

DARE DE SEAMĂ

de atribuire a contractului de achiziții publice V
de încheiere a accordului-cadru □
de anulare a procedurii de atribuire □

Nr. 1 din 25.03.2022

1. 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.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	Irina Perciu, <u>dispozitive@capcs.md</u> , 022 222-364

2. Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<input type="checkbox"/> Cererea ofertelor de prețuri <input checked="" type="checkbox"/> Licitatîe deschisă <input type="checkbox"/> Altele: /Indicați/
Procedura de achiziție repetată (după caz)	Nr: _____
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Bunuri <input checked="" type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări <input type="checkbox"/>
Obiectul achiziției	Achiziționarea dispozitivelor medicale, testelor și consumabilelor de laborator pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2022”
Cod CPV	33100000-1
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire (în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă)	Art. 57 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.intender.gov.md)	Nr: <u>ocds-b3wdp1-MD-1629808869323</u>

	Link-ul: https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1629808869323?tab=contract-notice
Platforma de achiziții publice utilizată	<input checked="" type="checkbox"/> achiziții.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
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	https://capcs.md/wp-content/uploads/2019/01/SKM_BT_22321102607470.pdf Data: 24.08.2021 nr. 66
Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz)	<input type="checkbox"/> Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input type="checkbox"/> Licităție electronică <input type="checkbox"/> Catalog electronic <input checked="" type="checkbox"/> Buget de stat; <input type="checkbox"/> Buget CNAF; <input type="checkbox"/> Buget CNAS; <input type="checkbox"/> Surse externe; <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>/Indicații/</i>
Sursa de finanțare	<input checked="" type="checkbox"/> 11 479 929,35 lei
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	

3. Clarificări privind documentația de atribuire:

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

Data solicitării clarificărilor	25 aug 2021, 11:02
Denumirea operatorului economic	
Expunerea succintă a solicitării de clarificare	<input type="checkbox"/> Lista de distribuție Citi destinatari vor fi pentru lotul 12 Alcool 70%? Destinatarul de bază este IMSP Spitalul Dermatologie și Maladii Comunicabile, care ulterior distribuie către toate Centrele de tratament ARV din țară. (7 sept 2021, 16:14):
Data transmiterii	
Data solicitării clarificărilor	25 aug 2021, 14:33
Denumirea operatorului economic	
Expunerea succintă a solicitării de clarificare	<input type="checkbox"/> precalificare OMS Buna ziua, va aducem aminte ca anul trecut au fost de cîteva ori anulate licitatii cu teste HIV din motiv ca niciun concurent nu a putut prezenta precalificare OMS. Solicitam sa excludeti cerinta aceasta ca sa nu se repete aceeasi situatie si ca sa nu limitati participarea agentilor economiei cointeresati. Mai mult ca atît, se solicita

	certificat CE eliberat de un organ international, care si confirma calitatea si conformitatea produsului.
Expunerea succintă a răspunsului	Certificatele de precalificare OMS rămîn un criteriu obligator pentru testele rapide de diagnostic HIV 1/2, atît pentru testele de bază cît și pentru testele de alternativă.
Data transmîterii	(7 sept 2021, 16:18):
Data solicitării clarificărilor	25 aug 2021, 14:40
Denumirea operatorului economic	
Expunerea succintă a solicitării de clarificare	<p>Sensibilitatea Specificitatea</p> <p>Va rugam sa concretizati de ce in descriere Sensibilitatea si Specificitatea se repeta de doua ori cu indicii diferiti (Sensibilitatea 100 % Specificitatea 99 % - Sensibilitatea >90%; Specificitatea > 99.5)</p> <p>Sensibilitatea si Specificitatea este indicată conform Ghidului OMS privind Hepatitele Virale, februarie 2017 și constituie - Sensibilitatea >90%, Specificitatea > 99.5%.</p>
Data transmîterii	(7 sept 2021, 16:21):
Data solicitării clarificărilor	25 aug 2021, 14:45
Denumirea operatorului economic	
Expunerea succintă a solicitării de clarificare	<p>ser de control</p> <p>Buna ziua, la teste TPHA se va accepta ser de control animalier?</p> <p>Serurile de control pot fi atît de origine umană cît și animalieră.</p>
Data transmîterii	(7 sept 2021, 16:22):
Data solicitării clarificărilor	2 sept 2021, 11:35
Denumirea operatorului economic	
Expunerea succintă a solicitării de clarificare	<p>destinatarul bunurilor</p> <p>IMSP SCMC? Spital Clinic Municipal de Copii?</p>
Expunerea succintă a răspunsului	IMSP Spitalul Dermatologie și Maladii Comunicabile

Data transmiterii

(7 sept 2021, 16:23):

Modificări operate în documentația de atribuire: (Se va completa în cazul în care au fost operate modificări)**Rezumatul modificărilor**

Modificarea specificației tehnice pentru lotul nr. 19 "Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV" și anume înlocuirea sintagmei "6. Instrucțiunea de utilizare. Sensibilitatea 100 % Specificitatea 99 %Fiecare test trebuie să fie ambalat separat și închis ermetic. Testele trebuie să contină inscripția IVD, CE și obligator trebuie să fie precalificate de OMS. Sensibilitatea >90%; Specificitatea > 99.5%" cu sintagma cu următorul conținut "6. Instrucțiunea de utilizare. Fiecare test trebuie să fie ambalat separat și închis ermetic. Testele trebuie să contină inscripția IVD, CE și obligator trebuie să fie precalificate de OMS. Sensibilitatea >90%; Specificitatea > 99.5%".

