bază cu una semnificativ mai performantă duce la limitarea multor participanți. Prin urmare parametrul tehnic "Liniiile câmpului magnetic ≥ 200 Gauss;" rămâne nemodificată. Deci, nu este nici un impediment să oferiți un produs cu o valoare mai mare de 200 Gauss.

Data:

16 mai 2025, 10:19

Subiectul întrebării:

Lotul №4, Rezonanța Magnetică 1.5T

Întrebare:

Solicităm respectuos să fie adăugat și tabelul cu factorii de evaluare și oferte alternative, precum a fost întocmit în Licitarea Publică privind Achiziționarea angiografului conform necesităților IMSP Institutul de Cardiologie (repetat 2) data de 18.03.2025, deoarece tabelul permite comparare, folosind criterii clare precum:

1. performanța tehnică (ex. puterea magnetului, rezoluția), 2. garanția și suportul post-vânzare, 3. costurile de întreținere, 4. instruirea personalului etc; În cazul echipamentelor de diagnostic imagistic, cum este RMN-ul, nu doar prețul este important ci și: - calitatea imaginilor, - viteza scanării, - fiabilitatea sistemului, - compatibilitatea cu software-ul existent, - eficiența energetică etc. Adăugător, în caietul de sarcini pentru Rezonanța Magnetică solicităm respectuos să fie adăugat un punct, unde fiecare Agent Economic să prezinte, - Prețul/Suma pentru deservirea anuală al RMN-ului, după expirarea perioadei de garanție. Multumim !

Răspuns (16 mai 2025, 15:35):

Solicitarea va fi luată în considerare pentru procedurile viitoare.

Data:

16 mai 2025, 14:03

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Specificatie tehnica "Liniiile campului manetic ≥ 200 Gauss. Necesitatea în mărirea valorii de 200 Gauss este obligatorie. Un dispozitiv cu o asa caracteristica va avea distorsiuni in achizitia semnalului EKG si a SPO2. Aceasta ar trebui sa fie minim 400 Gauss

Răspuns (16 mai 2025, 15:36):

: Participanții pot oferi produse cu o performanță tehnică mai înaltă fără limită. Însă modificarea cerinței de bază cu una semnificativ mai performantă duce la limitarea multor participanți. Prin urmare parametrul tehnic "Liniiile câmpului magnetic ≥ 200 Gauss;" rămâne nemodificată. Deci, nu este nici un impediment să oferiți un produs cu o valoare mai mare de 200 Gauss, 400 Gauss și mai mult.

Data:

16 mai 2025, 15:58

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Specificatia "Display color tactil: ≥ 10 inch" v-a permite participarea unor producatori cu monitorul de 10 inch, o diagonala mica nu v-a da voie vizualizarea de la distanta corespunzatoare a parametrilor. Evident, se avantajeaza compania Medexcom, care are inregistrat produsul "3880 MRI Patient Monitoring System". Exista un numar mare de producatori care pot oferi un dispozitiv "Display color tactil: ≥ 12 inch", dar s-a decis atat de usor sa se micsoreze diagonala. Modificarea data este foarte dubioasa.

Răspuns (19 mai 2025, 15:15):

Mulțumim pentru clarificarea depusă. Specificația tehnică a fost elaborată astfel în cât să fie asigurată concurența și totodată să asigure necesitățile beneficiarului final. Modificarea cerinței tehnice din „Display color tactil: ≥ 12 inch” în „Display color tactil: ≥ 10 inch” nu limitează concurența, inclusiv asigură încadrarea parametrului propus de dvs. Astfel, ofertele vor fi evaluate în conformitate cu cerințele tehnice minime indicate în documentația de atribuire și conform criteriului de atribuire „cel mai mic preț”.

Data:

16 mai 2025, 16:23

Subiectul întrebării:

Lot 4 RMN 1.5T Modificarea cerinței Lungimea tunelului magnetic cu tot cu capace: din “Nu mai mare de 160 ± 3 cm” în “ ≤ 155 cm”

Întrebare:

Cum poate oare cerinta initiala din Anunt: nu mai mare de $160\text{cm} \pm 3$ cm, sa fie restrictiva pentru 155cm ?! Oare 155cm nu este sub valoare ceruta de 160cm ? Cum a fost restrictionat Medexcom? Solicitam repetat ca cerința menționată să rămână în redacția stabilită în ședința publică din 10.04.2025 și anume: “Nu mai mare de 160 ± 3 cm”.

