

DARE DE SEAMĂ

de atribuire a contractului de achiziții publice

Nr. 1 din 19.12.2025

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)	Arvinte Irina

Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	☐ Cererea ofertelor de prețuri ☒ Licitatie deschisă ☐ Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* ☐ Altele: [Indicați]
---	--

*Temei legal pentru desfășurarea NFP (Legea privind achizițiile publice nr. 131/2015)

Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire (în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă)

Procedura de achiziție repetată (după caz, se va indica nr. procedurii/ procedurilor desfășurate anterior pentru aceeași achiziție, dar anulată/ anulate)

Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru

☒ Bunuri ☐ Servicii ☐ Lucrări

Obiectul achiziției

Achiziția Testelor pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la prima etapă de triere și la a doua etapă de triere, întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2026

Cod CPV

3310000-1

Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)

ocds-b3wdpl-MD-1754900307693

<https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdpl-MD-1754900307693?tab=contract-notice>

11.08.2025

Platforma de achiziții publice utilizată	☒ achizitii.md; ☐ e-licitatie.md; ☐ yptender.md
Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	☒ Da ☐ Nu Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2024/06/20240628132518.pdf
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr_61_0.pdf 08 AUGUST 2025, VINERI BULETINUL ACHIZIȚIILOR PUBLICE NR. 61
Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz)	☐ Acord-cadru ☐ Sistem dinamic de achiziție ☒ Licitație electronică ☐ Catalog electronic
Sursa de finanțare	☒ Buget de stat; ☐ Buget CNAM; ☐ Buget CNAS; ☐ Surse externe; ☐ Alte surse: [Indicați]
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	15 506 000,58 lei

Clarificări privind documentația de atribuire:

Data:

20 aug 2025, 16:52

Subiectul întrebării:

Termen de livrare si instalare
întrebare:

Buna ziua! solicitarea data este abuziva si discriminatorie - Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale, cel puțin 2 (două) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar - echipamentele date sunt de timp complex si nu pot fi livrate in termenul mentionat. Acest termen este indicat numai pentru a securiza echipamentele deja utilizate de CNTS. Va rugam sa schimbati acest termen pe unul real, de exemplu 30 zile

Răspuns (2 sept 2025, 09:45):

Se acceptă modificare termenului de livrare a dispozitivului ce urmează a fi dat în comodat din 10 zile în 30 zile. Verificați documentația de atribuire modificată.
Mulțumim pentru clarificare.

Data:

20 aug 2025, 17:42

Subiectul întrebării:

Lot 2, tip de teste

Întrebare:

Avem nevoie de clarificare. Pentru lotul doi aveți solicitarea: test calitativ pentru detecția concomitentă ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2, ARN HCV și ADN HBV pentru pool-uri (probe comasate)/probe individuale supuse testări. Solicităm respectuos să confirmați că acceptați și oferte pentru teste pentru probe individuale. Și în acest caz câte teste trebuie oferite? 16800x6=100800 teste pentru probe individuale? Din partea noastră ne obligăm să ne încadrăm în bugetul indicat. Testarea în probe individuale va îmbunătăți calitatea testării

Răspuns (2 sept 2025, 09:47):

Conform specificației tehnice pentru lotul nr. 2, Set de reagenți pentru detecția calitativă, simultană a ARN HCV, ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2 și ADN HBV în plasma umană (rezultat individual/separat pentru fiecare tip de infecție, este indicat clar Destinația acestuia: pentru examinarea sângelui de donator la markeri infecții hemotransmisibile - metoda RPL/NAT, iar ca produs diagnostic se face referință atât pentru oferte pentru examinarea în pooluri, cât și oferte pentru examinarea probelor individuale, după cum este menționat în criteriile de eligibilitate: „1) test calitativ pentru detecția concomitentă ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2, ARN HCV și ADN HBV pentru pool-uri (probe comasate)/probe individuale supuse testării, cât și asigurarea examinării probelor din pool-ul obținut cu rezultat „inițial reactiv” (pozitiv) separat la ARN HIV-1 grup M și O, ARN HIV-2, ARN HCV și ADN HBV prin detecția individuală/diferențiere per fiecare probă din componența pool-ului „inițial reactiv” (pozitiv).” Totodată, este necesar ca numărul de teste să fie calculat pentru 75000 donări/examinări, plus 2% probe repetate, plus teste pentru controale în dependență de tehnologia și numărul de dispozitive oferite.