2.Modificarea denumirii beneficiarului final din "SCMC" în "IMSP Spitalul Dermatologie și Maladii Comunicabile"

Publicate în B.A.P./alte mijloacelor de informare (după caz)*Conform M-tender***Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)***[Indicați numărul de zile]***4. Până la termenul-limită (data 09.09.2022, ora 20:18), au depus oferta 9 ofertanți:**

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
1.	SC"Imunotehnomed" SRL	1002600012565	Sergiu RĂTĂ
2.	Medist Grup SRL	1018600004516	Carmen Vlădescu Sebastian Alexandru Vlădescu Ionel Manole Cătălina Klumpner
3.	Ecochimie	1002600052156	Iurcu Nicolae Iurcu Tatiana
4.	LifeMed Group SRL	1016600014720	Ionascu Andrei

5.	GBG-MLD SRL	1003660117582	Iliev Ana
6.	IM Becor SRL	1003600060828	Tudor Ceaicovschi BEZER IURIE; 2.SUNSTRING LIMITED
7.	Triumf-Motiv SRL	1012600021180	Jighili Tatiana Jighili Tatiana
8.	ElaDum Pharma SRL	1016600024547	Dumbravă Ruxanda
9.	DITA ESTFARM S.R.L	1002600046359	1. Chirtoacă Iurie 2. Chirtoacă SvetlanaLumină 3. Chirtoacă Eugen

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

Nr. d/o documentului/ cerințelor	Cerințe suplimentare	Imunotehnomed	Life MedGrup	Ecochimie	Gbg Mld	Triumf Motiv	Becor	Eladum farma	Dita Est Farm	Dac Spectromed
1	DUAЕ	Original, conform modelului atașat, semnături electronice a participantului. Notă: prezintarea oricărui alt formular de DUAЕ decât cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.	+	+	+	+	+	+	+	+
2	Formularul specificației tehnice F.4.1	original – conform Formularului F4.1 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF 173/2018, confirmat prin aplicarea semnături electronice a participantului.	+	+	+	+	+	+	+	+

3	Formularul specificației de preț F.4.2										
4	Oferta F3.1	original – conform Formularului F4.2 din Documentația standard aprobată prin Ordinul MF 173/2018, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+	+	+	+	+	+	+	+	+
5	Garanție pentru ofertă	de: 2.00% din valoarea ofertei fără TVA., original, transfer sau garanție bancară. Notă: în cazul în care garanție pentru ofertă este prezentată sub formă de garanție bancară, aceasta urmează a fi prezentată în original (dacă este semnată olograf de către bancă) la sediu CAPCS după deschiderea ofertelor.	+	+	+	+	+	+	+	+	+
6	Certificat de atribuire a contului bancar	copie-confirmedă prin aplicarea semnăturii electronice a participantului,	+	+	+	+	+	+	+	+	+
7	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 - copie, Lista fondatorilor operatorilor economice (nume, prenume, cod personal) confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a participantului. Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	+	+	+	+	+	+	+	+	+

8	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+	+	+	+	+	+	+	+
9	Situație finanțiară	Ultimul raport finanțiar/situația finanțiară - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului	+	+	+	+	+	+	+	+
11	Documente ce atestă calitatea bunurilor	*Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată electronic)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele : Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 de la producător – valabil – semnat electronic *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil – semnat electronic.	+	+	+	+	+	+	+	+

12	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor	Documente confirmatoare (prospecțe) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor
12	accesoriilor echipamentului oferit prezentate, lista accesoriilor	Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numarului de referinta/modelul articolului atribuit unui numărului de lot oferit.	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +
13	Declarație de la Ofertant	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.	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +
14	Standard de fabricare	marcajul IVD și precertificare OMS (precertificare OMS este criteriu obligatoriu doar pentru testele rapide) și Certificatul de conformitate per produs.	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +
15	Declarație de la ofertant	Original - confirmată prin aplicarea semnături electronice; în care participantul se obligă să înregistreze în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale bunurile	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +	+ + + + + + + + + + + +

