

Dare de Seamă

de atribuire a contractului de achiziții publice

Nr. 3 din 31.12.2025

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)	JANTUAN Mariana dispozitive@capcs.gov.md; mariana.jantuan@capcs.gov.md

Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	☐ Cererea ofertelor de prețuri ☒ Licitație deschisă ☐ Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* ☐ Altele: [Indicați]
*Temei legal pentru desfășurarea NFP (Legea privind achizițiile publice nr. 131/2015)	
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire (în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă)	
Procedura de achiziție repetată (după caz, se va indica nr. procedurii/procedurilor desfășurate anterior pentru aceiași achiziție, dar anulată/anulate)	Nr.
Tipul obiectului contractului de achiziție/acordului-cadru	☒ Bunuri ☐ Servicii ☐ Lucrări
Obiectul achiziției	Achiziționarea centralizată a Dezinfectanților (repetat 2) (inclusiv consumabile) conform necesităților IMSP - beneficiari pentru anul 2025
Cod CPV	24450000-3
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr: ocds-b3wdp1-MD-1749128484497 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1749128484497?tab=contract-notice
Data publicării	05.06.2025
Platforma de achiziții publice utilizată	☒ achizitii.md; ☐ e-licitatie.md; ☐ yptender.md
	☒ Da ☐ Nu

Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capes.md/wp-content/uploads/2023/04/img_0001.pdf
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_44_0.pdf
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: <i>[Indicați]</i>
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	8 862 287,61 lei

Clarificări privind documentația de atribuire:

Data:5 iun 2025, 16:56

Subiectul întrebării:Anunt

Întrebare:Atasati va rog anuntul de participare

Răspuns (5 iun 2025, 17:09):Bună ziua. Anunțul a fost încărcat. Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 3 Curățarea și dezinfectia rapidă (alcool + săruri cuaternare, șervețele)

Data:5 iun 2025, 17:01

Subiectul întrebării:Lot 3

Întrebare:Se vor accepta șervețele cu alcool 70%?

Răspuns (5 iun 2025, 17:12):Bună ziua. Se permit șervețele care vor avea acțiunea dezinfectantului solicitat în specificația tehnică. Procentul de alcool nu este cerința inclusă la lotul dat. Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 4 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, gel

Data:6 iun 2025, 09:57

Subiectul întrebării:Conditii

Întrebare:Buna ziua, va rugam sa specificati conditiile de curatenie sau murdarie, la fel si pentru lotul cu nr.10. Multumesc!

Răspuns (6 iun 2025, 14:37):Bună ziua. Urmare a consultărilor cu specialiștii, teoretic acest tip de dezinfectant poate avea și testări în condiții de murdărie, dar toate regulamentele prevăd că în cazul în care mâinile sunt vizibil murdare, ele mai întâi trebuie spălate, apoi dezinfectate. Totodată, alcoolii nu au proprietăți de curățire, iar substanțe adăugătoare nu se permit, decât emolienți. Astfel că, necesitatea includerii condițiilor de testare nu este necesară la lotul dat. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:10 iun 2025, 09:39

Subiectul întrebării:Toate loturile

Întrebare:Solicitam sa excludeti la toate EN conditiile curate/ murdare, fiindca sunt un impediment pentru participare la licitatia publica. Multumesc.

Răspuns (10 iun 2025, 13:36):Bună ziua. Condițiile de testare sunt strict necesare pentru instituțiile medico-sanitare publice pentru a asigura efectul solicitat. În lipsa indicății condițiilor de testare, instituțiile vor fi nevoite să achiziționeze și să utilizeze suplimentar detergent pentru a asigura curățenia suprafețelor/dispozitivelor/instrumentelor, care vor spori cheltuielile pentru procesul de curățire și dezinfectie. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:10 iun 2025, 10:07

Subiectul întrebării:4.1. 4.2. Dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale (prin acțiune mecanică)

Întrebare:În cazul în care se solicită dezinfectant pentru dezinfectarea și curățarea suprafețelor și dispozitivelor medicale – adică un produs cu statut dublu, atât de biocid, cât și de dispozitiv medical,

conform legislației în vigoare din Republica Moldova (Hotărârea nr. 344 din 10.06.2020 și Legea nr. 102 din 09.06.2017) – solicităm ca înregistrarea dublă să fie obligatorie: atât la ANSP, cât și la AMDM.

Răspuns (10 iun 2025, 16:56):Bună ziua. Urmare a scopului solicitat pentru produsele date, este suficientă cerința de înregistrare în Registrul de Stat al produselor biocide. Ștergerea mecanică va fi efectuată pentru toate tipurile de suprafețe din cadrul instituțiilor medico-sanitare publice, inclusiv suprafețele dispozitivelor medicale, fiind doar una dintre tipurile de suprafețe care vor fi supuse dezinfectării. Totodată, conform certificărilor EN solicitate, acestea sunt caracteristice dezinfecției suprafețelor, ca noțiune generală. Anterior, prin consultarea cu autoritățile responsabile, pentru lotul dat a fost recomandată excluderea de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:10 iun 2025, 18:59

Subiectul întrebării:Lot 3. Dezinfecția și curățarea dispozitivelor medicale Șervețele

Întrebare:Solicităm revenirea la expoziția din procedura inițială de 15 min. Expoziția de 5 min limitează participarea largă la licitație.

Răspuns (11 iun 2025, 12:58):Bună ziua. În contextul în care se solicită șervețele pentru dezinfecția rapidă, 15 minute pentru expoziție este un termen prea lung. Totodată, în conformitate cu EN 14885:2022 este stabilit că expoziția pentru suprafețele care sunt în contact cu pacienții sau personalul medical trebuie să nu depășească 5 minute. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:10 iun 2025, 19:10

Subiectul întrebării:Lot 3. Dezinfecția și curățarea dispozitivelor medicale Șervețele

Întrebare:Buna ziua. Dezinfecția și curățarea dispozitivelor medicale în conformitate cu Legea nr. 102 din 09.06.2017 și urmează de a fi înregistrați exclusiv la AMDM. Solicităm modificarea caietului de sarcini în conformitate cu legislația RM. Mulțumesc.

Răspuns (11 iun 2025, 13:01):Bună ziua. Urmare a scopului solicitat pentru produsele date, este suficientă cerința de înregistrare în Registrul de Stat al produselor biocide. Ștergerea mecanică va fi efectuată pentru toate tipurile de suprafețe din cadrul instituțiilor medico-sanitare publice, inclusiv suprafețele dispozitivelor medicale, fiind doar una dintre tipurile de suprafețe care vor fi supuse dezinfectării. Totodată, conform certificărilor EN solicitate, acestea sunt caracteristice dezinfecției suprafețelor, ca noțiune generală. Anterior, prin consultarea cu autoritățile responsabile, pentru lotul dat a fost recomandată excluderea de înregistrare în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:11 iun 2025, 12:50

Subiectul întrebării:Lot 3. Dezinfecția și curățarea dispozitivelor medicale Șervețele

Întrebare:Rugam sa concretizați dacă produsul trebuie sa conțină detergent pentru a asigura funcția de curățare. Mulțumesc.