Răspuns (19 mai 2025, 15:18):

Mulțumim pentru clarificarea depusă. Specificația tehnică a fost elaborată astfel în cât să fie asigurată concurența și totodată să asigure necesitățile beneficiarului final. Modificarea cerinței tehnice din „Nu mai mare de 160 ± 3 cm” în „Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore): ≤ 155 cm ” nu limitează concurența, inclusiv asigură încadrarea parametrului propus de dvs. Astfel, ofertele vor fi evaluate în conformitate cu cerințele tehnice minime indicate în documentația de atribuire și conform criteriului de atribuire „cel mai mic preț”.

Data:

16 mai 2025, 17:47

Subiectul întrebării:

Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5 Tesla

Întrebare:

Specificatia "Display color tactil : ≥ 10 inch. Cum s-a permis modificarea cerintei, daca exista producatori cu modele cu display mai mare de 12 inch care au reprezentanti in Republica Moldova? Exemplu: Tesla M3, Expression MR400, MagLife RTI. Cum solicitarea initiala "Display color tactil : ≥ 10 inch" limiteaza concurenta?

Răspuns (19 mai 2025, 15:16):

Mulțumim pentru clarificarea depusă. Specificația tehnică a fost elaborată astfel în cât să fie asigurată concurența și totodată să asigure necesitățile beneficiarului final. Modificarea cerinței tehnice din „Display color tactil: ≥ 12 inch” în „Display color tactil: ≥ 10 inch” nu limitează concurența, inclusiv asigură încadrarea parametrului propus de dvs. Astfel, ofertele vor fi evaluate în conformitate cu cerințele tehnice minime indicate în documentația de atribuire și conform criteriului de atribuire „cel mai mic preț”.

(Se va completa în cazul în care au fost solicitate clarificări)

11 Modificări operate în documentația de atribuire:

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

Rezumatul modificărilor	Pentru Lotul nr. 2 Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla
	Pentru cerința tehnică “Parametrii monitorizați cu posibilitate de afișare pe ecran.” excluderea parametrul “IBP (1 canal);” Modificarea cerinței tehnice din “Manjete NIBP, adult mediu, adult, adult mare, reutilizabile (1set/4buc) - 2 set.” în “Manjete NIBP, adult mediu, adult, adult mare, reutilizabile (1set/3buc) - 2 set.”. Pentru lotul nr. 4 Modificarea cerinței tehnice din Numarul de canale digitale ale cati de receptie ≥ 64 de canale. în „Numarul de canale de receptie independente ≥ 128”. Modificarea cerinței tehnice din “Minim (1) o stație de post-procesare a investigațiilor, cu aplicații clinice sau acces la aplicațiile clinice de evaluare a investigațiilor, cu minim următorii parametri: *minimum 27 inch LCD (IPS sau tehnologie similară);” în “Minim (1) o stație de post-procesare a investigațiilor, cu aplicații clinice sau acces la aplicațiile clinice de evaluare a investigațiilor, cu minim următorii parametri: *minimum 27 inch LCD, sau 2 monitoare de minim 19 inch LCD (IPS sau tehnologie similară);”. Modificarea cerinței tehnice din „ Nivelul minim de încărcare cu Helium a RMN-ului în momentul livrării / dării în exploatare (se va prezenta o declarație sau teste confirmative de la producător) minim 95%” în „Nivelul de încărcare cu Helium a RMN-ului în momentul dării în exploatare: nivelul optimal recomandat de producător pentru modelul oferit (se va prezenta o declarație de la producător, inclusiv un extras din manualele tehnice sau de service).”. modificarea cerinței tehnice din „ Lungimea tunelului magnetic cu tot cu capace Nu mai mare de 160 ± 3 cm” în „Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore): ≤ 155 cm”. excluce cerința tehnică “Circuit de ventilarie pediatric/neonatal, reutilizabil 2 set.”.