Data:

4 sept 2025, 07:49

Subiectul întrebării:

Lot 2, numar de teste

Întrebare:

Vă mulțumim că ați confirmat că acceptați - oferte pentru examinarea probelor individuale - și ați indicat că trebuie să fie pentru 75000 teste. În același timp nu ați reflectat acest număr în formularul -specificații de preț-. În acesta apare în continuare numărul 16800 teste. Vă rugăm să ajustați documentele licitației în conformitate cu Dvs răspunsul la clarificare 75000 teste, rprobe individuale.

Răspuns (11 sept 2025, 14:38):

Deoarece tehnologia care urmează să fie propusă în ofertă este nouă pentru beneficiar și nu se cunoaște câte teste vor fi suficiente pentru testarea a 75 000 de examinări, solicităm depunerea ofertei cu luarea în considerație ca numărul de teste să fie calculat pentru 75000 donări/examinări, plus 2% probe repetate, plus teste pentru controale în dependență de tehnologia și numărul de dispozitive oferite.

Data:

11 sept 2025, 17:52

Subiectul întrebării:

Lot 2, numar de teste

Întrebare:

Buna ziua! Va multumim pentru confirmarea ca poate fi depusa oferta pentru testare individuala a probelor. Va rugam sa ajustati corespunzator si cantitatea de teste indicata in formularul – Specificatii de pret - unde este indica acum cantitatea de 16 800

Răspuns (17 sept 2025, 08:31):

Bună ziua, cantitatea de teste care urmează să fie indicată pentru tehnologia de examinare a probelor individuale, echivalentă cu 16 800 teste indicate în documentația de atribuire, inclusiv în formularul specificației de preț este de 84 000 teste individuale calculate, conform coraportului 1:1, pentru 75 000 de examinări plus 2% probe repetate. Controalele sunt parte a ofertei de preț, iar cantitatea acestora urmează a fi calculată (suplimentar celor 84 000 teste individuale) de ofertant reieșind din documentația tehnică a producătorului (instrucțiunea testului, manualul dispozitivului etc.). Totodată, menționăm că clarificările sunt parte a documentației de atribuire, vor fi luate în considerație la etapa de evaluare a ofertelor depuse, și nu necesită ajustarea documentației de atribuire (anunț de participare și formularului specificației de preț) la acest aspect.

Data:

18 sept 2025, 09:18

Subiectul întrebării:

Lot 2, numar de teste

Întrebare:

Buna ziua. Nu este clar raspunsul dvs. In anexa Specificatii de pret este indicata cantitatea de 16 800 teste. Respectiv nu avem cum sa indicam 84 000 teste, asa cum sugerati in raspuns la clarificare. Va rugam fie sa schimbati cantitatea din 16 800 in 84 000 teste, fie sa explicati cum sa completam formularul de pret pentru 84 000 teste individuale, atat timp cat pretul unui test se inmulteste la cantitatea indicata in formular, si anume 16 800 teste.

Răspuns (19 sept 2025, 08:11):

Bună ziua, în funcție de tehnologia care urmează să fie propusă, operatorul economic va completa formularul specificațiilor de preț, și va indica cantitatea de teste conform răspunsurilor de mai sus.

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

Modificări operate în documentația de atribuire:

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

Rezumatul modificărilor 02.09.2025

	Modificarea cerinței pentru ambele loturi din „Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale, cel puțin 2 (două) la număr, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar și semnarea actului de predare-primire a dispozitivelor, inclusiv a unui contract de comodat între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător.” În „Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale, cel puțin 2 (două) la număr, în termen de 30 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar și semnarea actului de predare-primire a dispozitivelor, inclusiv a unui contract de comodat între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător.”
Publicate în BAP/alte mijloacele de informare (după caz)	<i>[Indicați sursa utilizată și data publicării]</i>
Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	<i>[Indicați numărul de zile]</i>

Până la termenul-limită (data 14.09.2024, ora 13:29), au depus oferta operatori economici:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
1	GBG-MLD SRL	1003600117582	Tudor Ceaicovschi
2	IM Becor SRL	1003600060828	1003600060828