Răspuns (11 iun 2025, 13:32):Bună ziua. În specificația tehnică a lotului este indicat minimum necesar pentru asigurarea scopului pentru care sunt solicitate șervețele: substanță activă: alcool, săruri cuaternare de amoniu, se permit substanțe adăugătoare, inclusiv alte substanțe active, astfel încât să corespundă acțiunilor dezinfectantului și să fie înregistrate. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:11 iun 2025, 17:12

Subiectul întrebării:Lot 1.2.3

Întrebare:Bună ziua, va rugăm sa includeti in cerinte ca EN-urile obligatorii pentru participare in achizitie sa fie efectuate in laboratoare ACREDITATE INTERNAȚIONAL conform ISO 17025:2018, ca sa denote eficacitatea reala a biocidelor in baza standardelor internationale si sa fie vezibile pentru verificare la COFRAC/ ILAC, pentru a nu cauza intrebari ulterior. Multumesc.

Răspuns (4 iul 2025, 15:44):Bună ziua. Conform cerinței din documentația de atribuire, pentru a nu restricționa și limita concurența, în parte ace ține de biocide, nu se specifică care sunt laboratoarele acreditate acceptate sau standardele obligatorii pentru testarea calității produselor, fiind acceptabile doar produsele biocide înregistrate în registrul de stat al produselor biocide menținut centralizat de un organ de stat înputernicit în acest sens care este ANSP. Autoritatea contractantă comunică că în cadrul procedurii

nu se interzice drept standard de acreditare pentru laboratoare - EN ISO/IEC 17025, GLP, ILAC, Agenția Națională de Acreditare din Ucraina, RENAR sau altă referință internațională sau națională, de acreditare cu o precondiție ca produsul să fie înregistrat de ANSP.

Lot nr. 1 Dezinfectarea și curățarea suprafețelor. (suprafețe non critice)

Data: 12 iun 2025, 10:58

Subiectul întrebării: Pentru toate loturile

Întrebare: Bună ziua, În contextul evaluării ofertelor din cadrul procedurilor de achiziție anterioare, dorim să oferim o clarificare importantă privind documentele prezentate în legătură cu testarea produselor biocide (dezinfecțanți). Am observat că unii operatori economici atașează la ofertă documente emise în numele unor laboratoare care se declară „acreditate” pentru efectuarea testelor de eficacitate, însă fără a prezenta un certificat oficial care să confirme acest statut – cum ar fi un act emis de un organism recunoscut, național sau internațional, în baza principiului recunoașterii mutuale. Conform Hotărârii Guvernului nr. 564/2020, testele de eficacitate ale produselor biocide trebuie realizate de laboratoare acreditate, în conformitate cu standardele europene relevante (ex. EN 1276, EN 14476). Lipsa unui document de acreditare valid compromite valoarea științifică a testării și ridică îngrijorări serioase privind siguranța utilizării produselor respective în mediul medical, punând în pericol sănătatea pacienților și a personalului. De asemenea, potrivit Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, autoritatea contractantă trebuie să solicite și să verifice documente obiective care să ateste conformitatea produselor oferite. În acest context, simpla afirmație a unui laborator, nesuținută de o dovadă formală a acreditării, nu poate înlocui documentația obligatorie. Menționăm că nici înregistrarea produsului de către ANSP nu substituie cerința testării într-un laborator acreditat. Prin urmare, considerăm esențial ca acest aspect să fie tratat cu rigurozitate. În absența unui certificat recunoscut oficial, testele respective nu ar trebui acceptate ca valide în procesul de evaluare a ofertelor. Rămâne, astfel, o întrebare firească: pot fi considerate scrisorile pe propria răspundere ale operatorilor economici o dovadă de „acreditare”? Răspunsul, din punctul nostru de vedere, este clar: NU. Mulțumesc.

Răspuns (4 iul 2025, 15:45):

Bună ziua. Conform cerinței din documentația de atribuire, pentru a nu restricționa și limita concurența, în parte ace ține de biocide, nu se specifică care sunt laboratoarele acreditate acceptate sau standardele obligatorii pentru testarea calității produselor, fiind acceptabile doar produsele biocide înregistrate în registrul de stat al produselor biocide menținut centralizat de un organ de stat înputernicit în acest sens care este ANSP. Autoritatea contractantă comunică că în cadrul procedurii nu se interzice drept standard de acreditare pentru laboratoare - EN ISO/IEC 17025, GLP, ILAC, Agenția Națională de Acreditare din Ucraina, RENAR sau altă referință internațională sau națională, de acreditare cu o precondiție ca produsul să fie înregistrat de ANSP.

Lot nr. 1 Dezinfectarea și curățarea suprafețelor. (suprafețe non critice)

Data: 12 iun 2025, 15:00

Subiectul întrebării: Acțiunea fungicida

Întrebare: Dorim să aducem în atenția autorității contractante următoarele precizări tehnice privind cerințele de eficacitate aplicabile dezinfecțanților de suprafețe, în special celor destinați suprafețelor non-critice: Pentru astfel de produse, standardele europene prevăd în mod uzual necesitatea demonstrării eficacității bactericide și levuricide (yeasticide). Eficacitatea fungicidă completă (inclusiv asupra speciilor sporogene, cum ar fi *Aspergillus brasiliensis*) nu este considerată relevantă în lipsa unui context epidemiologic specific care să justifice această cerință. În acest sens, rugăm autoritatea contractantă să clarifice dacă există o situație epidemiologică actuală în Republica Moldova care să impună în mod justificat includerea eficacității fungicide printre cerințele obligatorii. De asemenea, în cazul în care se solicită eficacitate asupra fungilor formatori de spori, este important de menționat că substanțele active de tip QAC (săruri cuaternare de amoniu) nu sunt eficiente în condiții murdare și la timpi de contact scurți, conform standardelor aplicabile. Prin urmare, în astfel de cazuri, formularea produsului și substanțele active ar trebui adaptate corespunzător. În general, pentru obținerea unei eficacități fungicide robuste, recomandarea tehnică este utilizarea produselor pe bază de clor activ, care oferă rezultate superioare în asemenea condiții. Apreciem disponibilitatea autorității de a reevalua cerințele tehnice în baza argumentelor științifice și epidemiologice și de a asigura o abordare proporțională și aplicabilă în practică. Prin urmare, solicităm modificarea cerințelor tehnice astfel încât pentru dezinfecțanții de suprafețe non-critice să fie solicitată doar eficacitatea bactericidă și levuricidă, iar eficacitatea fungicidă completă

(inclusiv asupra fungilor sporogeni) să fie eliminată sau condiționată de existența unui risc epidemiologic demonstrabil.

Răspuns (4 iul 2025, 15:29):

Bună ziua. În ceea ce privește solicitarea de clarificare referitoare la cerința privind eficacitatea fungicidă completă, inclusiv asupra speciilor sporogene precum *Aspergillus brasiliensis*, autoritatea contractantă menționează următoarele: Prezența fungilor sporogeni precum *Aspergillus* spp. în mediul spitalicesc este bine documentată în literatura de specialitate și constituie un factor de risc în special pentru pacienții imunocompromiși (ex: oncologie, terapie intensivă, hematologie, transplant). Măsurile de prevenire a infecțiilor nosocomiale, inclusiv cele cauzate de fungi, sunt parte integrantă din politicile de control al infecțiilor, recomandate de organizații internaționale precum: Centrul European de Prevenire și Control al Bolilor (ECDC), Organizația Mondială a Sănătății (OMS), Protocoale de igienă naționale aplicabile în unități sanitare. În acest sens, cerința privind eficacitatea fungicidă completă nu se bazează pe un context epidemiologic punctual, ci pe necesitatea implementării unor standarde înalte de profilaxie în mediul medical, în conformitate cu bunele practici europene și internaționale. Prin urmare, cerința se menține ca fiind justificată și proporțională cu scopul achiziției, urmărind asigurarea unui nivel ridicat de protecție pentru pacienți și personalul medical. Totodată, în caietul se sarcini este solicitat levuricidă sau fungicidă conform EN 13624. Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 2 Curățarea și dezinfectia curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min