Publicate în BAP/alte mijloacelor de informare (după caz)	14.05.2025
Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	Conform SIA SRAP (MTender)
Rezumatul modificărilor	Lot nr. 4 RMN 1.5 T - Accesorii sistem - Injector de presiune dublu modificarea cerinței din „(Injector de presiune dublu, neferos, detectarea automată a mărimii seringii, pentru contrast cu o singură / dublă fază, asigură livrarea cu soluție salină și permite livrarea temporizată a contrastului. Antreprenorul trebuie să furnizeze seringi compatibile (200 seturi) volum minim 50 ml cu conectori.)” în "(Injector de presiune dublu, neferos, detectarea automată a mărimii seringii, pentru contrast cu o singură / dublă fază, asigură livrarea cu soluție salină și permite livrarea temporizată a contrastului. Antreprenorul trebuie să furnizeze seringi compatibile (200 seturi) volum minim 50 ml cu conectori.) da "
Publicate în BAP/alte mijloacelor de informare (după caz)	16.05.2025
Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	Conform SIA SRAP (MTender)

12 Până la termenul-limită (data 20.06.2025, ora 15:40), au depus oferta 9 operatori economici:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
1.	DataControl SRL	1003600007935	Grabazei Alexandru
2.	Triumf-Motiv SRL	1012600021180	Tatiana Jighili
3.	MEDEXCOM-TEH SRL	1019600008809	MATEI Vasile
4.	ECHIPAMED-PLUS	10036000077677	Iurchevici Valeriu
5.	GBG-MLD SRL	1003600117582	Tudor Ceaicovschi
6.	INTERMED	1007600028965	Beregoi Valeriu
7.	IM Vivamed International SRL	1002600034804	Chicu Natalia
8.	Tetis International Co. SRL	10036000043595	Dicusar Vladimir
9.	IM „Dutchmed-M” SRL	1009600033367	Prodan Sveatoslav

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

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

14 Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	cod-lot	Denumire Lot	unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Ofertant	Coresponderea cu cerințele de calificare	Coresponderea cu specificațiile tehnice
1	1-07033	Mașină de anestezie compatibilă cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	889000,0000	DataControl SRL	corespunde	corespunde
1	1-07033	Mașină de anestezie compatibilă cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	890000,0000	Triumf-Motiv SRL	nu corespunde	nu s-a verificat
1	1-07033	Mașină de anestezie compatibilă cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	989000,0000	MEDEXCOM-TEH SRL	corespunde	nu s-a verificat
1	1-07033	Mașină de anestezie compatibilă cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	1159650,0000	ECHIPAMED-PLUS	corespunde	nu s-a verificat
2	2-07033	Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	755000,0000	GBG-MLD SRL	corespunde	corespunde
2	2-07033	Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	918200,0000	İM „Dutchmed-M” SRL	corespunde	nu s-a verificat
2	2-07033	Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	1290000,0000	MEDEXCOM-TEH SRL	corespunde	nu s-a verificat
3	3-07033	Pompe de infuzie/perfuzie compatibil cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	433900,0000	İM „Dutchmed-M” SRL	corespunde	corespunde
3	3-07033	Pompe de infuzie/perfuzie compatibil cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	434000,0000	Tetis International Co. SRL	corespunde	nu s-a verificat
3	3-07033	Pompe de infuzie/perfuzie compatibil cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	520000,0000	MEDEXCOM-TEH SRL	corespunde	nu s-a verificat
4	4-07033	Rezonanța Magnetică 1.5T	bucată	1	18880740,0000	INTERMED	corespunde	nu s-a verificat
4	4-07033	Rezonanța Magnetică 1.5T	bucată	1	20999860,0000	IM Vivamed International SRL	corespunde	corespunde
4	4-07033	Rezonanța Magnetică 1.5T	bucată	1	21700000,0000	MEDEXCOM-TEH SRL	corespunde	corespunde

* 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)

15 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	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului operatorului economic
Rg02-2987 din 25 iunie 2025	DataControl SRL Triumf-Motiv SRL MEDEXCOM-TEH SRL ECHIPAMED-PLUS GBG-MLD SRL ÎM „Dutchmed-M” SRL Tetis International Co. SRL	prezentarea Formularului specificației de preț actualizat la informația din SLA RSAP Mtender, original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	Operatorii economici au prezentat Formularul specificației de preț actualizat

