

DARE DE SEAMĂ

de atribuire a contractului de achiziții publice

Nr. 1 din 25.03.2026

1. Date cu privire la autoritatea contractantă:

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

2. Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<input type="checkbox"/> Cererea ofertelor de prețuri <input checked="" type="checkbox"/> Licitație deschisă <input type="checkbox"/> Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* <input type="checkbox"/> 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)	ocds-b3wdp1-MD-1754913019391
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	<input checked="" type="checkbox"/> Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări
Obiectul achiziției	Achiziționarea dispozitivelor medicale, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2026 (repetat)
Cod CPV	33100000-1
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	ocds-b3wdp1-MD-1768573008104 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1768573008104?tab=contract-notice

	Data publicării: 16.01.2026
Platforma de achiziții publice utilizată	<input checked="" type="checkbox"/> achizitii.md; <input type="checkbox"/> e-licitatie.md; <input type="checkbox"/> yptender.md
Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_61_0.pdf
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_63_0.pdf 15 AUGUST 2025, VINERI BULETINUL ACHIZIȚIILOR PUBLICE NR. 63
Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz)	<input type="checkbox"/> Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input checked="" type="checkbox"/> Licitație electronică <input type="checkbox"/> Catalog electronic
Sursa de finanțare	<input checked="" type="checkbox"/> Buget de stat; <input type="checkbox"/> Buget CNAM; <input type="checkbox"/> Buget CNAS; <input type="checkbox"/> Surse externe; <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	3 826 273,28 lei

3. Clarificări privind documentația de atribuire:

Lot nr. 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)

Data:

19 ian 2026, 09:01

Subiectul întrebării:

BUGETUL NEADEC VAT

Întrebare:

Bună ziua! Nu înțelegem modul în care CAPCS analizează situația de pe piață în ceea ce privește produsul RPR. În cadrul procedurii pentru anul 2025 (<https://achizitii.md/ro/public/tender/21279983/lot/11894836/>), prețul câștigător a fost de 0,78 lei per test, valoare care deja reprezenta un prag critic minim pentru acest produs. În procedura pentru anul 2026 (<https://achizitii.md/ro/public/tender/21465533/lot/12129011/>), bugetul a fost redus cu aproximativ 37%, până la 0,57 lei per test, ceea ce este nerealist din punct de vedere economic. Tocmai din acest motiv lotul respectiv nu a fost adjudecat, deoarece prețul stabilit a fost unul nesustenabil pentru piață. Menționăm în mod clar că produsele medicale nu sunt obținute „din nimic” sau la costuri simbolice. La nivel global, nu există o tendință de ieftinire a logisticii, materiilor prime sau forței de muncă — dimpotrivă, se constată o creștere semnificativă a acestor costuri. În prezent, procedura este publicată din nou cu un preț de 0,60 lei per test, valoare care, în continuare, nu reflectă realitățile pieței. Niciun producător nu poate furniza un produs RPR de calitate corespunzătoare la un asemenea preț. În acest context, solicităm revizuirea bugetului alocat, întrucât acesta a fost stabilit incorect și nu corespunde condițiilor reale ale pieței, fapt care riscă să ducă din nou la eșecul procedurii. Vă rugăm să luați în considerare cele expuse și să procedați la ajustarea bugetului în mod realist și fundamentat.

Răspuns (20 ian 2026, 15:21):

Bună ziua, comparativ cu procedura anterioară a fost ajustată valoarea estimată pentru lotul menționat. Totodată, valoarea estimată este stabilită în funcție de mijloacele financiare disponibile. Mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardioliipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)

Data:

19 ian 2026, 09:21

Subiectul întrebării:

Precalificare OMS

Întrebare:

În legătură cu criteriile indicate în anunțul de participare, inclusiv solicitarea prezentării Certificatului ISO 13485, marcajului IVD, precum și a precalificării OMS, dorim să oferim următoarele clarificări referitoare la setul RPR Latex. Setul RPR (Rapid Plasma Reagin) Latex nu se încadrează în categoria testelor rapide (rapid tests / point-of-care tests), în pofida utilizării termenului „Rapid” în denumirea sa. Acesta reprezintă un test serologic de screening efectuat exclusiv în condiții de laborator, care presupune: prelucrarea prealabilă a probei biologice (obținerea serului sau plasmiei, centrifugare); utilizarea echipamentelor și consumabilelor de laborator; efectuarea analizei de către personal de laborator calificat; interpretarea profesională a reacției de aglutinare, cu posibilitatea unei evaluări semicantitative sau a titrării. Conform practicii de reglementare și utilizării curente, testele rapide (point-of-care) sunt acele teste care pot fi efectuate direct la locul acordării asistenței medicale, fără prelucrare de laborator a probei, de regulă în format imunocromatografic (casete sau benzi), cu un rezultat simplu „pozitiv / negativ”. Metodologia utilizată de RPR Latex, bazată pe o reacție serologică netreponemică de aglutinare, este fundamental diferită de cea a testelor rapide și nu corespunde criteriilor de diagnostic point-of-care. Menționăm, de asemenea, că termenul „Rapid” din denumirea RPR are un caracter istoric și se referă la viteza reacției comparativ cu metodele serologice mai vechi, fără a defini testul ca fiind unul rapid în sensul reglementărilor actuale. Totodată, din formularea cerințelor din anunțul de participare — Certificat ISO 13485, marcaj IVD, precum și precalificare OMS și Certificat de conformitate per produs — reiese că precalificarea OMS este un criteriu obligatoriu exclusiv pentru testele rapide. Având în vedere că RPR Latex nu este un test rapid, aplicarea criteriului de precalificare OMS pentru acest produs nu este justificată din punct de vedere tehnic și metodologic. În concluzie, RPR Latex trebuie clasificat ca test serologic de laborator pentru screening, iar criteriul de precalificare OMS, aplicabil testelor rapide, nu poate fi aplicat acestui tip de produs.

Răspuns (20 ian 2026, 15:26):

Pentru testul RPR nu se solicita precalificarea OMS ci prezentarea unui document ce atestă verificarea sensibilității și specificității de la o instituție terță, independentă de producător și abilitată în această procedură. Este o cerință generală pe care autoritatea contractantă o utilizează specific pentru procedurile de achiziție în acest program.

Pentru lotul menționat se solicită confirmare suplimentară a sensibilității și specificității, cerință indicată la solicitarea beneficiarului final. Mulțumim pentru clarificare.

Lot nr. 8 Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM, IgG anti Treponema pallidum.

Data:

19 ian 2026, 09:34

Subiectul întrebării:

Precalificare OMS

Întrebare:

Bună ziua! Elisa kituri nu pot fi considerate ca teste rapide, de aceea și cerința de precalificare OMS și certificatul terț trebuie să fie eliminat. Vă mulțumim!

Răspuns (20 ian 2026, 15:27):

Pentru seturile Elisa nu se solicita precalificarea OMS ci prezentarea unui document ce atestă verificarea sensibilității și specificității de la o instituție terță, independentă de producător și abilitată în această procedură. Este o cerință generală pe care autoritatea contractantă o utilizează specific pentru procedurile de achiziție în acest program.

Pentru lotul menționat se solicită confirmare suplimentară a sensibilității și specificității, cerință indicată la solicitarea beneficiarului final. Mulțumim pentru clarificare.