Data: 12 iun 2025, 15:10

Subiectul întrebării: Specificatii tehnice si activitate

Întrebare: Dorim să semnalăm autorității contractante existența unui conflict de reglementare în cerințele tehnice impuse produselor destinate dezinfectiei suprafețelor, în special în ceea ce privește scopul utilizării și cadrul legal aplicabil. Conform reglementărilor europene în vigoare, produsele destinate dezinfectiei dispozitivelor medicale trebuie să fie conforme cu Regulamentul (UE) 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR) sau cu Directiva 93/42/CEE (MDD), respectiv să dețină marcaj CE ca dispozitiv medical. În schimb, produsele biocide pentru dezinfectia suprafețelor (neaplicate pe dispozitive medicale) se conformează Regulamentului (UE) nr. 528/2012 privind produsele biocide. Prin urmare, aceste două regimuri legale sunt mutual exclusive, iar o cerință tehnică nu poate include simultan produse biocide și dispozitive medicale pentru același scop de utilizare. Acest conflict trebuie înlăturat în cadrul specificațiilor. Pentru siguranță și transparență, se recomandă clar definirea tipului de produs acceptat în procedura de achiziție – fie produs biocid pentru dezinfectia suprafețelor, fie dispozitiv medical pentru dezinfectia dispozitivelor medicale și a suprafețelor. În acest context, recomandarea noastră este de a solicita produse clasificate ca dispozitive medicale, întrucât acestea sunt supuse unor cerințe de calitate și siguranță mai stricte. De asemenea, facem următoarele precizări tehnice, conform standardului EN 14885:2022: Eficacitatea mecanică este măsurată doar în ceea ce privește acțiunea bactericidă și levuricidă; *Aspergillus brasiliensis* nu este un organism testat conform EN 16615, iar cerința de eficacitate fungicidă nu este relevantă pentru dezinfectanții de suprafețe; Compuși cuaternari de amoniu (QACs) nu sunt eficienți împotriva fungilor și micobacteriilor fără concentrații mari și timpi de contact prelungiți; Conform EN 14885:2022, pentru produsele destinate suprafețelor, standardele obligatorii sunt: EN 13727, EN 17387 și EN 13624. Alte standarde (inclusiv EN 14838) sunt doar opționale. Prin urmare, solicităm următoarele modificări ale documentației de atribuire: Eliminarea conflictului de reglementare, prin precizarea clară dacă se solicită produs biocid sau dispozitiv medical (cu CE mark); Înlocuirea standardului EN 14838 cu EN 17387, conform structurii de reglementare EN 14885:2022; Eliminarea cerinței de eficacitate fungicidă (*Aspergillus brasiliensis*), care nu este relevantă pentru scopul enunțat și nu corespunde cadrului normativ EN 16615.

Răspuns (4 iul 2025, 15:50): Bună ziua. Urmare a examinării textului clarificării, autoritatea contractantă menționează despre posibilitatea oferirii la alegere a acțiunii dezinfectantului levuricidă sau fungicidă. Standardele adiționale nu pot fi catalogate ca nefiind importante pentru un lot specific curățeniei critice. Iar în parte ce ține de scopul lotului propus, acesta va fi redenumit corect în conformitate cu noul caiet de sarcini pentru Dezinfectanți. Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 3 Curățarea și dezinfectia rapidă (alcool + săruri cuaternare, șervețele)

Data: 12 iun 2025, 15:15

Subiectul întrebării: Specificație tehnica

Întrebare: Dorim să semnalăm existența unui conflict de reglementare în cerințele tehnice din documentația de atribuire, referitor la tipul de produs solicitat pentru dezinfecția suprafețelor și a dispozitivelor medicale. Conform legislației europene în vigoare: Dacă produsul este destinat dezinfecției dispozitivelor medicale, acesta intră sub incidența Regulamentului (UE) 2017/745 privind dispozitivele medicale (MDR) sau a Directivei 93/42/CEE (MDD) și trebuie să dețină marcaj CE ca dispozitiv medical; Dacă produsul este destinat dezinfecției generale a suprafețelor, acesta este reglementat de Regulamentul (UE) nr. 528/2012 privind produsele biocide și nu trebuie să fie clasificat ca dispozitiv medical. Prin urmare, un produs nu poate fi simultan biocid și dispozitiv medical pentru același scop de utilizare. Această dublă cerință creează un conflict de reglementare și trebuie eliminată pentru a asigura conformitatea cu legislația în vigoare și pentru a evita ambiguitatea în evaluarea ofertelor. În scopul transparenței, legalității și siguranței în utilizare, recomandarea noastră fermă este ca autoritatea contractantă să solicite produse clasificate exclusiv ca dispozitive medicale pentru dezinfecția dispozitivelor medicale, întrucât acestea sunt supuse unor cerințe riguroase privind eficiența, calitatea și siguranța. Solicitare de modificare a cerințelor: Vă rugăm să modificați specificațiile tehnice astfel încât: Să fie clar specificat dacă se solicită un produs biocid sau un dispozitiv medical, conform destinației de utilizare; Să se elimine posibilitatea cumulării celor două clasificări în cadrul aceleiași cerințe, întrucât acest lucru încalcă legislația europeană aplicabilă;

Răspuns (4 iul 2025, 15:39): Bună ziua. Pentru lotul dat se va modifica denumirea lotului în conformitatea cu caietul nou de sarcini pentru Dezinfectanți. Vă mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 4 Dezinfecția igienică și chirurgicală pe baza de alcool, gel

Data: 12 iun 2025, 15:19

Subiectul întrebării: cu referire si la lotul 10

Întrebare: Dorim să aducem în atenția dumneavoastră câteva aspecte esențiale privind formularea cerințelor tehnice referitoare la produsele pe bază de alcool destinate dezinfectării mâinilor. Concentrația de alcool: În specificații nu este menționată unitatea de măsură a concentrației alcoolului — v/v (volum/volum) sau w/w (greutate/greutate). Această informație este esențială pentru evaluarea corectă a conformității produsului, întrucât v/v și w/w pot diferi semnificativ în valoare numerică. Lipsa acestei clarificări poate duce la interpretări diferite din partea ofertanților și la produse cu caracteristici tehnice neomogene. Timpul de acțiune (expunere): Expresia "exposure time" este formulată incorect și ambiguu, nefiind indicat nici standardul de testare, nici zona de aplicare. Pentru corectitudine și claritate, timpul de expunere trebuie menționat împreună cu standardul european corespunzător, astfel: Pentru dezinfecția igienică a mâinilor: EN 1500; Pentru dezinfecția chirurgicală a mâinilor: EN 12791. Vă rugăm să modificați cerințele tehnice după cum urmează: Să se specifice clar unitatea de exprimare a concentrației de alcool (ex: alcool $\geq 70\% \text{ v/v}$); Să se reformuleze cerințele privind timpul de expunere, prin indicarea explicită a standardelor aplicabile, după cum urmează: Expunere: dezinfecție igienică a mâinilor conform EN 1500; Expunere: dezinfecție chirurgicală a mâinilor conform EN 12791. Această ajustare este necesară pentru a asigura coerența documentației, transparența în evaluare și conformitatea cu normele europene de bună practică.