Rg02-3107 din 08.07.2025	DataControl SRL	Pentru Lot 1 Mașină de anestezie compatibilă cu RMN 1.5Tesla: S-a solicitat conform Anunțului de participare: <table><tr><td>Debitmetre gaz O2, Aer</td><td>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</td></tr><tr><td>Vaporizatoare instalate 2 unități – Izofluran, Sevofluran</td><td>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</td></tr><tr><td>Gauss alarmă – cu indicator vizual și/sau sonor</td><td>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</td></tr><tr><td>Alarmer vizuale și sonore – da</td><td>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</td></tr><tr><td>Flowmetru auxiliar O2 / funcție de administrare a oxigenului în mod continuu către pacient</td><td>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</td></tr><tr><td>Parametrii minim monitorizați: raportul I:E PEEP limita de presiune cmH2O</td><td>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</td></tr><tr><td>Sistem de autodiagnostic - testare la scurgeri, testarea circuitelor respiratorii, complianța, alimentarea cu gaz, verificarea tuturor sistemelor</td><td>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</td></tr><tr><td>Sistem de evacuare a gazelor anestezice activ – da</td><td>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</td></tr></table> Prezentarea documentelor justificative				Debitmetre gaz O2, Aer	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	Vaporizatoare instalate 2 unități – Izofluran, Sevofluran	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	Gauss alarmă – cu indicator vizual și/sau sonor	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	Alarmer vizuale și sonore – da	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	Flowmetru auxiliar O2 / funcție de administrare a oxigenului în mod continuu către pacient	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	Parametrii minim monitorizați: raportul I:E PEEP limita de presiune cmH2O	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	Sistem de autodiagnostic - testare la scurgeri, testarea circuitelor respiratorii, complianța, alimentarea cu gaz, verificarea tuturor sistemelor	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	Sistem de evacuare a gazelor anestezice activ – da	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	Operatorul economic a prezentat documentele solicitate
Debitmetre gaz O2, Aer	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă																					
Vaporizatoare instalate 2 unități – Izofluran, Sevofluran	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă																					
Gauss alarmă – cu indicator vizual și/sau sonor	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă																					
Alarmer vizuale și sonore – da	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă																					
Flowmetru auxiliar O2 / funcție de administrare a oxigenului în mod continuu către pacient	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă																					
Parametrii minim monitorizați: raportul I:E PEEP limita de presiune cmH2O	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă																					
Sistem de autodiagnostic - testare la scurgeri, testarea circuitelor respiratorii, complianța, alimentarea cu gaz, verificarea tuturor sistemelor	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă																					
Sistem de evacuare a gazelor anestezice activ – da	Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă																					
Rg02-3105 din 07.07.2025	IM Vivamed International SRL	<table><tr><td>S-a solicitat conform Anunțului de participare: Tip de magnet Supraconductor, protejat activ</td><td>S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22): Da, Magnet Type, Superconductor; (Datasheet pag.102)</td><td>S-a constatat în procesul evaluării: Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul</td></tr></table>				S-a solicitat conform Anunțului de participare: Tip de magnet Supraconductor, protejat activ	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22): Da, Magnet Type, Superconductor; (Datasheet pag.102)	S-a constatat în procesul evaluării: Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul	Operatorul economic a prezentat documentele solicitate													
S-a solicitat conform Anunțului de participare: Tip de magnet Supraconductor, protejat activ	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22): Da, Magnet Type, Superconductor; (Datasheet pag.102)	S-a constatat în procesul evaluării: Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul																				

			tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u>”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
Intensitatea câmpului magnetic (inducție) minim 1.5 Tesla	Operating field strength, 1.5T; (Datasheet pag.102)		Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u>”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
Diametrul interior al tunelului în izocentrul magnetului minim 70 cm	Da, Open bore design, 700 mm ≈ (70 cm); 700 mm ± 1 % (Datasheet pag.102)		Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u>”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să	

			prezențați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore): ≤ 155 cm	Da, 1450 mm ≈ (145 cm) , Magnet length 1450 mm ± 3 mm System length cover to cover 1570 mm (Datasheet pag.102)		Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u> ” . Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezențați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite. La fel se solicită clarificarea dacă Lungimea tunelului pacientului este egal cu Magnet length.	
Sistem de compensare automat activă (Auto active shimming system)	- Standard active shim with 3 linear channels (1st order) 5 non-linear channels (2nd order) (Datasheet pag.104)		Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u> ” . Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezențați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
Metodă de compensare: pasivă și activă	Da, Shimming, Both: passive and active shimming.		Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică	

	(Shimming method: passive and active)	Passive shimming during installation. (Dataset pag.104)	Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u> ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u> ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.
	FOV maxim în direcțiile X și Y ≥ 500 mm	Da, Resolution parameters, Max. FOV: 500 mm; (Dataset pag.105)	Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u> ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
	Omogenitatea tipică a câmpului magnetic în părți per milion (ppm) în metoda RMS de măsurare în 24 de zone într-un punct din fiecare plan:	Da, (Dataset pag.103) Homogeneity (based on highly accurate 24-plane plot)	Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u> ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So.	

			Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
	at 45 cm DSV ≤ 5.5 ppm	50 cm DSV - 5.5 ppm; 45 cm DSV ≤ 2.0 ppm (Datashet pag.103)	Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u>”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
	Stabilitatea pe termen lung a câmpului magnetic Nu mai mult de 0,1 ppm/h	Field stability over time < 0.1 ppm/h (Datashet pag.102)	Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: <u>Tim [204x48] XQ</u>”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
	Câmp marginal de linie de 0,5 mT din centrul magnetului În direcția radială nu mai puțin de	Fringe field (axialxradial) $0.5 \text{ m} \rightarrow 4.0 \text{ m} \times 2.5 \text{ m}$	Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola <u>XA61A</u> Datasheet QR700013599, însă parametrul	

	2,5 m în direcția axială nu mai mult de 4,0 m	(Datasheet pag. 104)	tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
	Sistem criogenic cu heliu, fără fierbere	Magnet cooling system (zero helium boil-off technology) (Datasheet pag. 104)	Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
	Nivelul de încărcare cu Heliu a RMN-ului în momentul dării în exploatare: nivelul optimal recomandat de producător pentru modelul oferit (se va prezenta o declarație de la producător, inclusiv un extras din manualele tehnice sau de service)	Da, vezi sursa: MD25_06121357_Manufacturer Confirmation.pdf 326 litri în momentul dării în exploatare	Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să	

			prezențați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
			Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezențați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
			Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezențați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
			Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezențați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
			Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezențați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
			Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la	

					„MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.	
				Sursa: MAGNETOM SOLA CSPL BPI. pdf pag.3	Parametrul tehnici oferit nu este clar. Conform datasheetului se indică „Maximum number of channels 204”, în ofertă se indică 208 canale. Mai departe în datasheet se menționează „Number of independent receiver channels that can be used simultaneously in one single scan in one FOV, each generating an independent partial image 48”. Câte canale dispune dispozitivul? Cum funcționează acestea?	
				standard + Comfort Kit (Datasheet pag.225)	Nu a fost regăsit „tetiere, genunchiere, curele pentru fixarea pacienților”	
				Da, Consola syngo Acquisition Workplace (Datasheet pag.68); Sistem de reconstrucție: Measurement and reconstruction system (high-end)	Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So.	
				Sistemul informatic trebuie să asigure din punct de vedere tehnic performanța prelucrării datelor de înaltă calitate și rapidă, schimbul de rețea, arhivarea datelor și executarea paralelă a procedurilor de scanare		

			traciografiei cu fibre în 3D (fiber tracking/tractography)	Neuro fMRI/DTI Package #NX care include funcția: ☐ Diffusion Tensor Imaging (cod: 14456234) (Sursa: Config with MAGNETOM Sola for Emergency Hospital.pdf, pag.40)		
		Pachet de protocoale clinice pentru 2D și 3D - colangiopancreatografie		Compressed Sensing SPACE /CS SPACE #NX (cod: 14461590) (Sursa: Config with MAGNETOM Sola for Emergency Hospital.pdf,) (Descrierea funcției: Datasheet pag.200)	Nu a fost regăsit performanța tehnică „pentru 2D și 3D - colangiopancreatografie”	
		Pachet de software pentru investigarea spectroscopică și postprocesare cu doi voxel		Da, inclusiv denumirea funcției: ☐ Spectroscopy Package oferă funcțiile solicitate. (cod: 14456235) (Sursa: Config with MAGNETOM Sola for Emergency	Conform pagina referință se regăsește doar Single voxel. Astfel se solicită prezentarea pachet de software pentru investigarea spectroscopică și postprocesare cu doi voxel.	