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

Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	IM Becor SRL	GBG- MLD SRL
Cererea de participare	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței: 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. 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 parametrul tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog; - pentru parametrul 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 oferați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei	+	+
Modul de elaborare a Specificației tehnice			
Modul de elaborare a Specificației de preț	original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărca în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	+	+
DUAE	original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/ documentul de împuternicire; Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decât cel atașat la procedură sau completat neconform constituie tenei de descalificare a operatorilor economici.	+	+
Garanția pentru ofertă	2. 00% din valoarea ofertei fără TVA. -În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația	+	+

Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 160 zile, - de: 2. 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 ofertei.			
- în cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a ofertei (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertei			
Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	+	+
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); 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 ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA "RSAP" Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.			
17. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE care se depun în conformitate cu art. 20 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertei în SIA RSAP (MTENDER) sau la solicitarea autorității contractante. Neprezentarea documentelor atrage respingerea ofertei, conform art. 1 7alin. (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.			
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;	+	+
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;	+	+
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-confirmit 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 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.		
Declarație cu privire la termenul de valabilitate	cu privire la Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 80% din termenul total al produsului - Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,	+	+
Criterii de calificare pentru accesorii/consumabile/regenti/calibratori/soluții și alte produse obligatorii, inclusiv aferente activității dispozitivului medical de laborator	Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru produsul oferit, emisă de producătorul de origine a produsului. - Prezența instrucțiunii de utilizare a produsului de la producător, în limba de stat. - Confirmarea prezentării certificatului de calitate pentru fiecare lot la fiecare tranșă. - Confirmarea precum la livrare termenul de valabilitate a produsului va fi nu mai mic de 80% din termenul total de valabilitate a acestuia. Toate cerințele sus menționate obligatoriu semnate 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.	+	+
Criterii de calificare pentru dispozitivele medicale (câte 2 dispozitive pentru fiecare lot în parte)	Scrisoare de confirmare a fiecărei cerințe tehnice din criteriile de eligibilitate pentru cele 2 (două) dispozitive oferite pentru realizarea examinărilor de laborator a sângelui donat, emisă de producătorul de origine a produsului. -Confirmarea de la producător privind asigurarea cu 2 (două) dispozitive identice ca model și performanță, - Confirmarea privind prezentarea la livrare și pe perioada de activitate a dispozitivelor, a copiilor manualului de deservire, diagrama electronica, pașapoartelor tehnice, inclusiv descrierea părților tehnice și componente a dispozitivului, autorizat de producător pentru fiecare dispozitiv. -Confirmarea privind livrarea și instalarea gratuită a dispozitivelor medicale 2 (două) la număr cu cel puțin 15 zile până la livrarea primei tranșe a testelor, și semnarea actului de predare-primire a dispozitivelor, inclusiv a unui contract de comodat între beneficiar și operatorul economic desemnat câștigător. -Confirmarea privind instruirea personalului implicat în operarea dispozitivului medical gratuit, asigurat de operatorul economic câștigător, pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune a dispozitivului, inclusiv oferirea gratuită de consumabile, calibratori, soluții de lucru, controale și teste necesare pentru 500 examinări, pentru fiecare dispozitiv, separat pentru fiecare tip de infecție, pentru dispozitivele/consumabilele/reagenții/ calibratorii/ soluțiile care nu au fost utilizate -Confirmarea privind asigurarea gratuită a funcționalității, mentenanței, reparației dispozitivelor medicale 2 (două) unități, pe toată perioada de realizare a numărului de testări contractate. -Confirmarea privind asigurarea a interconectării gratuite cu programul de management al datelor de laborator în SIA Serviciul Sânge pe parcursul a 10 zile din momentul punerii în funcțiune și notificării scrise a beneficiarului. - Confirmarea privind asigurarea prin crearea gratuită a tuturor componentelor (sursa de energie/apă, etc.) obligatoriu necesare pentru buna funcționare a dispozitivului oferit, în termen de 10 zile lucrătoare din data de notificare emisă de beneficiar. Toate cerințele sus menționate obligatoriu semnate 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.	+	+
Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a	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	+	+

specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	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 umărului de lot oferit.	
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 Ne reprezentarea numărului de înregistrare în termenul menționat (până la termenul limită de depunere a ofertelor) servește drept temei de descalificare a Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivele Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	+ parțial
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 activități 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; 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: MD23TRPCC518430B01859AA 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	