Răspuns (4 iul 2025, 18:41): Bună ziua. Dat fiind faptul că fiecare certificat european, atât EN 1500, cât și EN 12791, are clar stipulat domeniul de acțiune, este clar care este timpul de expozitție pentru fiecare din ele. Standardele europene (EN 1500, EN 12791 etc.) specifică în mod clar unitatea v/v, și nu w/w. Acestea fiind spuse, cerințele solicitate în clarificare, deja se regăsesc în caietul de sarcini solicitat, prin intermediul certificatelor europene a căror acțiune este indicată. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data: 5 iul 2025, 14:02

Subiectul întrebării: Toate loturile

Întrebare: Buna ziua. Conform scrisorii Nr. Rg02-3086 din 04 iulie 2025 CAPCS a expus anumite mausir de mediere cu anumite rectificari.Licitatia a fost expusa la urmatorul pas fara a respecta propria decizie. Solicitam schimbarea caietului de sarcini.Multumesc.

Răspuns (14 iul 2025, 09:11):

Bună ziua. Într-adevăr fișiere noi nu au fost recepționate de sistem. Vă mulțumim pentru atenționare.

Data: 5 iul 2025, 14:21

Subiectul întrebării: Lotul 3

Întrebare: Conform Nr. Rg02-3086 din 04 iulie 2025 „CAPCS ca măsură de remediere, propune modificarea în partea ce ține de lotul nr. 3, a denumirii lotului din „Dezinfecția și curatarea dispozitivelor medicale

Șervețele” în „Curățarea și dezinfecția rapidă (alcool + săruri cuaternare, șervețele)”, cu luarea în considerare a argumentelor contestatarului „Ericon” SRL la aspectul analizat și finalizarea procedurii de atribuire în conformitate cu legislația din domeniul achizițiilor publice.” Solicitam sa faceti modificarea in caietul tehnic.

Răspuns (14 iul 2025, 09:12):Bună ziua. Într-adevăr fișiere noi nu au fost recepționate de sistem. Vă mulțumim pentru atenționare.

Data:6 iul 2025, 13:01

Subiectul întrebării:Răspuns (4 iul 2025, 15:39): Bună ziua. Pentru lotul dat se va modifica denumirea lotului în conformitatea cu caietul nou de sarcini pentru Dezinfectanți. Vă mulțumim pentru clarificare.

Întrebare:Buna ziua.Nu a fost efectuada nici o modificare a caietului de sarcini.Solicitam sa rectificati documentatia.

Răspuns (14 iul 2025, 09:12):Bună ziua. Într-adevăr fișiere noi nu au fost recepționate de sistem. Vă mulțumim pentru atenționare.

Data:6 iul 2025, 18:03

Subiectul întrebării:Lot 3

Întrebare:Pentru lotul 3, Nu sunt incluse testări Faza 2, Etapa 2 obligatorii conform SM EN 14885 p 4.1 pag 16. și anume: EN 14561, EN 14562 EN 16615 bactericid și levuricid prin ștergere (șervețele). Pentru a demonstra eficacitatea unui dezinfectant, sunt necesare două teste: un test cantitativ de suspensie (Faza 2, Etapa 1) și un test cantitativ al purtătorului de microorganisme (Faza 2, Etapa 2). Aceste teste evaluează capacitatea dezinfectantului de a ucide microorganismele în diferite condiții, testul purtătorului simulând mai îndeaproape utilizarea practică. <https://www.hygcn.de/en/services/en-14885-disinfectants-activity-testing.html> Faza 2, Etapa 1: Test cantitativ de suspensie Acest test evaluează activitatea dezinfectantului împotriva microorganismelor suspendate într-un lichid. Dezinfectantul este amestecat cu o suspensie de microorganisme și, după un anumit timp de contact, se numără microorganismele rămase. Scopul este de a determina concentrația și timpul de contact necesare pentru un nivel dorit de reducere a microorganismelor. Acest test este un prim pas în evaluarea eficacității potențiale a dezinfectantului. Faza 2, Etapa 2: Test cantitativ al purtătorului de microorganisme Acest test simulează mai îndeaproape condițiile practice de aplicare decât testul de suspensie. Microorganismele sunt aplicate pe o suprafață (de exemplu, oțel inoxidabil, sticlă sau PVC) și uscate. Dezinfectantul este apoi aplicat pe suprafața inoculată, iar după un anumit timp de contact, microorganismele rămase sunt recuperate și numărate. Acest test ajută la evaluarea performanței dezinfectantului pe suprafețe în condiții care imită utilizarea în lumea reală. De ce sunt necesare ambele teste: Testul de suspensie oferă un mediu controlat pentru a evalua eficacitatea de bază, dar nu reprezintă pe deplin modul în care un dezinfectant se va comporta pe diferite suprafețe și în diverse situații. Testul de purtător (Etapa 2) introduce variabile precum tipul de suprafață, uscarea și potențialul dezinfectantului de a fi inactivat de materia organică, oferind o evaluare mai realistă a performanței dezinfectantului în contexte practice, și ar necesita o altă concentrație și expozitie pentru eficiență. Prin combinarea rezultatelor ambelor teste, se poate obține o înțelegere mai cuprinzătoare a eficacității dezinfectantului, asigurându-se că acesta îndeplinește standardele necesare pentru utilizarea sa preconizată în aria medicală. Pentru respectarea SM EN 14885 solicităm includerea testelor Faza 2, Etapa 2 drept cerință obligatorie pentru lotul 3.

Răspuns (15 iul 2025, 12:33):Bună ziua. Urmare a consultării cu specialiștii din domeniu: pasul 2 nu este obligatoriu. În dependență de efectul și gradul de dovadă științifică dorit, utilizatorul este liber să aleagă să achiziționeze și să utilizeze dezinfectantul. Vă mulțumim pentru clarificare.

Data:17 iul 2025, 10:21

Subiectul întrebării:toate loturile

Întrebare:Bună ziua ,solicităm să fie luata în considerație decizia ANSC cu privire la suspendarea procedurii pina la luare deciziei.In cazul in care se va expune ANSC cu anumite rectificări autoritatea contractantă va fi nevoită să expună corectări și reluarea termenilor . Mulțumim.

Răspuns (17 iul 2025, 17:59):Bună ziua. A fost emisă și publicată decizia ANSC Nr. 03D-748-25 Data: 17.07.2025.

Data:17 iul 2025, 10:38

Subiectul întrebării:Lotul 3

Întrebare:Solicităm să fie trecerea în următoarea etapă după decizia ANSC.

Răspuns (17 iul 2025, 17:59):Bună ziua. A fost emisă și publicată decizia ANSC Nr. 03D-748-25 Data: 17.07.2025.

Data:17 iul 2025, 18:04

Subiectul întrebării:lotul 2-4.1.4.2

Întrebare:Ce ține de probarea EN prin soluția de mediere.Expunerea CAPCS la lotul 1 și anume - „...Produsul înregistrat la ANSP cu un Dosar de înregistrare în care sunt incluse toate EN-urile și cerințele tehnice solicitate” este valabilă și pentru lotul 2? Ca orice agent economic să poată prezenta dosar unde sunt menționate EN înregistrate.Multumim.