		Hospital.pdf, pag. 41-42)		Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.
	Grosimea minimă a feliei în modul 2D ≤ 0,1 mm	Slice thickness 2D min. 0.1 mm; (Datasheet pag.105)		Conform „Specificarea tehnică deplină solicitată Nr.1” se indică Referință la pagini, Sursa: MR MAGNETOM Sola XA61A Datasheet QR700013599, însă parametrul tehnic oferit se regăsește în alt datasheet la „MAGNETOM Sola: Tim [204x48] XQ”. Totodată conform documentului config. with mri systems magnetom sola for emergency hospital.signed se oferă configurația Tim [204x48] XJ Gradient #So. Astfel se solicită clarificarea situației create și să prezentați confirmarea specificației tehnice conform configurației oferite.
	Grosimea minimă a feliei în modul 3D ≤ 0,1 mm	Partition thickness 3D min. 0.05 mm (Datasheet pag.105)		
	Tehnica de imagistică paralelă cu utilizarea metodei de detectare comprimată pentru o achiziție mai rapidă a	Da, Inclus, Compressed Sensing SPACE /CS SPACE #NX (cod: 14461590) (Sursa: Config with		Conform descrierii la pagina referință indicată aceasta nu menționează o tehnică de imagistică paralelă. Astfel, se solicită clarificarea dacă tehnica oferită este o tehnica de imagistică paralelă cu utilizarea

		imaginii, ar trebui să fie aplicabilă pentru majoritatea regiunilor corpului	MAGNETOM Sola for Emergency Hospital.pdf.) (Descrierea funcției: Datasheet pag.200)	metodei de detectare comprimată pentru o achiziție mai rapidă a imaginii,	
		Minim (1) o stație de post-procesare a investigațiilor, cu aplicații clinice sau acces la aplicațiile clinice de evaluare a investigațiilor, Model: syngo.via 2. Monitor: Inelus, 2 Monitoare, Model: EIZO MX243W col. 24.1-inch 2 bucăți ☐ Type: Color (IPS) ☐ Backlight: LED ☐ Size: 24.1" (61 cm) ☐ (Cod: 14481015) (Sursa: syngo.via config for MRI SOLA.pdf pag.9) Processor: 1x Intel Xeon Silver (3.0 GHz & 12 nuclee) ☐ RAM: 96GB; Gross Image Storage: 1.9 TB	1. Da, oferim (1) o Stație de post-procesare a investigațiilor, cu aplicații clinice sau acces la aplicațiile clinice de evaluare a investigațiilor, Model: syngo.via 2. Monitor: Inelus, 2 Monitoare, Model: EIZO MX243W col. 24.1-inch 2 bucăți ☐ Type: Color (IPS) ☐ Backlight: LED ☐ Size: 24.1" (61 cm) ☐ (Cod: 14481015) (Sursa: syngo.via config for MRI SOLA.pdf pag.9) Processor: 1x Intel Xeon Silver (3.0 GHz & 12 nuclee) ☐ RAM: 96GB; Gross Image Storage: 1.9 TB	Nu a fost regăsit performanța tehnică pentru unitatea de stocare să fie de tip „SSD”	

			☐ Optical drive: CD/DVD-RW conexiune TCP/IP (ethernet): Da, Network 1x Dual NIC ports (1 GbE) (Datasheet pag. 44) ☐ înscriere investigație pe CD / DVD / USB: Da, syngo.via provides functionality for importing/exporting DICOM data from/to CD/DVD. (Datasheet pag.55) ☐ procesare de imagini RMN, syngo.MR Applications is a syngo based post-acquisition image processing software for viewing, manipulating, evaluating, and analyzing MR, MR-PET, CT, PET, CT-PET images, and MR spectra. (Datasheet pag.67)		
	Injector de presiune dublu, detectarea automată a seringii	3. Detectarea automată a seringii: Da; Sursa: (MRXperion	Nu se regăsește confirmarea conform referinței.		

Rg02-3108 din 08.07.2022 5	MEDEXC OM-TEH SRL	S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:	Operatorul economic a prezentat documentele solicitate
		Operatorul economic va prezenta o listă recomandată de producător cu privire la piese de schimb / accesorii și consumabile ce necesită a fi înlocuite pe parcursul a 5 ani de exploatare, lista va include coduri de referință / număr de partidă, inclusiv costul de achiziție fără TVA pentru fiecare componentă în parte	DA Vezi declarație MEDEXCOM	Se solicită prezentarea listei recomandate de producător cu privire la piese de schimb / accesorii și consumabile ce necesită a fi înlocuite pe parcursul a 5 ani de exploatare, lista va include coduri de referință / număr de partidă, inclusiv costul de achiziție fără TVA pentru fiecare componentă în parte	