Data:

19 ian 2026, 09:50

Subiectul întrebării:

Lotul 5 și 6

Întrebare:

Bună ziua! Vă rugăm să ne oferiți următoarele clarificări: 1. Testele solicitate sunt identice din punct de vedere al parametrilor tehnici. Pentru loturile 5 și 6 este necesar să fie prezentate teste de la doi producători diferiți? 2. În cadrul procedurii ocds-b3wdp1-MD-1740669069241 au fost indicați producători care nu pot fi propuși. Vă rugăm să îi indicați și în cadrul prezentei proceduri. 3. În procedura ocds-b3wdp1-MD-1740669069241 a fost introdusă condiția conform căreia poate fi prezentat certificatul emis de o terță parte (certificatul terț) în cazul în care nu este disponibilă precalificarea OMS. Vă rugăm să introduceți și în această procedură aceeași opțiune, ca și anul trecut, în vederea creșterii concurenței. Vă mulțumim anticipat pentru clarificări și sprijin.

Răspuns (20 ian 2026, 15:27):

Testele solicitate pentru lotul 5 și 6 trebuie să fie diferite între ele (de la diferiți producători), dar și alternativă față de testele de bază, care deja au fost selectate: ONE STEP Anti-HIV (1&2) Test, produs de InTec PRODUCTS, China și Bioline HIV/Syphilis Duo, produs de Abbott Diagnostics Korea Inc. Cu referire la cerința pentru precalificarea OMS se menține pentru aceste loturi.

Lot nr. 6 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de baza si cel din alternativa 1")

Data:

20 ian 2026, 11:10

Subiectul întrebării:

Lot 6 teste rapide HIV - Solicitare de clarificare

Întrebare:

În urma analizării documentației de atribuire aferente Lotului 6 – Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV 1/2, am observat că sunt prevăzute teste HIV de unică folosință. În vederea elaborării unei oferte conforme și corecte, vă rugăm respectuos să ne confirmați următoarele aspecte: Cantitatea solicitată se referă la 1 test HIV per cutie sau la 40 de teste HIV per cutie? Se solicită ca lancetele și tamponalele cu alcool să fie incluse în cutia testului, sau acestea nu sunt necesare în cadrul livrării? Vă mulțumim anticipat pentru clarificări.

Răspuns (21 ian 2026, 15:00):

Bună ziua, pentru lotul 6 sunt solicitate în total 1000 teste și pot fi ambalate, obligator de producător, de la un test per cutie până la 40 de teste per cutie. Pentru testele de alternativă (lotul 5 și 6) nu sunt solicitate accesoriile testului precum lancete sau tamponale cu alcool, testele trebuie să fie precalificate de către OMS și diferite de producătorii menționați

Lot nr. 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiopinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)

Data:

21 ian 2026, 07:33

Subiectul întrebării:

Răspuns (20 ian 2026, 15:21):

Întrebare:

Nu este o ajustare adecvată a bugetului - Majorarea cu 0,03 lei/test. Nu avem pe piața așa preț de 0,57-0,60 per test. Insistăm să fie revizuită valoarea estimată.

Răspuns (21 ian 2026, 15:06):

Valoarea estimată este ajustată în funcție de disponibilitățile financiare alocate. Totodată ofertele depuse și vor fi evaluate în conformitate reglementările legislației în vigoare. Mulțumim de clarificare.

Lot nr. 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)

Data:

21 ian 2026, 07:41

Subiectul întrebării:

distanța între godeuri pe card minimum de 0,5cm
Întrebare:

Bună ziua! Dorim să atragem atenție, că marimea acesta este una standardă la fiecare producător, care variază între 0,45-0,55 cm, fiind destulă pentru comoditatea laboratorului pentru investigații după experiența mondială de folosire pentru acest test. Solicităm să fie eliminată această cerință sau să micșorată - de la 0,4 cm, căci un producător are 0,48, alt 0,51, alt 0,45, de fapt 2-4 mm nu fac diferența mare. Consultați cu laboratorul, vă mulțumim!

Răspuns (21 ian 2026, 15:02):

Bună ziua, distanța dintre marginile a două godeuri alăturate: ~ 5 mm (+/- 2mm). Godeul cu adâncitură superficială (well/cerc imprimat sau ușor embosat). Adâncimea recomandată: aproximativ 0,1 – 0,3 mm

Data:

22 ian 2026, 07:57

Subiectul întrebării:

Răspuns (21 ian 2026, 15:02):

Întrebare:

Vă rugăm să fie introdusă informația în specificația tehnică a lotului pentru corectitudinea documentației de atribuire. O zi reușită!