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

6. Informația privind coresponderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Suma (fără TVA) 2022	Ofertantul 2022	Coresponderea cu cerințele de calificare	Coresponderea cu specificațiile tehnice
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	cutie	150	1 358 613,00	SC"Imunotehnomed"SRL	+	+
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	cutie	7	43 627,50	SC"Imunotehnomed"SRL	+	+
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	butelie	25	22 459,50	SC"Imunotehnomed"SRL	+	+
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	butelie	4	3 593,52	SC"Imunotehnomed"SRL	+	+
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	cutie	3	6 047,46	SC"Imunotehnomed"SRL	+	+
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	rulou	19	8 454,24	SC"Imunotehnomed"SRL	+	+

2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Cutie	900	3 251 124,00	Medist Grup SRL	+	+
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Cutie	61	220 353,96	Medist Grup SRL	+	+
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Cutie	4	43 639,20	Medist Grup SRL	+	+
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Bucata	19 968	12 979,20	Ecochimie	+	+
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Bucata	19 969	14 976,75	LifeMed Group SRL	+	Nu s-a verificat
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Bucata	19 970	15 576,60	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Bucata	19 971	15 876,95	IM Becor SRL	+	Nu s-a verificat
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Bucata	11 040	7 396,80	Ecochimie	+	+
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Bucata	11 041	8 280,75	LifeMed Group SRL	+	Nu s-a verificat
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Bucata	11 042	8 612,76	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Bucata	11 043	12 699,45	IM Becor SRL	+	Nu s-a verificat
5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Bucata	700	610,75	LifeMed Group SRL	+	+
5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Bucata	701	665,95	Ecochimie	+	Nu s-a verificat

5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Bucata	702	772,20	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat
5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Bucata	703		Triumf-Motiv SRL	-	Nu s-a verificat
6	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Bucata	8 600	7 503,50	LifeMed Group SRL	+	+
6	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Bucata	8 601	8 170,95	Ecochimie	+	Nu s-a verificat
6	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Bucata	8 602	9 462,20	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat
6	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Bucata	8 603		Triumf-Motiv SRL	-	Nu s-a verificat
7	Vacutainer K3 EDTA 4 ml N100	Bucata	10 300	9 089,75	LifeMed Group SRL	+	+
7	Vacutainer K3 EDTA 4 ml N100	Bucata	10 300	9 785,00	Ecochimie	+	Nu s-a verificat
7	Vacutainer K3 EDTA 4 ml N100	Bucata	10 300	11 330,00	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat
7	Vacutainer K3 EDTA 4 ml N100	Bucata	10 300	0,00	Triumf-Motiv SRL	+	Nu s-a verificat
8	Criotuburi sterile, 2 ml N20	Bucata	3 000	5 400,00	GBG-MLD SRL	+	+
8	Criotuburi sterile, 2 ml N20	Bucata	3 000	5 850,00	LifeMed Group SRL	+	Nu s-a verificat
8	Criotuburi sterile, 2 ml N20	Bucata	3 000	8 550,00	IM Becor SRL	+	Nu s-a verificat
8	Criotuburi sterile, 2 ml N20	Bucata	3 000	15 300,00	Ecochimie	+	Nu s-a verificat
9	Cryoboxe cu 81 godeuri, NS	Bucata	100	5 650,00	LifeMed Group SRL	+	+
9	Cryoboxe cu 81 godeuri, NS	Bucata	100	7 661,00	Ecochimie	+	Nu s-a verificat
9	Cryoboxe cu 81 godeuri, NS	Bucata	100	8 000,00	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat

10	Microtuburi cu capac filetat- 2,0 ml	Bucata	5 000	9 000,00	GBG-MLD SRL	+	+
10	Microtuburi cu capac filetat- 2,0 ml	Bucata	5 000	10 950,00	Ecochimie	+	Nu s-a verificat
11	Hirtie protector	Bucata	100	776,00	Ecochimie	+	+
12	Alcool 70%, 1 l	Bucata	25	827,08	ElaDum Pharma SRL	+	Nu s-a verificat
13	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază AMP)	test	123400,00	2 543 878,66	DITA ESTFARM S.R.L	+	-
13	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază AMP)	test	123400,00	3 176 316,00	SC "Imunotehnomed" SRL	+	-
14	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ în sânge (test de bază)	test	94000,00	727 560,00	SC "Imunotehnomed" SRL	+	-
14	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ în sânge (test de bază)	test	94000,00	1 955 096,60	DITA ESTFARM S.R.L	+	Nu s-a verificat
15	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ în sânge (test alternativ 1"alt producător" fata de cel de baza si din alternativa 2)	test	1300,00	74 347,00	SC "Imunotehnomed" SRL	+	-
16	Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza si cel din alternativa 1")	test	400,00	5 160,00	FSP DAC-SpectroMed SRL	+	-