Răspuns (17 iul 2025, 18:19):Bună seara. Dacă corect a fost înțeleasă întrebarea, pentru fiecare produs biocid va fi prezentat certificatul de înregistrare care va include toate EN-urile solicitate, care respectă și EN14885:2022. Doar pentru condițiile de curățenie și murdărie vor fi prezentate acte suplimentare cu informația marcată direct în ofertă (pentru ca fiecare să poată examina ofertele propuse), care au fost parte a dosarului de înregistrare a produsului la ANSP, cum este solicitat la finalul specificației tehnice.

Data:17 iul 2025, 18:21

Subiectul întrebării:lotul 2

Întrebare:Va fi necesar de prezentat rapoarte de testare din dosarul de înregistrare de la ANSP pentru probarea aplicabilității la curate sau murdare?

Răspuns (17 iul 2025, 18:39):Bună seara. Da, trebuie de prezentat rapoarte de testare din dosarul de înregistrare de la ANSP pentru probarea aplicabilității la curate sau murdare, unde operatorul va marca condițiile.

Data:17 iul 2025, 18:23

Subiectul întrebării:lotul 1,2

Întrebare:Actele suplimentare din dosar presupune rapoartele de testare a produsului care va demonstra eficacitatea produsului la condiții curate și murdare?

Răspuns (17 iul 2025, 18:43):Bună seara. Da, trebuie de prezentat rapoarte de testare din dosarul de înregistrare de la ANSP pentru probarea aplicabilității la curate sau murdare, unde operatorul va marca condițiile.

Data:17 iul 2025, 18:31

Subiectul întrebării:Răspuns (17 iul 2025, 18:19): Bună seara. Dacă corect a fost înțeleasă întrebarea, pentru fiecare produs biocid va fi prezentat certificatul de înregistrare care va include toate EN-urile solicitate, care respectă și EN14885:2022. Doar pentru condițiile de curățenie și murdărie vor fi prezentate acte suplimentare cu informația marcată direct în ofertă (pentru ca fiecare să poată examina ofertele propuse), care au fost parte a dosarului de înregistrare a produsului la ANSP, cum este solicitat la finalul specificației tehnice.

Întrebare:lotul1,2.Actele suplimentare se rezumă a fi rapoartele de testare din dosarul de înregistrare la ANSP?

Răspuns (17 iul 2025, 18:46):Conform cerințelor din documentația standard, condițiile de curățenie sau murdărie vor fi confirmate prin prezentarea unui act emis de ANSP, cu atașarea rapoartelor de încercări (testări microbiologice) care au stat la baza emiterii certificatului de înregistrare ca biocid și care va demonstra condițiile solicitate de către autoritatea contractantă (cu marcarea în raport a parametrilor solicitați), ceea ce presupune că trebuie să atașați la ofertă un act emis de ANSP în care să fie specificate condițiile de testare, cu anexarea rapoartelor din dosar marcate, pentru a respecta principiul transparenței procedurii de achiziție și a ofertelor depuse.

Modificări operate în documentația de atribuire:

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

Rezumatul modificărilor	
Publicate în BAP/alte mijloacele de informare <i>(după caz)</i>	

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

Până la termenul-limită (data 4 sept 2025, ora 15:00), au depus oferta 7 operatori economici:

Nr. de ordine	Denumirea operatorului economic	IDNO	Fondator/Administrator
1	Dezmed-CV SRL	1008600056835	Liliana Poiata
2	Dita EstFarm SRL	1002600046359	1. Chirtoacă Iurie 2. Chirtoacă Svetlana
3	Ericon SRL	1003600000316	Bunic Gheorghe
4	M-Inter-Farma SA	1003600005263	Morozov Maria Vladimir
5	Policontract SRL	1003600068776	Cires Ion

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Dezmed-CV SRL	Dita EstFarm	Ericon SRL	M-Inter-Farma SA	Policontract SRL
	(Descrierea criteriului/cerinței)						
1	Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	+	+	+	+	+
2	Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021	+	+	+	+	+
		Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.					
		ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică ofertată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:					
		- pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;					
		- pentru parametrii tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).					
		În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor ofertați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei					
		NOTĂ:					

3	Modul de elaborare a Specificației de preț	Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.	Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertantul le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.	Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (<i>întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini</i>).	Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.	Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.	Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cunul cu mostra de produs.	Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.	Correspunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „ corespunde/nu corespunde ”, iar fiind selectată metoda de „ <i>testare clinică</i> ”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali , ce vor fi considerate drept probe.	Correspunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „ corespunde/nu corespunde ”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare , ce va fi considerat drept probă.	Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</i>	
													+
													+
													+
													+
													+

		Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.					
4	DUAЕ	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; <i>Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</i>	+	+	+	+	+
5	Garanția pentru ofertă	- 2% din valoarea ofertei fără TVA.	165 700,00	140 000,00	140 000,00	31 000,00	20 050,00
		-În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediu CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.		Scrisoare bancara		Scrisoare bancara	
		- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;; <i>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.</i>	Transfer		Transfer		Transfer
6	Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. <i>Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.</i>	+	+	+	+	+
<u>Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAЕ și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei.</u>				+			

Nota: Operatorii economici participanți urmeară să depună oferta prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat. Informațiile din cadrul platformei SIA "RSAP" Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.									
17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUA/E care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 17 alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.									
7	Certificat de atribuire a contului bancar	de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	+						
8	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	+						
9	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.	+						
10	Situația financiară	Ultimul raport financiar/situația financiară – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	+						

11	Declarație	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) conform specificației tehnice solicitate pentru fiecare lot în parte, minim 50% din termenul total de valabilitate indicat, dar nu mai puțin de 1 an. - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	+	+	+	+	+
12	DECLARAȚIE cu privire la prezentarea eşantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante în sensul prevederilor Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, examinarea mostrelor, presupune efectuarea analizei acestora prin prisma prevederilor art. 17 și, implicit, art. 22 alin. (1) lit. e) din Legea menționată	Eşantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea în scris a autorității contractante, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs (mostră) în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic.	+	+	+	+	+
		Eşantioane (mostre) vor fi prezentate pentru verificarea conformității documentelor ofertei tehnice cu realitatea.					
		Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor HG 702/703/704 din 2018.					
		Obligatoriu vor fi indicate pe ambalaj mostrele date de identitate precum: denumirea, modelul articolului, producătorul, țara producerii, numărul lotului, seria, termenii de valabilitate, condițiile de sterilizare și păstrare ale produsului. Informația indicată pe ambalaj trebuie să coincidă în mod obligatoriu cu eticheta produsului.					
		Notă: Neprezentarea Eşantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model.					
13	Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.					
		Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu <u>indicarea/marcarea numărului de referință/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire.</u>	+		+	+	+
14,1	Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor.	+				
		Neprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a ofertei) Notă:					
		Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.					