Prezentarea documentelor justificative

16 Ofertanții respinși/descalificați:

Pentru lotul nr. 4 Rezonanța Magnetică 1.5T

Oferta operatorului economic **INTERMED 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, după cum urmează:

s-a solicitat Lungimea tunelului pacientului (Patient Bore):

cm s-a oferit "Patient Bore (LxWxH) 163cm x 70cm x 70cm Lungimea tunelului pacientului este direct proporțională cu lungimea totală a magnetului. Astfel, un magnet mai lung asigură o omogenitate superioară a câmpului magnetic, iar aceasta omogenitate reprezintă un factor esențial pentru obținerea unor imagini clare și precise, deosebit de importante în investigații clinice complexe Propunere tehnica Part 1, Fisa de date a echipamentului Signa Champion, varianta în limba engleza, pag. 4:" ≤ 155

s-a solicitat Numărul de canale de recepție independente ≥ 128 de canale s-a oferit "Independent receive channels 64 Un număr de 64 canale îndeplinește dezideratul configurației tehnice solicitate. În special în contextul în care antena cu cel mai mare număr de canale disponibilă pe segmentul de RMN 1.5T are 64 de canale. Propunere tehnică Part 1, Fisa de date a echipamentului Signa Champion, varianta în limba engleza, pag. 6:"

17

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

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: _____

18 Criteriul de atribuire aplicat:

Prețul cel mai scăzut ☒

Costul cel mai scăzut ☐

Cel mai bun raport calitate-preț ☐

Cel mai bun raport calitate-cost ☐

19 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)

20 Reevaluarea ofertelor:

21

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

Motivul reevaluării ofertelor	
Modificările operate	

22

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

Nr. Lot	cod-lot	Denumire Lot	unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Model art/ Producător/ Țara de Origine	AMDM	Ofertant
1	1-07033	Mașină de anestezie compatibilă cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	889000,00	1066800,00	889 000,00	1 066 800,00	"Leon MRI/Germania /Lowenstein Medical "	DM000740721	DataControl SRL
2	2-07033	Monitor de pacient compatibil cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	755000,00	906000,00	755 000,00	906 000,00	MAGLIFE RT-1/Franta/SCHILLER MEDICAL	DM000648501	GBG-MLD SRL
3	3-07033	Pompe de infuzie/perfuzie compatibil cu RMN 1.5Tesla	bucată	1	433900,0000	520680,00	433 900,00	520 680,00	BeneFusion MRI Station/Mindray/China	DM000821724	ÎM „Dutchmed-M” SRL
4	4-07033	Rezonanța Magnetică 1.5T	bucată	1	20999860,00	25199832,00	20 999 860,00	25 199 832,00	Magnetom Sola/Germania/Siemens	DM000646254	IM Vivamed International SRL

În conformitate cu prevederile art. 32 alin. (1) lit. a) 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. Contractele de achiziție urmează a fi întocmit de către CAPCS și vor fi semnate începând cu data de 28.07.2025.

1. Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Operatori economici participanți	Nr. Rg02-3180 din 14 iulie 2025	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)

2. 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).

3. 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
FCPC DATACONTROL SRL	1003600007935	Cu capital autohton	IMSP INSTITUTUL DE MEDICINA URGENTA (0426)	33100000- 1	21408353- 0073-0426	889000	1066800	09.09.2025	02.04.2026	08.12.2025
GBG-MLD SRL	1003600117582	Cu capital autohton	IMSP INSTITUTUL DE MEDICINA URGENTA (0426)	33100000- 1	21408353- 0109-0426	755000	906000	05.09.2025	02.04.2026	04.12.2025
IM DUTCHMED- M SRL	1009600033367	Cu capital autohton	IMSP INSTITUTUL DE	33100000- 1	21408353- 0088-0426	433900	520680	11.09.2025	02.04.2026	10.12.2025

IM VIVAMED INTERNATIONAL SRL	1007600028965	Cu capital autohton	MEDICINA URGENTA (0426)	33100000- 1	21408353- 0592-0426	20999860	25199832	05.09.2025	02.04.2026	04.12.2025
------------------------------------	---------------	------------------------	----------------------------	----------------	------------------------	----------	----------	------------	------------	------------

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

Au fost aplicate criteriile pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	nu
Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate (lei MD):	nu (indicați suma cu TVA)
Codul CPV al lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate:	
Criteriul de atribuire pentru lotul/loturile pentru care au fost aplicate criteriile 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