Răspuns (23 ian 2026, 10:38):

Bună ziua, va fi completată specificația tehnică pentru Lot nr. 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific).

4.

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

5. **Modificări operate în documentația de atribuire:**

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

Modificare 23.01.2026

Pentru lotul nr. 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific), completarea specificației tehnice cu următoarele cerințe: (distanța dintre marginile a două godeuri alăturate: ~ 5 mm (+/- 2mm). Godeul cu adâncitură superficială (well/cerc imprimat sau ușor embosat). Adâncime recomandată: aproximativ 0,1 – 0,3 mm). [Indicați sursa utilizată și data publicării]	
Publicate în BAP/alte mijloacelor de informare (după caz)	
Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	

6. Până la termenul-limită (data 02.02.2026, ora 09:00), au depus oferta operatori 6 economici:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
1	FSP DAC-SpectroMed SRL	1002600042432	Mordvinov Ghenadie
2	DITA ESTFARM S.R.L	1002600046359	Grigore Moraru
3	ECHIPAMED-PLUS	1003600077677	Iurchevici Valeriu
4	GBG-MLD SRL	1003600117582	Tudor Ceaicovschi
5	LifeMed Grup SRL	1016600014720	Andrei Ionașcu
6	Medist Grup SRL	1018600004516	Anghel Gabriela

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

8.

Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	ECHIPAMED-PLUS	Medist Grup SRL	DITA ESTFARM S.R.L	FSP DAC-SpectroMed SRL	GBG-MLD SRL	LifeMed Grup SRL
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.	+	+	+	+	+	+
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 oferită, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:

- pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;
- pentru parametri 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- atractive după sine respingerea ofertei

NOTĂ:

Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea 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 ofertanții le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta.

Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini).

Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract.

Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.

Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cumul 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

	<p>lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe.</p> <p>Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>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 comparație cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>					
<p>Modul de elaborare a Specificației de preț</p>	<p>original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>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.</p>					
<p>DUAЕ</p>	<p>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;</p> <p>.Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</p>					
<p>Garanția pentru ofertă</p>	<p>2. 00% din valoarea ofertei fără TVA.</p> <p>-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 60 zile, - de: 2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. Dacă este semnată olograf de către bancă se va prezenta în original la sediul CAPCS după în termen de 72 de ore de la data limită de depunere a ofertelor.</p> <p>- 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</p>					

	Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (60 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor								
Declarație privind valabilitatea ofertei (60 de zile)	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021. Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data termenului limită de depunere a ofertelor.	+	+	+	+	+	+	+	+
<p>Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificatii tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abateri de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender. Se va completa suma 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. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE</p>									
Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	+	+	+	+	+	+	+	+
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;	+	+	+	+	+	+	+	+
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	+	+	+	+	+	+	+	+

	<p>în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit.” Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.</p>						
<p>Situația financiară</p>	<p>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;</p>	+	+	+	+	+	+
<p>Declarație de la ofertant Prezentarea eșantioane (mostre) în termen de 10 zile de la solicitarea 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</p>	<p>Eșantioane (mostre) vor fi prezentate în 2 bucăți- în termen de 10 zile de la solicitarea 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. Eșantioane (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 Eșantioane (mostre) va constitui temei de descalificare a ofertei sau prezentarea pentru un alt model. Mostrele necorespunzătoare generează declararea ofertei ca fiind neconformă.</p>	+	+	+	+	+	+
<p>Declarație de la ofertant</p>	<p>Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui: nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru dispozitivele medicale cu o valabilitate de până la 2 ani.</p>	+	+	+	+	+	+
<p>Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor oferit</p>	<p>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 referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit.</p>	+	+	+	+	+	+