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

1. Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	Denumire Lot	unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Model art/ Producător/ Țara de Origine	Ofertant	Corespunderi cu cerințele de calificare	Corespunderi cu cerințele tehnice
7	Lotul 1 Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente	test	320000	16,390625	Teste: 2G22-35 ARCHITECT HBsAg Qualitative II; 6C37-38 ARCHITECT Anti-HCV; 8D06-42 ARCHITECT Syphilis TP; 4J27-37 ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo; Componente, accesorii, consumabile necesare	GBG-MLD SRL	corespunde	corespunde

	sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la prima etapă de triere				testarii: Architect IA Common Diluent 7D82-50; Architect IA Pre-Trigger Solution 6E23-68; Architect IA Probe Conditioning Solution 1L56-40; Architect IA Reaction Vessels 7C15-03; Architect IA Replacement Caps 4D19-01; Architect IA Sample Cups 7C14-01; Architect IA Septums 4D18-03; Architect IA Trigger Solution 6C55-63; Architect IA Wash Buffer 10L 6C54-88; Anti-HCV Calibrator Kit (Architect IA) 6C37-02; Anti-HCV Control Kit (Architect IA) 6C37-15; HBsAg qualitative Calibrator Kit (Architect IA) 2G22-01; HBsAg qualitative Control Kit (Architect IA) 2G22-10; HIV Ag/Ab Calibrator Kit (Architect IA) 4J27-03; HIV Ag/Ab Control Kit (Architect IA) 4J27-12; Syphilis Calibrator Kit (Architect IA) 8D06-04; Syphilis Control Kit (Architect IA) 8D06-13; Hypochlorite 0,5% - 3917. Germania /Irlanda/SUA /Abbott Ireland Diagnostics Division/Abbott GmbH/Abbott Laboratories			
7	Lotul 1 Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la prima etapă de triere	test	320000	16,41	*HBsAgG2 Elecsys E2G300V2 08814848190; *Anti-HCV G2 Elecsys E2G 300 V2 07026889190; *Syphilis Elecsys E2G 300 V2 9015051190; *HIV duo Elecsys E2G 300 V2 0722954219; *PreciControl HBsAg Gen 2 Elecsys Cobas E 04687876190 *PreciControl Anti-HCV Elecsys Cobas E 03290379190 *PreciControl HIV G2 Elecsys 06924107190 *Syphilis PC Elecsys 06923364190 *ProCell M G2 2x2L Elecsys E2G 06908799190 *Clean Cell M 2x2 L, Elecsys, Cobas E 04880293190 *PreClean M G2 2x2L Elecsys E2G 06908853190 *ISE Cleaning Solution/Elecsys SysClean 11298500316 *AssayTip/AssayCup tray E2G 05694302001 Dispozitiv medical: model cobas pro e801 - 2 unit. (ref. 08454345001 -	corespunde	IM Becor SRL	Nu a fost evaluat

					DM374961);Germania Roche Diagnostics GmbH				
					PROCLEIX ULTRIO ELITE ASSAY, cod: 303330 (set de testare 1000); cod: 303715 (set de testare 5000), 303334, Procleix® Ultrio Elite® HIV, HCV, and HBV Discriminatory Probe Reagents. Componente, accesorii, consumabile necesare testarii:Componente, accesorii, consumabile necesare testarii: 303715 Procleix® Ultrio Elite® Assay; 303722 Procleix® Ultrio Elite® Target Enhancer Reagent; 303723 Procleix® Ultrio Elite® Assay Calibrator Kit; 303344 Procleix® Assay Fluids Kit (Procleix Panther System); 303345 Procleix® Auto Detect Reagents Kit (Procleix Panther System); 303333 Procleix® Ultrio Elite® Negative Calibrators; 303332 Procleix® Ultrio Elite® Positive Calibrators; 104772 Multi-Tube Units (MTUs); Waste Bag Kit; 902731 504405 MTU etapă de triere Waste Cover; CL0039 Reagent Spare Caps (TCR and Selection Reagents) ; CL0042 Reagent Spare Caps (Amplification and Probe Reagents); 501619 Reagent Spare Caps (Enzyme, Discriminatory Probe Reagents); 903302 Reagent Spare Caps (Target Enhancer Reagent); 10612513 Disposable Tips (set of 9600); 3936 Hypochlorite solution 5%; QUICKPAD SATURATED WITH 70% ISOPROPYL ALCOHOL / SUA/ Grifols Diagnostic Solutions Inc.; Hologic Inc.			corespunde	Nu corespunde
2	Lot. 2 Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la a doua etapă de triere	test	16800	652,50					