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

Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Valoarea din sistem	Ofertant	Correspondența cu cerințele de calificare	Correspondența cu specificațiile tehnice
1	3.1 Dezinfectarea și curățarea suprafețelor. (suprafețe non critice) (ambalaj ≤ 5 litru)	Litri soluție de lucru	2080730	745281,69	Ericon SRL	+	+
1	3.2 Dezinfectarea și curățarea suprafețelor. (suprafețe non critice) (ambalaj ≤ 1 litru)	Litri soluție de lucru	1343411		Ericon SRL	+	+
1	3.1 Dezinfectarea și curățarea suprafețelor. (suprafețe non critice) (ambalaj ≤ 5 litru)	Litri soluție de lucru	2080730	1325459,19	Dita EstFarm SRL	-	Nu a fost examinat
1	3.2 Dezinfectarea și curățarea suprafețelor. (suprafețe non critice) (ambalaj ≤ 1 litru)	Litri soluție de lucru	1343411		Dita EstFarm SRL	-	Nu a fost examinat
2	4.1 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤5L)	Litri soluție de lucru	3768820	3009584,81	Dita EstFarm SRL	+	-
2	4.2 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤1L)	Litri soluție de lucru	1414235		Dita EstFarm SRL	+	-
2	4.1 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤5L)	Litri soluție de lucru	3768820	3010000	Ericon SRL	+	+
2	4.2 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤1L)	Litri soluție de lucru	1414235		Ericon SRL	+	+
2	4.1 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤5L)	Litri soluție de lucru	3768820	4909908,3	Dezmed-CV SRL	+	Nu a fost examinat
2	4.2 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤1L)	Litri soluție de lucru	1414235		Dezmed-CV SRL	+	Nu a fost examinat
3	Curățarea și dezinfecția rapidă (alcool + săruri cuaternare, șervețele)	Bucată	1765210	1200342,8	Ericon SRL	+	-
3	Curățarea și dezinfecția rapidă (alcool + săruri cuaternare, șervețele)	Bucată	1765210	1465124,3	Dezmed-CV SRL	+	+
3	Curățarea și dezinfecția rapidă (alcool + săruri cuaternare, șervețele)	Bucată	1765210	1517000	M-Inter-Farma SA	+	Nu a fost examinat
4	18.1 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, gel 1L	Litri	3045	309890,61	Dita EstFarm SRL	+	-
4	18.2 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, gel ≤5L	Litri	5358		Dita EstFarm SRL	+	-

4	18.1 Dezinfecția igienică și chirurgicală pe baza de alcool, gel 1L	Litri	3045	310000	Dezmed-CV SRL	+	+
4	18.2 Dezinfecția igienică și chirurgicală pe baza de alcool, gel ≤5L	Litri	5358		Dezmed-CV SRL	+	+
5	Soluție de training sau testare a dezinfecției mîinilor	Litri	428	158360	Dezmed-CV SRL	+	+
5	Soluție de training sau testare a dezinfecției mîinilor	Litri	428	273920	Ericon SRL	+	Nu a fost examinat
6	Clorură de var	Kg	26900	470750	Policontract SRL	+	-
7	Peroxid de hidrogen cu acțiune dezinfecțantă (medicinal) canistre până la 5 litri	Litri	31207	374484	Policontract SRL	+	-
8	Peroxid de hidrogen cu acțiune dezinfecțantă (medicinal) canistre până la 1 litru (inclusiv)	Litri	12250	156800	Policontract SRL	+	-
9	Spălarea și dezinfecția vaselei de masă, spălare manuală	Litri	1441900	865140	Ericon SRL	+	-
9	Spălarea și dezinfecția vaselei de masă, spălare manuală	Litri	1441900	1124682	Dezmed-CV SRL	+	+
10	19.1 Dezinfecția igienică și chirurgicală pe baza de alcool, lichid 1L	Litri	128	7356	Dezmed-CV SRL	+	+
10	19.1 Dezinfecția igienică și chirurgicală pe baza de alcool, lichid 1L	Litri	128	7357,03	Dita EstFarm SRL	+	-

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

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

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

Data solicitării	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului operatorului economic
01.09.2025	Dezmed-CV SRL Dita EstFarm SRL SRL Ericon SRL M-Inter-Farma SA Policontract SRL	Autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DVAE solicită prezentarea unui act emis de ANSP pentru confirmarea condițiilor de curățenie sau murdărie la loturile nr.1, 2, 3, 7, 8 și 9. Dat fiind faptul că Agenția Națională de Sănătate Publică deja actualizează certificatele de înregistrare unde se regăsesc și condițiile în care au fost efectuate testările, solicităm respectuos, prezentarea acestora actualizate. Totodată, urmează să fie prezentat Formularul Specificației de Preț cu prețurile rectificate urmare a licitației electronice. Documentele lipsă la oferta inițială solicitate de către autoritatea contractantă supra, se vor prezenta cu scrisoare de însoțire, în termen cât mai restrâns posibil pe poșta electronică office@capcs.gov.md, dar nu mai târziu de data 15.09.2025. Totodată va atenționăm că neprezentarea clarificărilor în termenul stabilit va constitui temei de descalificare a ofertantului conform art. 17 alin (5) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.	Au fost transmise formularele cu prețurile rectificate.
14.08.2025	Dita EstFarm SRL	Autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DVAE solicită prezentarea documentelor confirmative și certificatele de înregistrare ca produse biocide pentru toate produsele oferite (nominalizate în standardele de referință), conform pct. 16.13 și 16.14.2 din anunțul de participare:	Au fost transmise documentele lipsă prin demersul

		16.13.Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire. 16.14.2.Prezentarea dovezii privind înregistrarea produsului biocid de către Agenția Națională pentru Sanatate Publica(ANSP), valabilă, - copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Neprezentarea dovezii privind înregistrarea produsului biocid de către Agenția Națională pentru Sanatate Publica(ANSP), în termenul menționat, servește drept temei de descalificare a ofertei. De asemenea, urmează să prezentați un act emis de ANSP, cu atașarea rapoartelor de încercări (testări microbiologice) care au stat la baza emiterii certificatului de înregistrare ca biocid și care va demonstra condițiile solicitate de către autoritatea contractantă (cu marcarea în raport a parametrilor solicitați), pentru confirmarea condițiilor de curățenie sau murdărie la loturile nr.1 și 2. Totodată, urmează să fie prezentat Formularul Specificației de Preț cu prețurile rectificate urmare a licitației electronice. Documentele lipsă la oferta inițială solicitate de către autoritatea contractantă supra, se vor prezenta cu scrisoare de însoțire, în termen cât mai restrâns posibil pe poșta electronică office@capcs.gov.md, dar nu mai târziu de data 19.08.2025. Totodată vă atenționăm că neprezentarea clarificărilor în termenul stabilit va constitui temei de descalificare a ofertantului conform art. 17 alin (5) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice.	Scrisoare T- 729 din 15.08.2025 raspuns la Rg02-3684 din 14.08.2025.semnat
16.09.2025	Dita EstFarm SRL	Pentru lotul nr. 2 4.1 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤5L) 4.2 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤1L) S-a solicitat conform Anunțului de participare: S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22): S-a constatat în procesul evaluării: -levuricidă/fungicidă EN 16615 (c.m.*) -micobactericidă/tuberculocidă EN 14348 (c.m.*) - Fisa tehnica de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului; - Instrucțiunea de utilizare a produsului - copie sau original - în limbă de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin semnătura și ștampila participantului. -levuricidă /fungicidă EN 16615 (c.m.*) -micobactericidă/ tuberculocidă EN 14348 (c.m.*) Lipsa acțiunii levuricidă/fungicidă EN 16615 (c.m.*), în certificatul de înregistrare; În certificatul actualizat de înregistrare este indicat Micobactericidă EN 14348:2005 în condiții de curățenie Lipsa Fișei tehnice de Securitate și instrucțiunii de utilizare în formularul Specificației tehnice Pentru lotul nr. 4 și 10 18.1 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, gel 1L 18.2 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, gel ≤5L 19.1 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, lichid 1L S-a solicitat conform Anunțului de participare: S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22): S-a constatat în procesul evaluării: -levuricidă/fungicidă EN 16615 (c.m.*)	Au fost transmise explicații prin demersul Nr. T - 756 din 19.09.2025