Standard de fabricare	Certificat ISO 13485, marcajul IVD cât și precalificare OMS (precalificare OMS este criteriu obligatoriu doar pentru testele rapide) și Certificatul de conformitate per produs. Pentru testele care nu sunt precalificate de OMS – prezentarea a unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător.					
Notă	Testele trebuie să fie prezentate în ambalajul producătorului. La necesitate să se prezinte mostre. La livrarea se va prezenta Certificat de Calitate per fiecare lot prezentat. 3. Teste vor fi supuse procedurii interne de verificare a controlului calității în cadrul LAM IMSP SDMC (la necesitate), pana la procedura de achitare a întregii valoare a lotului (doar pentru reactivi). Prezentarea numărului de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, până la termenul limită de depunere a ofertelor.					
Dovada înregistrării dispozitivului oferit în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale	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.	+				
Cerințe pentru bunurile care nu sunt dispozitive medicale	Se va da prioritate bunurilor care sunt dispozitive medicale. Declarație de conformitate CE/SM și/sau Certificat de conformitate CE/SM, certificat de calitate ce atestă conformitatea produsului oferit.	+				

Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activității ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, 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.					
Garanția de bună execuție	În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;					

			<p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)" Garanția de bună execuție va fi valabilă până la 31 ianuarie 2027</p>	
--	--	--	---	--

9.

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

7. Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

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

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

Data solicitării	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului operatorului economic
Nr. Rg02-888 din 25.02.2026	FSP DAC - SpectroMed SRL	<p>Autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE solicită prezentarea următoarelor documente confirmative conform pct. 16 din anunțul de participare: Standard de fabricare - Pentru testele care nu sunt precalificate de OMS – prezentarea a unui certificat privind evaluarea sensibilității și specificității, emis de către o instituție terță, independentă de producător. Documentele se vor prezenta cu scrisoare de însoțire, în termen cât mai restrâns posibil, dar nu mai târziu de data 02.03.2026.</p>	<p>Nr. 41-02/26 27 februarie 2026</p>
Nr. Rg02-647 din 12.02.2026	FSP DAC-SpectroMed SRL	<p>Autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE solicită prezentarea, conform pct. 16, subct. 11 din anunțul de participare se solicită prezentarea mostrelor pentru unul din lotul: nr. 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardioplinic testul RPR – test netreponemic (nespecific); pentru modelul "RPR-Carbon DAC / 1040R100P Moldova Dac Spectromed". Mostrele (2 bucăți) urmează a fi prezentate cu scrisoare de însoțire și act de primire-predare a mostrei în termen cât mai restrâns, dar nu mai târziu de data 23.02.2026.</p>	<p>A fost prezentat mostrele</p>

Nr. Rg02-646 din 12.02.2026	DITA ESTFAR M.S.R.L.	Autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE solicită prezentarea următoarelor documente confirmative conform pct. 16 din anunțul de participare: Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit - "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 referință/modelul articolului atribuit umarului de lot oferit." Documentele se vor prezenta cu scrisoare de însoțire, în termen cât mai restrâns posibil, dar nu mai târziu de data 17.02.2026.	Nr. T-890 din 12/02/2026
------------------------------------	-----------------------------	---	---------------------------------

11. Ofertanții respinși/descalificați:

Lotul 3 Virfuri sterile 100-1000 ul, N96 se anulează lotul, din motivul publicării din eroare tehnică, acesta a fost atribuit în procedura de achiziție nr. ocdas-b3wdp1-MD-1754913019391 privind Achiziționarea dispozitivelor medicale, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2026.

Lotul 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardioliipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)
 Oferta operatorului economic FSP DAC-SpectroMed 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: Laboratorul Național de Referință HIV, ITS și Hepatite Virale a evaluat mostra și anume parametrii de sensibilitate și specificitate, s-a constatat că sensibilitatea obținut este de 66,6 %, valoarea care nu întrunește cerința minimă de performanță (>98 %), prevăzută în specificațiile tehnice din documentația de atribuire.