2	Lot. 2 Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la a doua etapă de triere	test	16800	698,90	cobas® MPX 09040862190; cobas® MPX Control Kit 09040846190 cobas® NHP Negative Control Kit 09051554190; cobas omni MGP Reagent 06997546190; cobas omni Specimen Diluent 06997511190; cobas omni Lysis Reagent 06997538190; cobas omni Wash Reagent 06997503190; cobas omni Processing Plate24 08413975001; *cobas omni Liquid Waste Plate 24 08413983001; *cobas omni Amplification Plate 24 08499853001; *Plate Deepwell 2.2ml w.BC-Label 04639634001; *Sealing Mat 2.2ml,Set of 50 04789288001; *Wastebag Biohazard 03127575001; Dispozitiv medical: model cobas 5800 - 2 unit. (ref. 08707464001 - DM 374962); SUA /(Germania) Roche Molecular Systems, Inc (Roche Diagnostics GmbH)	IM Becor SRL	corespunde	corespunde
---	--	------	-------	--------	---	--------------	------------	------------

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

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

Nr. demersului	Denumirea operatorului economic	Informația solicitată	Clarificările prezentate						
Nr. Rg02-4481 din 15.10.2025	GBG-MLD SRL IM Becor SRL	Autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE solicită respectuos prezentarea ca urmare a licitației electronice și modificării prețurilor a Formularului specificației de preț actualizat la informația din SIA RSAP Mtender, ORIGINAL - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice, conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	Becor Nr.145/25 din 16.10.2025 GBG Nr. ieșire G -589 din 5.10.2025						
Nr. Rg02-5075 din 17.11.2025	GBG-MLD SRL	Pentru lotul nr. 1 Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la prima etapă de triere <table><tr><th>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</th><th>S-a oferit conform ofertei depuse:</th><th>S-a constatat în procesul evaluării:</th></tr><tr><td>Test pentru determinarea AgHBs Durata procesului de testare inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.</td><td>Test pentru determinarea AgHBs Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare – pina la 30 minute.</td><td>Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului</td></tr></table>	S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse:	S-a constatat în procesul evaluării:	Test pentru determinarea AgHBs Durata procesului de testare inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.	Test pentru determinarea AgHBs Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare – pina la 30 minute.	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului	Nr. ieșire G - 677 din 20.11.2025
S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse:	S-a constatat în procesul evaluării:							
Test pentru determinarea AgHBs Durata procesului de testare inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.	Test pentru determinarea AgHBs Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare – pina la 30 minute.	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului							

Test pentru determinarea anticorpilor anti HCV Durata procesului de testare inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.	Test pentru determinarea anticorpilor anti HCV inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum Durata procesului de testare inclusiv cu perioada de incubare - până la 30 minute.	Test pentru determinarea anticorpilor anti Treponema Pallidum Durata procesului de testare, inclusiv cu perioada de incubare – până la 30 minute.	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
6. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:	6. Cerințe către funcționalitatea dispozitivului:	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
c) diluții automată, inclusiv pre și post-diluții;	diluții automată, inclusiv pre și post-diluții;	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
d) eliminare automată a deșeurilor, inclusiv gestionare susținută de software (inventariere permanentă deșeuri (reziduuri));	eliminare automată a deșeurilor, inclusiv gestionare susținută de software (inventariere permanentă deșeuri (reziduuri))	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
e) monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;	monitorizare permanentă a statusului probelor în lista de lucru;	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
f) sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenți/calibratori/soluții aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de testare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;	sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenți/calibratori/soluții aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de testare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
h) asigurat cu sistem de gestionare baze de date;	asigurat cu sistem de gestionare baze de date	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului

				Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
i) asigurat cu cititoare laser de cod de bare incorporate;	asigurat cu cititoare laser de cod de bare incorporate			Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
k) asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil;	asigurat cu cititoare laser de cod de bare mobil			Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
7. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:	7. Cerințe către sistemul de gestionare a bazelor de date software și funcționalitatea acestuia:			
a) disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;	Identical software that is intuitive to operate, p13dt disponibile aplicații software cu accesorii de ultima generație, inclusiv Sistemul de operare Microsoft Windows;			Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
b) primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;	primirea/monitorizarea/printarea în formă electronică sau prin introducerea manuală a rezultatelor analizelor, a rezultatelor controlului de calitate, a mesajelor de pe dispozitive și evenimente pentru întreținerea dispozitivelor;			Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
c) stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora;	stocarea on-line a rezultatelor analizelor, rezultatelor controlului de calitate, mesajelor dispozitivului și evenimentele de întreținere a dispozitivului, evidența și raportarea acestora			Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
d) managementul utilizatorilor și certificatelor;	managementul utilizatorilor și certificatelor;			Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului

e) depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării; f) configurarea funcționării dispozitivelor conectate. g) vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.	depunerea rezultatelor analizelor/controlului de calitate în sistemul informatic, inclusiv notificarea erorilor apărute în timpul funcționării; configurarea funcționării dispozitivelor conectate. vizualizarea statisticilor în timp real (statistici de producție)/statisticile generate de sistemul de gestionare a bazelor de date.	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
	Pentru lotul nr. 2 Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la a doua etapă de triere" S-a solicitat conform Anunțului de participare: Metoda de aplicare în reacția de testare: - automatizată (inclusiv formarea pool-urilor și a serotecii probelor examinate) - reacția de polimerizare în lanț în timp real concomitent RPL/NAT.		
	S-a constatat în procesul evaluării: Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului În cazul dispozitivului oferit confirmarea parametrului privind automatizarea (inclusiv formarea pool-urilor și a serotecii		

		Cerințe pentru reagenți/calibratori/controale/ soluții aplicate în tehnologia oferită - livrați în formă „gata de utilizare” (excluderea factorului uman, contaminarea externă) în pregătirea/ajustarea soluțiilor/calibratorilor/ reagenților/etc. la forma „gata de utilizare”, cu posibilitatea monitorizării trasabilității reagenților pentru excluderea utilizării neconforme a reagenților / alibratorilor/controalelor/ soluții aplicate în tehnologia oferită. Capacitatea de încărcare a probelor pentru testare "capacitatea minim eficientă pentru 1(una) serie de probe, la care se folosesc obligatoriu reagenți/calibratori/controale/soluții/consumabile aplicate în tehnologia oferita: cel puțin 120 (1 (una) probă egal cu 1 (una) donare de sânge/componente sanguine), asigurat obligatoriu cu controale/calibratoare a reagenților, per dispozitiv, (1 (una) probă echivalent cu trei examinări concomitent (HBV, HCV, HIV/SIDA)" Cerințe față de dispozitivul medical Cel puțin 2 bucăți	Cerințe pentru reagenți/calibratori/controale/ soluții aplicate în tehnologia oferită - livrați în formă „gata de utilizare” (excluderea factorului uman, contaminarea externă) în pregătirea/ajustarea soluțiilor/calibratorilor/ reagenților/etc. la forma „gata de utilizare”, cu posibilitatea monitorizării trasabilității reagenților pentru excluderea utilizării neconforme a reagenților / alibratorilor/controalelor/ soluții aplicate în tehnologia oferită. capacitatea minim eficientă pentru 1(una) serie de probe, la care se folosesc obligatoriu reagenți/calibratori/controale/soluții/consumabile aplicate în tehnologia oferita: 120(8x15) (1 (una) probă egal cu 1 (una) donare de sânge/componente sanguine), asigurat obligatoriu cu controale/calibratoare a reagenților, per dispozitiv, (1 (una) probă echivalent cu trei examinări concomitent (HBV, HCV, HIV/SIDA)	probelor examinate). Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului lipsește informația privind dispozitivul pentru formarea serotecii
--	--	--	--	---