16	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”)	test	400,00	27 504,00	SC"Imunotehnomed"SRL	+	Nu s-a verificat
17	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge	test	200,00	98 212,00	SC"Imunotehnomed"SRL	+	+
18	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar	test	9870,00	128 310,00	FSP DAC-SpectroMed SRL	+	+
18	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar	test	9870,00	205 197,30	SC"Imunotehnomed"SRL	+	Nu s-a verificat
19	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	test	5900,00	33 630,00	FSP DAC-SpectroMed SRL	+	-
19	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV	test	5900,00	69 561,00	SC"Imunotehnomed"SRL	+	-
20	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti Treponema pallidum (Sifiliis)	test	410	13 751,40	SC"Imunotehnomed"SRL	+	Nu s-a verificat
21	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	Bucata	200,00	97 266,00	SC"Imunotehnomed"SRL	+	+
21	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	Bucata	200,00	112 300,00	GBG-MLD SRL	+	-
22	Depistarea Antigenului criptococcal	Bucata	300,00	0,00	Fără oferte		

23	Depistarea Antigenului LAM	Bucata	1000,00	124 380,00	SC"Imunotehnomed"SRL	+	-
24	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific), N100	test	324700,00	269 501,00	FSP DAC-SpectroMed SRL	+	-
24	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific), N100	test	324700,00	633 165,00	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat
24	Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific), N100	test	324700,00	635 437,90	SC"Imunotehnomed"SRL	+	Nu s-a verificat
25	Teste TPHA – pentru detectia anticorpilor anti-Treponema pallidum în serum sanguin uman prin microhepaglutinare, N100	test	18300,00	55 083,00	SC"Imunotehnomed"SRL	+	-
25	Teste TPHA – pentru detectia anticorpilor anti-Treponema pallidum în serum sanguin uman prin microhepaglutinare, N100	test	18300,00	55 815,00	FSP DAC-SpectroMed SRL	+	-
25	Teste TPHA – pentru detectia anticorpilor anti-Treponema pallidum în serum sanguin uman prin microhepaglutinare, N100	test	18300,00	76 860,00	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat
26	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema pallidum.	set	1536,00	12 288,00	GBG-MLD SRL	+	+

26	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema pallidum.	set	1536,00	74 634,24	SC "Imunotehnomed" SRL	+	Nu s-a verificat
27	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema pallidum.	set	3072,00	36 864,00	GBG-MLD SRL	+	+
27	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema pallidum.	set	3072,00	135 398,40	SC "Imunotehnomed" SRL	+	Nu s-a verificat
28	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G	test	500,00	72 000,00	GBG-MLD SRL	+	-
29	Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M	test	500,00	72 000,00	GBG-MLD SRL	+	-
30	Godeuri TPHA -	bucata	142,00	850,58	Ecochimie	+	+
30	Godeuri TPHA -	bucata	142,00	937,20	FSP DAC-SpectroMed SRL	+	Nu s-a verificat
30	Godeuri TPHA -	bucata	142,00	994,00	GBG-MLD SRL	+	Nu s-a verificat

* 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)

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

Data solicitării	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului operatorului economic
Rg02-102 din 19.01.2022	DITA ESTFARM S.R.L.	<ul style="list-style-type: none"> Pentru lotul nr. 13 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază AMP): <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința „Certificat CE sau declaratie de conformitate CE”; - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința “Testul Rapid imunocroma-tografic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor (IgG, IgM, IgA)”. Urmare a celor indicate mai sus, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, prevederilor Anunțului de participare și Documentului Unic de Achiziție European, CAPCS solicită prezentarea documentelor confirmative (instrucțiune, manualul de utilizare, tehnic, sau alte materiale confirmative) pentru toți parametrii solicitați conform caietului de sarcini. 	Scrisoare nr. 12 din 24.01.2022 clarificările au fost prezentate.
Rg02-103 din 19.01.2022	Imunotehnomed SRL	<ul style="list-style-type: none"> Pentru lotul nr. 13 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază AMP): <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința „Certificat CE sau declaratie de conformitate CE”; - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința “Testul Rapid imunocroma-tografic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor (IgG, IgM, IgA)”. - Pentru lotul nr. 14 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ în sânge (test de bază): <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința „Testele trebuie să contină inscripția IVD, CE să fie precalificate de OMS”, iar codul ofertat nu corespunde cu codul precalificat de OMS; 	Nr.54 din 24.01.2022 clarificările au fost prezentate.