12.

13. 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: *[Indicați]*
- Justificarea deciziei de a nu atribui contractul pe loturi: _____
 Criteriul de atribuire aplicat:
- Prețul cel mai scăzut
- Costul cel mai scăzut
- Cel mai bun raport calitate-preț
- Cel mai bun raport calitate-cost

14. 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)

15. 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:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumire poziție	unitat ea de măsur ă	Canti tatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Model art./ Producător/ Tara de Origine	AMDM	Ofertant
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	teste	4000	68,7000	82,4400	274 800,00	329 760,00	Partec CD4% Easy Count Kit / 05-8405 Japonia Sysmex	DM00069 0938	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	teste	850	20,8000	24,9600	17 680,00	21 216,00	CountCheck Beads Green / 05 4026 Japonia Sysmex	DM00069 0936	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	litri	230	85,0000	102,0000	19 550,00	23 460,00	Sheath Fluid / 04 4016 Japonia Sysmex	DM00069 0931	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	ml	3000	0,9200	1,1040	2 760,00	3 312,00	Cleaning Solution / 04 4017 Japonia Sysmex	DM00069 0932	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	ml	3000	2,8200	3,3840	8 460,00	10 152,00	Decontamination Liquid / 04-4018 Japonia Sysmex	DM00069 0933	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	ml	750	1,9200	2,3040	1 440,00	1 728,00	Hypochloride Solution / 04 4019 Japonia Sysmex	DM00069 0934	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	flacon	5000	0,6100	0,7320	3 050,00	3 660,00	Sample Tubes / 04-2000 Japonia Sysmex	CE/ISO	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	bucată	10	69,5000	83,4000	695,00	834,00	Inline Filter F. Sheath Cont. / 04-004-1000 Japonia Sysmex	CE/ISO	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitolmetrie CD4%, Easy Count Kit	bucată	90	51,0000	61,2000	4 590,00	5 508,00	Thermo Printer Paper / 04-4000 Japonia Sysmex	CE/ISO	ECHIPAM ED-PLUS

1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	bucată	5	595,0000	714,0000	2 975,00	3 570,00	Membrane Filter 0.45 µm No.05 / 04-200-1096 Japonia Sysmex	CE/ISO	ECHIPAM ED-PLUS
1	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	Teste pentru flowcitometrie CD4%, Easy Count Kit	cutie	3	3355,0000	4026,0000	10 065,00	12 078,00	Preventive Maintenance Kit No.06 / 04-100 1039 Japonia Sysmex	CE/ISO	ECHIPAM ED-PLUS
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	cutie	1000	3527,6900	3809,9100	3 527 690,00	3 809 910,00	GXHIV-VL-XC CE-10 Suedia Cepheid AB	DM00085 5361	Medist Grup SRL
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	cutie	55	3527,6900	3809,9100	194 022,95	209 545,05	GXHIV-QA-XC CE-10 Suedia Cepheid	DM00033 4474	Medist Grup SRL
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	cutie	16	10654,0900	11506,4200	170 465,44	184 102,72	XPERTCHECK CE-5 Suedia Cepheid	DM00020 4993	Medist Grup SRL
4	Ac cu holder universal	Ac cu holder universal	bucată	15000	0,9300	1,0044	13 950,00	15 066,00	CY-118 Ac steril pentru holder, 21 G, pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacuate & CY-A Holder pentru recoltarea sângelui venos în eprubete vacuate China SCMPF	DM00062 5614, DM00062 5664	LifeMed Group SRL
8	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM, IgG	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM, IgG	test	960	34,9500	37,7460	33 552,00	36 236,16	EI 2111-9601 M Treponema pallidum IgM, 96 teste Germania Euroimmun	DM00056 1958	GBG-MLD SRL

	anti Treponema palidum.	IgG anti Treponema palidum.																	
8	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM, IgG anti Treponema palidum.	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM, IgG anti Treponema palidum.	test	960	32,0000	34,5600	30 720,00	33 177,60	EI 2111-9601 G Treponema pallidum IgG, 96 teste Germania Euroimmun	DM00056 1957	GBG-MLD SRL								

