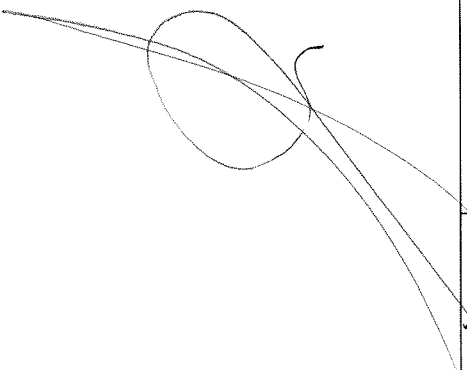


SINTEZA
Obiectiilor și Propunerilor (Recomandărilor)
la proiectul caietului de sarcini *Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților*
instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2023

Participant	Conținutul obiectiei/ propunerii (recomandării)	Argumentarea autorului proiectului
Lismedfarm SRL	Pentru lotul 35 din lista “Parafarmacie” cerem adăugarea posibilității de a oferi acul 29G și 30G.	Se acceptă. Pentru a asigura o concurență reală între operatorii economici și să restrângă participarea acestora (art.37 alin (9) al Legii 131/2015 privind achizițiile publice)
Lismedfarm SRL	Pentru loturile 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22 din lista “Parafarmacie” fraza “Fabricate conform standardelor: EN455 sau ASTM D3577” trebuie să fie schimbată la “Fabricate conform standardului EN455”. Serviciul Vamal Republicii Moldova, conform Ordinului Serviciului Vamal 187 din 08.04.2013 “cu privire la clasificarea mânușilor medicale de unică utilizare, fabricate din cauciuc” nu acceptă ASTM D3577 ca dovada că mânușile sunt pentru uz medical.	Nu se acceptă. Întrucât cerința inițială a fost inclusă cu sintagma “sau”, ceea ce presupune că pot fi depuse oferte ori cu EN455, ori cu ASTM D3577, pentru a nu restrânge concurența operatorilor economici prin introducerea unor obstacole nejustificate. În ordinul Serviciului Vamal al Republicii Moldova nu a fost depistată neacceptarea ASTM D3577 ca dovada că mânușile sunt pentru uz medical.
Autoritatea Contractantă	Vor fi acceptate doar dispozitivele medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, pentru care se va prezinta - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă, la toate loturile din procedura de achiziție.	Se acceptă. Pentru a exclude achiziționarea bunurilor de origine suspect sau/și care nu vor putea fi înregistrate până la livrare. Conform art.8, alin (2) al Legii nr.102/2017 cu privire la dispozitivele medicale Producătorul sau reprezentantul său autorizat este obligat să înregistreze dispozitivele medicale la Agenție pînă la introducerea pe piață a acestora. Totodată conform art.8 alin (5) al aceleiași legi Agenția asigură ca procedura de înregistrare a dispozitivelor medicale să fie finalizată în termen de

		30 de zile de la data depunerii unei cereri valide și achitării taxei de înregistrare.
Autoritatea Contractantă	La loturile nr. 5-10 au fost adăugate cerințe privind densitatea bandajului gipsat și temperatura apei. Totodată s-a mărit timpul de imersie de la 20 sec la 60 sec.	Se acceptă. Pentru a exclude livrarea unor dispozitive medicale de o calitate inacceptabilă. Totodată mărirea timpului de imersie, a fost modificată pentru asigurarea concurenței.
Autoritatea Contractantă	Se înlocuiește cerința “Tip B și bumbac pur” cu cerința “bumbac 100%”	Se acceptă. Pentru a asigura o concurență reală între operatorii economici și să restrângă participarea acestora (art.37 alin (9) al legii 131/2015 privind achizițiile publice)

Conducătorul grupului de lucru



Gheorghe GORCEAG

Ex: JANTUAN Mariana
Tel: 022 222 364