			(asigurare cu materiale și consumabile pentru formarea seroteciei)
	Cerințe către funcționalitatea dispozitivului "sistem de control de calitate (QC) incorporate ce va asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenți/calibratori/controale/soluții aplicate în tehnologia oferită calificarea etapelor de testare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării"	Cerințe către funcționalitatea dispozitivului pentru a stabili reproductibilitatea fiecărui test s-au folosit 9 panouri de control al calității ca eşantioane individuale (Tabelele 20–23), p37ifu proleix assay notificare vizuală și auditivă nu poate fi confirmat. sistem de control de calitate (QC) incorporate ce asigura analizarea calității fiecărei probe, reagenți/calibratori/controale/soluții aplicate în tehnologia oferită, calificarea etapelor de testare, cu notificarea auditivă și vizuală a erorilor apărute în timpul funcționării;	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului
	Accesorii aferente dispozitivului dar obligatoriu pentru condițiile de funcționare a acestuia, în cazul când sunt necesare "UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute"	UPS cu capacitatea de asigurare a sursei de alimentare energie electrică pentru minimum 60 minute."	Lipsește broșură, manualul tehnic sau alte materiale confirmative pentru identificarea parametrului

Ofertanții respinși/descalificați:

Oferta operatorului economic GBG-MLD SRL se respinge:

- în conformitate art. 17 alin. (5) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, nu a răspuns la scrisoarea de clarificare conform solicitării Nr. Rg02-5075 din 17.11.2025 și nu a prezentat documente confirmative (manualul tehnic, broșura, data sheet, instrucțiuni de utilizare) în care să confirme cerința tehnică cu privire la reagenți/calibratori/controale/soluții aplicate în tehnologia oferită - preparați în formă „gata de utilizare” (fără căreva acțiuni/măsuri implicate a personalului medical

(excluderea factorului uman, contaminarea externă) în pregătirea/ajustarea soluțiilor/calibratorilor/ reagenților/etc. la forma „gata de utilizare”, cu posibilitatea monitorizării trasabilității reagenților pentru excluderea utilizării neconforme a reagenților/calibratorilor/controalelor/soluții aplicate în tehnologia oferită. în conformitate cu art. 69 alin (6) lit. b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor tehnice și anume: S-a solicitat cerința tehnică cu privire la reagenți/calibratori/controale/ soluții aplicate în tehnologia oferită - preparați în formă „gata de utilizare” (fără căreva acțiuni/măsuri implicate a personalului medical (excluderea factorului uman, contaminarea externă) în pregătirea/ajustarea soluțiilor/calibratorilor/ reagenților/etc. la forma „gata de utilizare”, cu posibilitatea monitorizării trasabilității reagenților pentru excluderea utilizării neconforme a reagenților/calibratoriilor/controalelor/ soluții aplicate în tehnologia oferită, s-a oferit procleix-ultrio elite assay, conform instrucțiunii de utilizare atașată la oferta electronică (ifu procleix ultrio elite assay_ro.semnat p. 12-13 și package-insert-procleix-ultrio-elite-assay_0.semnat) au fost identificate următoarele acțiuni/măsuri implicate a personalului medical necesare pentru pregătirea reactivelor, după cum urmează:

H. Pregătiți reactivul de captare a analitului de lucru (wTCR):

1. Scoateți TCR din cabinetul în care-l depozitați la 2 °C până la 8 °C. IMEDIAT după ce-l scoateți din depozitare, amestecați puternic (cel puțin 10 inversiuni). NU TURBIONAȚI.

2. Plasați TCR în instrumentul RPI 250 și consultați Manualul operatorului Procleix RPI 250.

3. Decongețați un flacon de reactiv de control intern timp de până la 24 de ore la temperaturi între 2 °C și 8 °C sau timp de până la 8 ore la temperatura camerei. Nu folosiți RPI 250 pentru a decongea reactivul de control intern.

4. Amestecați bine reactivul de control intern, prin răsucire manuală lentă sau folosind un dispozitiv mecanic dedicat din laborator.

Notă: Dacă apare un gel, acesta trebuie să fie dizolvat înainte de utilizare și în interiorul perioadei de decongelare la temperatura camerei, care are durată de 8 ore.