		<ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința „Testul Rapid imuno Cromatografic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor (IgG, IgM, IgA)“. • Pentru lotul nr. 15 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 1”alt producător” fata de cel de baza și din alternativa 2): <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința „Testele trebuie să conțină inscripția IVD, CE să fie precalificate de OMS“; - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința „Testul Rapid imuno Cromatografic, de o singură utilizare, pentru detectarea calitativă a anticorpilor (IgG, IgM, IgA)“. • Pentru lotul nr. 23 Depistarea Antigenului LAM: <ul style="list-style-type: none"> - lipsește documentele confirmative (instrucțiuni, manualul de utilizare, tehnic, sau alte materiale confirmative) pentru toți parametrii solicitati conform modelului oferit. <p>Urmare a celor indicate mai sus, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, prevederilor Anunțului de participare și Documentului unic de Achiziție European, CAPCS solicită prezentarea documentelor confirmative (instrucțiune, manualul de utilizare, tehnic, sau alte materiale confirmative) pentru toți parametrii solicitati conform caietului de sarcini.</p>
Rg02-104 din 19.01.2022	GBG-MLD SRL	<ul style="list-style-type: none"> - Pentru lotul nr. 8 Criotuburi sterile, 2 ml N20: - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința - *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte- certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată electronic)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificate: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 de la producător – valabil – semnat electronic *Certificat CE sau <p>Scriosoare nr.G-20 din 24.01.2022 și Nr. G-25 din 26.01.2022, G-35 din 01.02.2022 clarificările au fost prezentate</p>

		<p>declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil – semnat electronic;</p> <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite documente confirmative (instrucțiune, catalogul producătorului, manualul de utilizare, tehnic, sau alte materiale confirmative) pentru toți parametrii solicitați conform caietului de sarcini. <ul style="list-style-type: none"> • Pentru lotul nr. 26 Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgG anti Treponema pallidum: <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința Sensibilitate > 99,5%, Stabilitatea - 100%, Specificitate > 99,5%. <ul style="list-style-type: none"> • Pentru lotul nr. 27 Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema pallidum: <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința Sensibilitate > 99,5%, Stabilitatea - 100%, Specificitate > 99,5%. <ul style="list-style-type: none"> • Pentru lotul nr. 10 Microtuburi cu capac filetat-2.0 ml: <ul style="list-style-type: none"> - lipsește documentele confirmative (catalog, instrucțiune, manualul de utilizare, tehnic, sau alte materiale confirmative) pentru toți parametrii solicitați conform modelului oferat; <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința „Certificat CE sau declarație de conformitate CE”. <p>Urmare a celor indicate mai sus, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, prevederilor Anunțului de participare și Documentului unic de Achiziție European, CAPCS solicită prezentarea documentelor confirmative (instrucțiune, manualul de utilizare, tehnic, sau alte materiale confirmative) pentru toți parametrii solicitați conform caietului de sarcini.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Pentru lotul nr. 3 Virfuri sterile 10-100 ul, N96: <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința ambalaj N96, iar producătorul în datasheet-ul atașat declară ambalaj N1000; <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru parametrii solicitați FARA DNase/RNase.
Rg02-105 din 19.01.2022	Ecochimie SRL	Scrisoare Nr. 02/01-1din 01.02.2022 clarificările au fost prezentate

		<ul style="list-style-type: none"> • Pentru lotul nr. 4 Virfuri sterile 100-1000 ul, N96: <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința ambalaj N96, iar producătorul în datasheet-ul atașat declară ambalaj N1000; - nu au fost regăsite dovezi pentru parametrii solicitați FARA DNase/RNase. • Pentru lotul nr. 11 Hirtie protector <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința - *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis de Agentia Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copie semnată electronic)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificate: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 de la producător – valabil – semnat electronic *Certificat CE sau declarație de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil – semnat electronic. (4) și (5) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, prevederilor Anunțului de participare și Documentului unic de Achiziție European, CAPCS solicită prezentarea documentelor confirmative (instrucțiune, manualul de utilizare, tehnic, sau alte materiale confirmative) pentru toți parametrii solicitati conform caietului de sarcini.
Rg02-187 din 26.01.2022	LifeMed Group SRL	<p>Cryoboxe cu 81 godeuri, N5:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nu au fost regăsite dovezi pentru cerința - *Pentru dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte- certificat/extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale emis <p>Scrisoarea nr. 007/01 din 27.01.2022 clarificările au fost prezentate.</p>

de Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (copic semnată electronic)* Pentru dispozitivele medicale care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a AMED se vor prezenta Certificatele: Certificat de la producător ce atestă calitatea produsului ISO 13485 de la producător – valabil – semnat electronic *Certificat CE sau declaratie de conformitate CE în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsele oferite – valabil – semnat electronic;

Urmare a celor indicate mai sus, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, prevederilor Anunțului de participare și Documentului Unic de Achiziție European, CAPCS solicită prezentarea documentelor confirmative (Certificat CE sau declaratie de conformitate CE, extras de înregistrare în Registrul de stat a dispozitivelor medicale, instrucțiune, manualul de utilizare, tehnic, sau alte materiale confirmative) pentru toți parametrii solicitați conform caietului de sarcini

8. Ofertanții respinși/descalificați:

Lotul 13 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază AMP); Oferta operatorului economic DITA ESTFARM S.R.L se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cu cerințele cuprinse în documentația de atribuire, și anume: nu a fost identificat parametrul privind "detectarea calitativă a anticorpului Ig-A".