16.09.2025	Dezmed-CV SRL	- Fișa tehnica de securitate a produsului chimic - copie sau original - în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin aplicarea semnăturii și stampilei Participantului; - Instrucțiunea de utilizare a produsului - copie sau original - în limba de circulație internațională și traducerea în limba română, confirmată prin semnătura și ștampila participantului. -bactericidă EN 13727, EN 1500, EN 12791 -virucidă EN 14476, acțiune virucidă complete -microbactericidă EN 14348 Cerințe tehnice:În certificatul actualizat nu se regăsesc: -bactericidă EN 1500, EN 12791, adică testarea la Escherichia coli K12, NCTC 10538 și normal skin flora. -virucidă EN 14476, acțiune virucidă completă -microbactericidă EN 14348 Lipsa Fișei tehnice de Securitate și instrucțiunii de utilizare în formularul Specificației tehnice Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită expunerea dvs. în ce măsură oferta prezentată satisface cerințele tehnice minime ale autorității contractante. Documentele se vor prezenta cu scrisoare de însoțire, în termen cât mai restrâns posibil pe poșta electronică office@capcs.gov.md, dar nu mai târziu de data 19.09.2025. Toatădata vă atenționăm că ne reprezentarea clarificărilor în termenul stabilit va constitui temei de descalificare a ofertantului conform art. 17 alin (5) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Pentru lotul nr. 3 <i>Curățarea și dezinfecția rapidă (alcool + săruri cuatearnare, șervețele)</i> <table><tr><td>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</td><td>S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):</td><td>S-a constatat în procesul evaluării:</td></tr><tr><td>Șervețele impregnate, dimensiuni nu mai mici de 9 x 16 cm</td><td>Șervețele de dimensiuni 12 x 16 cm.</td><td>Nu a fost prezentate dovezi confirmative din partea producătorului asupra dimensiunilor șervețelor.</td></tr></table> Pentru lotul nr. 9 <i>Spălarea și dezinfecția veselei de masă, spălare manuală</i> <table><tr><td>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</td><td>S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):</td><td>S-a constatat în procesul evaluării:</td></tr><tr><td>- Declarație de conformitate pentru utilizarea în contact cu alimentele</td><td>Declarația nu se regăsește</td><td>Declarația nu se regăsește la ofertă</td></tr></table> Pentru lotul nr. 10 - 19.1 <i>Dezinfecția igienică și chirurgicală pe baza de alcool, lichid 1L</i> <table><tr><td>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</td><td>S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):</td><td>S-a constatat în procesul evaluării:</td></tr><tr><td>- Test dermatologic</td><td>- testat la toleranța dermatologică.</td><td>Nu au fost regăsite documentele confirmative, doar mențiunea în broșura producătorului</td></tr></table> Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită expunerea dvs. în ce măsură oferta prezentată satisface cerințele tehnice minime ale autorității contractante. Documentele se vor prezenta cu scrisoare de însoțire, în termen cât mai restrâns posibil pe poșta electronică office@capcs.gov.md, dar nu mai târziu de data 19.09.2025.	S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:	Șervețele impregnate, dimensiuni nu mai mici de 9 x 16 cm	Șervețele de dimensiuni 12 x 16 cm.	Nu a fost prezentate dovezi confirmative din partea producătorului asupra dimensiunilor șervețelor.	S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:	- Declarație de conformitate pentru utilizarea în contact cu alimentele	Declarația nu se regăsește	Declarația nu se regăsește la ofertă	S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:	- Test dermatologic	- testat la toleranța dermatologică.	Nu au fost regăsite documentele confirmative, doar mențiunea în broșura producătorului
S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:																		
Șervețele impregnate, dimensiuni nu mai mici de 9 x 16 cm	Șervețele de dimensiuni 12 x 16 cm.	Nu a fost prezentate dovezi confirmative din partea producătorului asupra dimensiunilor șervețelor.																		
S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:																		
- Declarație de conformitate pentru utilizarea în contact cu alimentele	Declarația nu se regăsește	Declarația nu se regăsește la ofertă																		
S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:																		
- Test dermatologic	- testat la toleranța dermatologică.	Nu au fost regăsite documentele confirmative, doar mențiunea în broșura producătorului																		
		Au fost transmise informații suplimentare prin demersul Rg01-6166 18.09.2025																		

Ofertanții respinși/descalificați ca oferte de bază:

1. Oferta operatorului economic **Dita EstFarm SRL** se respinge în conformitate cu art. 69 alin. (6) lit. b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, având în vedere că nu corespunde cerințelor tehnice indicate în documentația de atribuire, după cum urmează:

Lotul nr. 2 4.1 Curățarea și dezinfectia curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤5L)

Lotul nr. 2 4.2 Curățarea și dezinfectia curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤1L)

Pentru **lotul nr.2** a fost solicitat ca produsele oferite să fie înregistrate cu toate EN-urile solicitate, iar în certificatul ce înregistrare acțiunea micobacterică este testată în condiții de curățenie. În caietul de sarcini a fost solicitată acțiunea micobacterică/tuberculocică EN 14348 (c.m.*).

Afirmația operatorului economic „*Acțiunea EN 14348 Tuberculocică, prin testul anexat. Acesta nu se regăsește în înregistrarea curentă actualizată, fiind o omitere din partea ANSP. Pentru confirmare atașăm testele din dosarul depus în data de 26.08.2025*” nu are o argumentare dovedită, fiind implicată o parte terță care nu s-a expus. Totodată, la etapa emiterii prezentei decizii Certificatul de înregistrare nu conține toate acțiunile solicitate în caietul de sarcini, după cum a fost solicitat în caietul de sarcini.

Lotul nr. 4 18.1 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, gel 1L

Lotul nr. 4 18.2 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, gel ≤5L

Certificatul prezentat pentru produsul oferit la **lotul nr.4** nu include EN-urile solicitate.

În certificatul prezentat nu se regăsesc acțiunile solicitate, după cum urmează:

-bacterică EN 1500, EN 12791, adică testarea la Escherichia coli K12, NCTC 10538 și normal skin flora.

-virucidă EN 14476, acțiune virucidă completă

-microbacterică EN 14348

-Astfel că produsele care nu sunt înregistrate cu EN-urile solicitate se vor respinge, în conformitate cu documentația standard.

2. Oferta operatorului economic **Ericon SRL** se respinge în conformitate cu art. 69 alin. (6) lit. b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, având în vedere că nu corespunde cerințelor tehnice indicate în documentația de atribuire, după cum urmează:

Lotul nr. 3 Curățarea și dezinfectia rapidă (alcool + săruri cuaternare, șervețele) - A fost solicitată expoziția până la 5 minute, a fost oferită până la 10 minute.

Lotul nr. 9 Spălarea și dezinfectia veselei de masă, spălare manuală - A fost solicitat acțiunea -virucidă EN 14476 (c.m.*), a fost oferită acțiunea virucidă (incompletă / contra virusurilor anvelopate) EN 14476 (c.m.*).

Produsul dvs., pe baza tulpinilor menționate (Vaccinia, HIV, HBV, Rotavirus, etc.), poate fi revendicat ca „virucid contra virusurilor anvelopate (virucid incomplet)”.

Nu poate fi încadrat la „virucid complet” conform EN 14476, deoarece lipsesc testele obligatorii pe Poliovirus + Adenovirus.

Luând în calcul că a fost solicitat ca toate EN-urile să fie coordonate conform EN-ului general EN 14885:2022, și a fost solicitat acțiunea -virucidă EN 14476 (c.m.*), testările incluse în certificat deduc necorespunderea la nivelul acestei cerințe.