Se anulează lotul în temeiul art. 71 (1) lit. d) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice având în vedere că au fost depuse numai oferte neadecvate, inacceptabile sau neconforme, și anume nu au fost elaborate și prezentate în conformitate cu cerințele cuprinse în documentația de atribuire, oferta operatorului depășește cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi, după cum urmează:

Lotul 7 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiopalinic testul RPR – test netreponemic (nespecific)

Se anulează lotul în temeiul art. 71 (1) lit. a) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, având în vedere că nu a fost depusă nici o ofertă:

Lotul 5 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza si din alternativa 2)

Lotul 6 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 ”alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1”)

Lotul 9 Godeiuri pentru TPH A

în același timp, menționăm că pentru loturile anulate și cele fără oferte, CAPCS va iniția o nouă procedură de achiziție publică.

În conformitate cu prevederile art. 32 alin. (1) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice – contractele de achiziții publice care intră în sfera de aplicare a prezentei legi pot fi încheiate numai după împlinirea termenelor de așteptare. Contractul de achiziție urmează a fi întocmit de către CAPCS și va fi semnat începând cu data de 05.03.2026.

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumire poziție	unitatea de măsură	Cantii tatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Model art/ Producător/ Tara de Origine	AMDM	Ofertant
9	Godeiuri pentru TPH A	Godeiuri pentru TPH A	bucată	200	9,75	11,7	1950	2340	5096/U/SG /Italia/ Aptaca	DM0004153 57	GBG-MLD SRL

În conformitate cu prevederile art. 32 alin. (3) lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice – contractele de achiziții publice care intră în sfera de aplicare a prezentei legi pot fi încheiate numai după împlinirea termenelor de așteptare. Contractul de achiziție urmează a fi întocmit de către CAPCS și va fi semnat începând cu data de 13.03.2026.

Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Participanții din cadrul procedurii de achiziții în cauză și beneficiarii finali	Nr. Rg02-1030 din 04.03.2026 Nr. Rg02-1187 din 12.03.2026	e-mail

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

Termenul de așteptare pentru încheierea contractului:

6 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax

11 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax

11 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax

16 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax

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

Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

Operator Economic	IDNO OE	Întreprinderea	Beneficiar	Cod CPV	Nr. Contract	Suma fara TVA	Suma cu TVA (Lei MD)	Data aprobării	Termenul de valabilitate	Termenul limită de livrare/prestare/ executare contractul
LIFEMED GROUP SRL	1016600014720	Cu capital autohton	IMSP Spitalul Clinic de Boli Infecțioase T. Ciorbă	33100000-1	260308104-0504-SDMC	13 950,0000	15 066,0000	19.03.2026	31.12.2026	31.12.2026
GBG-MLD SRL	1003600117582	Cu capital autohton	IMSP Spitalul Clinic de Boli Infecțioase T. Ciorbă	33100000-1	260308104-0109-SDMC	66 222,0000	71 753,7600	25.03.2026	31.12.2026	31.12.2026
ECHIPAMED-PLUS SRL	1003600077677	Cu capital autohton	IMSP Spitalul Clinic de Boli Infecțioase T. Ciorbă	33100000-1	260308104-0089-SDMC	346 065,0000	415 278,0000	24.03.2026	31.12.2026	31.12.2026
MEDIST GRUP SRL	1018600004516	Cu capital autohton	IMSP Spitalul Clinic de Boli Infecțioase T. Ciorbă	33100000-1	260308104-0520-SDMC	3 892 178,3900	4 203 557,7700	18.03.2026	31.12.2026	31.12.2026

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

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

Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru declară că termenul de așteptare pentru încheierea contractului/contractelor indicate a fost respectat (excepțiând 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