Oferta operatorului economic SC"Imunotehnomed" SRL se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cu cerințele cuprinse în documentația de atribuire, și anume: nu a fost identificat parametrul privind "detectarea calitativă a anticorpului Ig-A".

Lotul 14 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test de bază); Oferta operatorului economic SC"Imunotehnomed" SRL se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cu cerințele cuprinse în documentația de atribuire, și anume: nu a fost identificat parametrul privind "detectarea calitativă a anticorpului Ig-A".

Oferta operatorului economic DITA ESTFARM S.R.L, se respinge în conformitate cu art. 71 alin (1) lit d) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece depășesc cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi.

Lotul 15 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); Oferta operatorului economic SC"Imunotehnomed" SRL se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice,

deoarece nu corespunde cu cerințele cuprinse în documentația de atribuire, și anume: nu a fost identificat parametrul privind "detectarea calitativă a anticorpului Ig-A".

Lotul 16 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV ½ în sânge (test alternativ 2 "alt producător fără de cel de baza și cel din alternativa 1") - Oferta operatorului economic FSP DAC-SpectroMed SRL pe primul loc după preț se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cu cerințele cuprinse în documentația de atribuire, și anume:

s-a solicitat - testele trebuie să conțină inscripția IVD, CE să fie precificate de OMS, testele oferite nu au precalificare OMS, deoarece depășesc cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi.

Lotul 18 Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HCV din sângele capilar - Oferta operatorului economic FSP DAC-SpectroMed SRL pe primul loc după preț se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, cuprinse în documentația de atribuire, și anume: s-a solicitat - testele trebuie să conțină inscripția IVD, CE să fie precificate de OMS, testele oferite nu au precalificare OMS.

Lotul 19 Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV - Oferta operatorului economic FSP DAC-SpectroMed SRL pe primul loc după preț se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cu cerințele cuprinse în documentația de atribuire, și anume:

s-a solicitat - testele trebuie să conțină inscripția IVD, CE să fie precificate de OMS, testele oferite nu au precalificare OMS.

Oferta operatorului economic SC"Imunotehnomed"SRL, pe locul doi după preț se respinge conform art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor tehnice și anume:

- S-a solicitat trusa cu test și accesorii, dar s-a oferit doar testele PQ OMS fără accesorii(2. Lanseta sterilă de unic uz pentru fiecare test, a căte 25/30 per cutie. 3. řervețele cu alcool pentru fiecare test, a căte 25/30 per cutie.4. Buffer pentru utilizarea testului (1 sau 2 tuburi valabile pentru 25/30 de teste).5. Pipeta de unic uz pentru fiecare test, a căte 25/30 per cutie);

Lotul 20 Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti-Treponema pallidum (Sifilis)- oferta operatorului economic SC"Imunotehnomed"SRL, se respinge în conformitate cu art. 71 alin (1) lit d) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece depășesc cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi.

Lotul 23 Depistarea Antigenului LAM- Oferta operatorului economic SC"Imunotehnomed"SRL pe primul loc după preț se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cu cerințele cuprinse în documentația de atribuire, și anume: Au fost solicitate clarificări pentru instrucțiunea testului și codului oferit. Operatorul economic a prezentat instrucțiunea testului, s-a constat că codul oferit 7D2740 lipsește, iar pe site-ul producătorului este afișat codul 7D2741 , <https://www.globalpointofcare.abbott/en/product-details/determine-lb-lam.html>.

Lotul 24 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific), NI100 - Oferta operatorului economic FSP DAC-SpectroMed SRL pe primul loc după preț se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece oferta nu corespunde cerințelor expuse în documentația de atribuire: Lipsește codul produsului în specificația tehnică. Sub denumirea comercială RPR-CARBON DAC sunt 7 coduri dintre care 2 merg cu NI100.

Ofertele operatorilor economici GBG-MLD SRL și SC"Imunotehnomed"SRL se resping în conformitate cu art. 71 alin (1) lit d) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece depășesc cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi.

Lotul 25 Teste TPHA – pentru detecția anticorpilor anti-Treponema pallidum în serul sanguin uman prin microhebaglutinare, N100 - Oferta operatorului economic SC "Imunotehnomed" SRL, pe locul doi după preț se respinge conform art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice,

deoarece nu corespunde cerințelor tehnice și anume: S-a solicitat N100 dar s-a oferit N200.

Oferta operatorului economic FSP DAC-SpectroMed SRL pe primul loc după preț se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece oferta nu corespunde cerințelor expuse în documentația de atribuire: Nu s-a indicat codul produsului oferit, dar instrucțiunea conține două coduri de producere.

Oferta GBG-MLD SRL se respinge în conformitate cu art. 71 alin (1) lit d) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece depășesc cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi.

Lotul 28 Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G - Oferta operatorului economic GBG-MLD SRL se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor tehnice și anume: Setul nu conține, în afară de controlul negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.