2. Oferta operatorului economic **Policontract SRL** se respinge în conformitate cu art. 69 alin. (6) lit. b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, având în vedere că nu corespunde cerințelor tehnice indicate în documentația de atribuire, după cum urmează:

Lotul nr. 6 Clorură de var - Certificatul prezentat nu include EN-urile solicitate

Operatorul economic va indica forma și mărimea ambalajului.

A fost solicitat Acțiunea dezinfectantului Bactericidă EN 13697, EN 13623, fungicidă EN 13697, sporticidă EN 13704 și sau EN 17126, a fost oferit conform certificatului de înregistrare Eficacitatea împotriva:

Bactericidă – activ pe bacterii Gram-pozitive și Gram-negative (inclusiv *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus hirae*).

Fungicidă – activ împotriva *Candida albicans* și a altor drojii/mucegăiuri.

Virucid – eficient pe virusuri cu înveliș și unele fără înveliș (de ex. adenovirus, poliovirus, norovirus, virus gripal, coronavirusuri).
Sporicidă – la concentrații mai mari și timp de contact adecvat, inactivează sporii bacterieni (ex. *Bacillus subtilis*, *Clostridium difficile*).
Mycobactericid – eficient contra *Mycobacterium tuberculosis* și tulpinilor atipice (ex. *M. avium*), dar necesită concentrații mai ridicate.

Livrat în 2024"

Lotul nr. 7 Peroxid de hidrogen cu acțiune dezinfectantă (medicinal) canistre până la 5 litri - "A fost solicitată Expoziția: ≤ 30 min, a fost oferită conform certificatului de înregistrare 60min la concentrația de 6%.

Produsul nu este înregistrat cu acțiunea virucidă

Au prezentat Certificatul de înregistrare Actualizat, cu acțiunea -bactericidă EN 13727 (c.c.*)

-levuricidă/fungicidă EN 13624 (c.c.*), lipsește -virucidă (incompletă / contra virusurilor anvelopate) EN 14476 (c.c.*)

Lotul nr. 8 Peroxid de hidrogen cu acțiune dezinfectantă (medicinal) canistre până la 1 litru (inclusiv) - A fost solicitată Expoziția: ≤ 30 min, a fost oferită conform certificatului de înregistrare 60min la concentrația de 6%.

Produsul nu este înregistrat cu acțiunea virucidă

Au prezentat Certificatul de înregistrare Actualizat, cu acțiunea -bactericidă EN 13727 (c.c.*)

-levuricidă/fungicidă EN 13624 (c.c.*), lipsește -virucidă (incompletă / contra virusurilor anvelopate) EN 14476 (c.c.*)

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot

Justificarea deciziei de a nu atribui contractul pe loturi:

Criteriul de atribuire aplicat:

Prețul cel mai scăzut

(În cazul în care în cadrul procedurii de atribuire sunt aplicate mai multe criterii de atribuire, se vor indica toate criteriile de atribuire aplicate și denumirea loturilor aferente)
Informația privind factorii de evaluare aplicați:
(Se va completa pentru loturile care au fost atribuite în baza criteriilor: cel mai bun raport calitate-preț sau cel mai bun raport calitate-cost)

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

Denumirea operatorului economic n			Total
Denumire factorul 1	Ponderea		
Denumire factorul n	Ponderea		

Reevaluarea ofertelor:

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

Motivul reevaluării ofertelor	
Modificările operate	

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

Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Model art	Țara de origine	Producător	Standarde de referință	Ofertant
1	3.1 Dezinfectarea si curatarea suprafețelor. (suprafețe non critice) (ambalaj ≤ 5 litru)	Litri soluție de lucru	2080730	0,2	0,216	416146	449437,68	DDN Surf 5 L, 0,25 % ref 1076020.	Franta	Franklab	P-0010/2023	Ericon SRL
1	3.2 Dezinfectarea si curatarea suprafețelor. (suprafețe non critice) (ambalaj ≤ 1 litru)	Litri soluție de lucru	1343411	0,245	0,265	329135,695	356003,915	DDN Surf 1 L, 0,25 % ref 1076016	Franta	Franklab	P-0010/2023	Ericon SRL
2	4.1 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC (sare cuaternară, 30 min, ≤5L)	Litri soluție de lucru	3768820	0,52	0,562	1959786,4	2118076,84	Surfanios Premium 5L, 0,5%	Franta	Ecolab/ Anios	P-0083/2023	Ericon SRL
2	4.2 Curățarea și dezinfecția curentă a suprafețelor, staționare TBC	Litri soluție de lucru	1414235	0,7426	0,802	1050210,911	1134216,47	Surfanios Premium 1L, 0,5%	Franta	Ecolab/ Anios	P-0083/2023	Ericon SRL

9	Spălarea și dezinfectia veselei de masă, spălare manuală	Litri	1441900	0,78	0,8424	1124682	1214656,56	Dezfarm 5L canistra	R.Moldova	DEZ FARM TEH SRL	înregistrare ANSP P-0186/2025 din 05.02.2025 înregistrare la AMDM DM000323712 din 11.11.2021	Dezmed-CV SRL
10	19.1 Dezinfectia igienica si chirurgicala pe baza de alcool, lichid 1L	Litri	128	57,46875	62,06625	7356	7944,48	GAMADEZ 1L LICHID cu pompa	R.Moldova	ECOCHI M GRUP SRL	înregistrare ANSP P-0189/2025 din 5.02.2025	Dezmed-CV SRL

Contractele de achiziție urmează a fi întocmite de către CAPCS și va fi semnat începând cu data de **07.10.2025**.

După expirarea termenului de așteptare operatorii economici desemnați câștigători prezintă, la încheierea contractului, garanția de bună execuție a acestuia. Potrivit documentației de atribuire garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2026.

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

Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Participanții din cadrul procedurii de achiziții în cauză și beneficiarii finali	Rg02-4156 din 23.09.2025	<i>e-mail</i>

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

Termenul de așteptare pentru încheierea contractului:

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

(Selectați termenul de așteptare respectat. Calcularea termenelor prevăzute de Legea nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice, inclusiv a termenelor de așteptare, se efectuează în conformitate cu prevederile TITLULUI IV Capitulul I (Calcularea Termenului) al Codului Civil al Republicii Moldova)

Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

Denumirea operatorului economic	POLICONTR ACT SRL
Beneficiar	IMSP Spitalul Raional Orhei
IDNO	100360006877 6
Întreprinderea:	Cu capital autohton/ Cu capital mixt/asociere/ Cu capital străin
Numărul și data contractului înregistrat de CAPCS	12/29/2025 250984497- 0541-0475 2
Cod CPV	33100000-1 18420
Valoarea contractului	fără TVA inclusiv TVA
Termen de valabilitate al contractului	31.03.2026
Termenul limită de livrare/prestare/ executare al contractului	Livrarea bunurilor/serviciilor se efectuează de către Furnizor/Prestator în condițiile și termenele prevăzute de graficul de livrare/prestare indicat în anexa nr. 5.

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):

(Nu)	Au fost aplicate criteriile pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate (lei MD):	Codul CPV al lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate:	33100000-1	Criteriul de atribuire pentru lotul/loturile pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate: Prețul cel mai scăzut V ☐ 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 lucru pentru încheierea contractului/contractelor indicate a fost respectat (acceptând 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, aceastea 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