Pentru a grăbi dizolvarea gelului, încălziți reactivul de control intern la temperaturi între 25 °C până la 30 °C într-o baie de apă. Scoateți periodic reactivul de control intern din baia de apă pentru a-l răsuși ușor, până când gelul este dizolvat. Uscați exteriorul eprubetei înainte de deschidere.

5. Scoateți TCR din RPI 250 și încălziți reactivul de control intern la temperatura camerei.

6. Turnați întregul flacon de reactiv de control intern în sticla TCR. Ați format acum reactivul de captare a analitului de lucru (wTCR).

7. Amestecați bine.

8. Înregistrați data la care a fost adăugat reactivul de control intern, data de expirare pentru wTCR (data la care a fost adăugat reactivul de control intern plus 30 de zile) și numărul de lot folosit (IC LOT), în spațiul indicat pe sticla TCR.

9. Păstrați flaconul de control intern pentru a scana eticheta de cod de bare în sistem.

- în conformitate cu art. 69 alin (6) lit. b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, nu corespunde documentației de atribuire, nu a fost completată oferta tehnică pentru următoarele cerințe: s-a solicitat Metoda de aplicare în reacția de testare: - automatizată (inclusiv formarea pool-urilor și a serotecii probelor examinate)- reacția de polimerizare în lanț în timp real concomitent RPL/NAT., conform răspunsului la clarificare se menționează despre instrumentul Procleix Xpress system (Xpress) inclusiv Procleix NAT Manager, dar care nu a fost indicate în specificația tehnică, inclusiv în anexa nr. 2.

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 ☐

(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)

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 și demersului nr. 01-18/815 din 30.10.2025 al Centrului Național de Transfuzie a Sângelui, cu raportul de evaluare, conform ședinței desfășurate la sediul CAPCS în data de 24.11.2025, și a fost decis următoarele:

Nr. Lot	Denumire Lot	unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Model art/ Producător/ Țara de Origine	Ofertant	AMDM
1	Lotul 1 Teste pentru tehnologia de examinare de laborator a donatorilor de sânge/componente sanguine și sângelui/componentelor sanguine donat la prima etapă de triere	test	320000	16,390625	17,701875	5 245 000,00	5664600,0000	Teste: 2G22-35 ARCHITECT HBsAg Qualitative II; 6C37-38 ARCHITECT Anti-HCV; 8D06-42 ARCHITECT Syphilis TP; 4J27-37 ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo; Componente, accesorii, consumabile necesare testării: Architect IA Common Diluent 7D82-50; Architect IA Pre-Trigger Solution 6E23-68; Architect IA Probe Conditioning Solution 1L56-40; Architect IA Reaction Vessels 7C15-03; Architect IA Replacement Caps 4D19-01; Architect IA Sample Cups 7C14-01; Architect IA Septums 4D18-03; Architect IA Trigger Solution 6C55-63;	GBG-MLD SRL	DM000395495 DM000399721 DM000396721 DM000662311 DM000358044 DM000398997 DM000399004 DM000394622 DM000394620 DM000394621 DM000394606 DM000398998 DM000399002 DM000380390 DM000380391 DM000380030 DM000380032 DM000396722 DM000396723 DM000662312 DM000662313

Denumirea operatorului economic	IDNO	Întreprinderea: Cu capital autohton/ Cu capital mixt/asociere/ Cu capital străin	Numărul și data contractului	Cod CPV	Valoarea contractului		Termen de valabilitate al contractului	Termenul limită de livrare/prestare/ executare al contractului
					fără TVA	inclusiv TVA		
I.M. BECOR S.R.L.	1003600060828	Cu capital autohton	CENTRUL NATIONAL DE TRANSFUZIE A SANGELUI 260107693-0018-0055	33100000-1	11 741 520,000	12 884 436,000	31.12.2026	31.12.2026
GBG-MLD SRL	1003600117582	Cu capital autohton	CENTRUL NATIONAL DE TRANSFUZIE A SANGELUI 260107693-0109-0055	33100000-1	5 245 000,000	5 664 600,000	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):

Au fost aplicate criteriile pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	(Nu)
Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate (lei MD):	(indicați suma cu TVA)
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 ☒ Costul cel mai scăzut ☐ Cel mai bun raport calitate-preț ☐ Cel mai bun raport calitate-cost ☐

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

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții

Gheorghe GORCEAG