Lotul 29 Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M - Oferta operatorului economic GBG-MLD SRL se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor tehnice și anume: Setul nu conține, în afară de controlul negativ, calibrator pentru seturile cu determinare calitativă a antigenelor și anticorpilor.

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot

Pentru mai multe loturi cumulate

Pentru toate loturile

Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant: /Indicații/
Justificarea deciziei de a nu atribui contractul pe loturi: _____

9. 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 demnarea loturilor aferente)

10. Informația privind factorii de evaluare aplicați:

11. (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)

12. Reevaluarea ofertelor:

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

Motivul reevaluării ofertelor	
Modificările operate	

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

Nr. Lot	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Pret unitar (fără TVA)	Pret unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Modelul articolului	Tara de origine	Produc- ătorul	Ofertantul
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	cutie	150	9 057,42	9 782,01	1 358 613,00	1 467 302,04	339010	SUA	BD	SC"Imunotehnomed"SRL
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	cutie	7	6 232,50	6 731,10	627,50	47 117,70	340166	SUA	BD	SC"Imunotehnomed"SRL
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	butelie	25	898,38	970,25	22 459,50	24 256,26	342003	SUA	BD	SC"Imunotehnomed"SRL
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	butelie	4	898,38	970,25	3 593,52	3 881,00	340345	SUA	BD	SC"Imunotehnomed"SRL
1	Teste pentru flowcitometrie CD4 BD FACS Count TM	cutie	3	2 015,82	2 418,98	6 047,46	7 256,95	340914	SUA	BD	SC"Imunotehnomed"SRL

1	Teste pentru flowcytometrie CD4 BD FACS Count TM	rulou	19	444,96	533,95	8 454,24	10 145,09	332839	SUA	BD	SC"Imunotehnomed"SRL
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Cutie	900	3 612,36	3 901,35	3 251 124,00	3 511 213,92	Xpert HIV-1 Viral Load, N10	Suedia	Cepheid AB	Medist Grup SRL
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Cutie	61	3 612,36	3 901,35	220 353,96	237 982,28	Xpert HIV-1 Qual, N10	Suedia	Cepheid AB	Medist Grup SRL
2	Teste pentru determinarea ARN HIV și ANT HIV-1 (PCR) utilizând platforma GeneXpert	Cutie	4	10 909,80	11 782,58	43 639,20	47 130,34	Xpert Check, N5	Suedia	Cepheid AB	Medist Grup SRL
3	Virfuri sterile 10-100 ul, N96	Bucata	19 968	0,65	0,78	12 979,20	15 575,04	PT-10	China	N Renonlab E Co., Ltd	Ecochimie
4	Virfuri sterile 100-1000 ul, N96	Bucata	11 040	0,67	0,80	7 396,80	8 876,16	PT-8	China	N Renonlab E Co., Ltd	Ecochimie
5	Vacutainer K3 EDTA 1 ml N100	Bucata	700	0,87	0,94	610,75	659,61	TYK11 Eprubete tip K3 EDTA 1ml cu capac și etichetă,	China	NTL Co., Ltd	LifeMed Group SRL

6	Vacutainer K3 EDTA 3 ml N100	Bucata	8 600	0,87	0,94	7 503,50	8 103,78	13x75 mm, în stativ, vacumată PET
7	Vacutainer K3 EDTA 4 ml N100	Bucata	10 300	0,88	0,95	9 089,75	9 816,93	TYK11 Eprubete tip K3 EDTA 3 ml cu capac și etichetă, 13x75 mm, în stativ, vacumată PET
8	Criotuburi sterile, 2 ml N20	Bucata	3 000	1,80	2,16	5 400,00	6 480,00	TYK11 Eprubete tip K3 EDTA 4 ml cu capac și etichetă, 13x75 mm, în stativ, vacumată PET
9	Cryoboxe cu 8 l godeuri, N5	Bucata	100	56,50	67,80	5 650,00	6 780,00	CRA81 Cutii - suporturi pentru criotube
10	Microtuburi cu capac filetat- 2,0 ml	Bucata	5 000	1,80	2,16	9 000,00	10 800,00	China Boen
11	Hirtie protector	Bucata	100	7,76	9,31	776,00	931,20	Austria VWR
17	Test rapid de confirmare a anticorpilor anti HIV ½ direct din sânge	test	200,00	491,06	530,34	98 212,00	106 068,96 1/2	72460 Genius HIV- Franta Bio Rad SC"Imunotehnomed"SRL
18	Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti	test	9870,00	20,79	22,45	205 197,30	221 613,08	Korea Abbott Diagnostics Korea Inc SC"Imunotehnomed"SRL

	HCV din sângele capilar										
21	Determinarea HLA B*5701 în PCR Real Time	Bucata	200,00	486,33	525,24	97 266,00	105 047,28	H53-100FRT/ K-2-9	Italia	Sacace	SC"Imunotehnomed"SRL
26	Set imunoenzimatic pentru aprecierea anticorpilor IgM anti Treponema pallidum.	set	1536,00	8,00	9,60	12 288,00	14 745,60	1858,РекомбИ Best антипаллидумIgM,96 tes	Rusia	Vector Best	GBG-MLD SRL
27	Set imunoenzimatic pentru detectarea anticorpilor IgG anti Treponema pallidum.	set	3072,00	12,00	14,40	36 864,00	44 236,80	1852,РекомбИ Best антипаллидум IgG,96 teste	Rusia	Vector Best	GBG-MLD SRL
30	Godeuri TPHA	bucata	142,00	5,99	7,19	850,58 1 020,70	350111	italia	Syntesys	Ecochimie	

Opinie separată: Specialistul cooptat din cadrul IIMSP Spitalul Dermatologie și Maladii Comunicabile, drul Iurie Clinașevschi, în cadrul ședinței de evaluare a avut o opinie separată pentru decizia de anulare la loturile 13,14,15 și anume că pentru testele rapide HIV și HIV/Sifilis lipsa anticorpilor IgA este o cerință tehnică neesențială, deoarece ele conțin IgG și IgM care sunt anticorpii esențiali. Toate aceste teste sunt precalificate OMS și corespund cerinților solicitate.

Anularea procedurii de achiziție publică
În temeiul art. 71 alin. (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; depășesc cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi; loturile se anulează după cum urmează:

- Lotul 13 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ și a anticorpilor anti-TP în sânge (test de bază AMP);
- Lotul 14 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ în sânge (test de bază);
- Lotul 15 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ în sânge (test alternativ 1 "alt producător" fata de cel de baza și din alternativa 2);
- Lotul 16 Test rapid de depistare a anticorpilor anti HIV $\frac{1}{2}$ în sânge (test alternativ 2 "alt producător fata de cel de baza și cel din alternativa 1");
- Lotul 19 Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti HBV;
- Lotul 20 Teste rapide pentru determinarea anticorpilor anti-Treponema pallidum (Sifilis);
- Lotul 23 Depistarea Antigenului LAM;
- Lotul 24 Teste pentru determinarea anticorpilor la antigenul cardiolipinic testul RPR – test netreponemic (nespecific), N100;
- Lotul 25 Teste TPHA – pentru detectia anticorpilor anti-Treponema pallidum în serul sanguin uman prin microhepatglutinare, N100;
- Lotul 28 Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig G;
- Lotul 29 Test sisteme pentru diagnosticul bolii sifilis prin Western blot Ig M;
- Pentru lotul 12 Alcool 70%, 11- specificația tehnică solicitată Alcool pentru uz de laborator, reprezintă medicament, și va fi achiziționat de secția Medicamente din cadrul CAPCS.
- Totodată, specialiștii cooptați urmează să prezinte necesarul modificat conform necesităților actuale.

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

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Participanții la procedura de achiziție în cauză	Rg02-624 din 08.02.2022	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)

16. Termenul de așteptare pentru încheierea contractului:

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

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

17. Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

Denumirea operatorului economic	Întreprinderea: Cu capital autohton/ Cu capital mixt/asociere/ Cu capital străin	Numărul și data contractului înregistrat la CAPCS	Cod CPV	Valoarea contractului		Termen de valabilitate al contractului/acordului- cadru
				fără TVA	inclusiv TVA	
IMUNOTEHNOMED SRL	Cu capital autohton	21043657/01/01	23.03.2022	33100000-1	1843470,52	1992688,37
MEDIST GRUP SRL	Cu capital autohton	21043657/04/01	25.03.2022	33100000-1	3515117,16	3796236,54
ECOCHIMIE SRL	Cu capital autohton	21043657/03/01	24.03.2022	33100000-1	22002,58	26403,10
GBG MLD SRL	Cu capital autohton	21043657/02/01	23.03.2022	33100000-1	63552,00	76262,40

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

Au fost aplicate criterii pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	(NU) _____
Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate (lei MD):	_____ - _____ (indicati suma cu TVA)
Codul CPV al lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate:	-

Criteriul de atribuire pentru lotul/loturile pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate:

<i>Preful cel mai scăzut</i> <input type="checkbox"/>
<i>Costul cel mai scăzut</i> <input type="checkbox"/>
<i>Cel mai bun raport calitate-cost</i> <input type="checkbox"/>
<i>Cel mai bun raport calitate-cost</i> <input type="checkbox"/>

Prin prezența dăre de seamă, grupul de lucru declară că itemenul de așteptare pentru încheierea contractului/contractelor indicate n-a fost respectat (excepționând 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 examineate și soluționate.

Prin prezența dăre de seamă, grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea desfășurării procedurii de achiziție, fapt pentru care poate răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții

Gheorghe GORCEAG



Mihai

