

DARE DE SEAMĂ

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

Nr. 2 din 05.03.2024

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)	Perciuu Irina

Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<input type="checkbox"/> Cererea ofertelor de prețuri <input checked="" type="checkbox"/> Licitație deschisă <input type="checkbox"/> Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* <input type="checkbox"/> Altele: <i>[Indicați]</i>
*Temei legal pentru desfășurarea NFP (Legea privind achizițiile publice nr. 131/2015)	
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire (în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă)	Art. 57 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Procedura de achiziție repetată (după caz, se va indica nr. procedurii/ procedurilor desfășurate anterior pentru aceiași achiziție, dar anulat/ anulate)	
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	<input checked="" type="checkbox"/> Bunuri

	<input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Luorări
Obiectul achiziției	Achiziționarea reactive și consumabile medicale întru realizarea Programului Național „Securitatea transfuzională și autoasigurarea țării cu produse sanguine” conform necesităților pentru anul 2024
Cod CPV	33100000-1 ocds-b3wdp1-MD-1695908196818
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1695908196818?tab=contract-notice Data publicării: 28.09.2023
Platforma de achiziții publice utilizată	<input checked="" type="checkbox"/> achizitii.md; <input type="checkbox"/> e-licitatie.md; <input type="checkbox"/> yptender.md
Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	<input checked="" type="checkbox"/> Da <input type="checkbox"/> Nu Link-ul către planul de achiziții publice publicat:
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	<input type="checkbox"/> Nu necesită
Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz)	<input type="checkbox"/> Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input checked="" type="checkbox"/> Licitație electronică <input type="checkbox"/> Catalog electronic
Sursa de finanțare	<input checked="" type="checkbox"/> Buget de stat; <input type="checkbox"/> Buget CNAM; <input type="checkbox"/> Buget CNAS; <input type="checkbox"/> Surse externe; <input type="checkbox"/> Alte surse: [Indicați]
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	20 305 434,99 lei

Clarificări privind documentația de atribuire:

Data:

2 oct 2023, 13:40

Subiectul întrebării:

Ref. mostre pentru testarea tehnica Lot 28
 întrebare:

Simnata autoritate contractanta, in caietul de sarcini, la lotul 26 se solicita mostre pentru testarea tehnica și certificate de calitate, în timp ce pentru lotul 28, având un conținut și cerințe similare, această solicitare lipsește. Ambele loturi permit oferirea de soluții alternative compuse din aparate și consumabilele aferente. Având în vedere diversitatea potențialelor soluții tehnice considerăm ca fiind necesar, în cazul ofertelor alternative cu care beneficiarul nu are o experiență anterioară, să se solicite prezentarea obligatorie atât a mostrelor din consumabile, cât și a unui aparat demo identic cu cel propus în ofertă pentru a se putea realiza testările tehnice. Aceasta cerința nu doar că va asigura o evaluare obiectivă, dar va elimina și riscul de neconformități ulterioare. Experiența din licitațiile anterioare a arătat că evaluarea realizată exclusiv pe baza broșurilor și a fișelor tehnice duce la contestații și, implicit, la amânări nejustificate ale procedurilor de achiziție. Pentru a evita aceste complicații și pentru a asigura o evaluare corectă și fără echivoc a tuturor ofertelor, vă solicităm să armonizați cerințele pentru ambele loturi, solicitând mostre, certificate de calitate și un aparat demo pentru evaluare. Prin aceasta cerința, nu numai că veți crește încrederea ofertanților în procesul de licitație, dar veți și optimiza procedura de evaluare, asigurându-vă că soluțiile tehnice contractate sunt conforme nevoilor beneficiarului.

Răspuns (12 oct 2023, 15:28):

Bună ziua, au fost revăzută cerința față de prezentarea mostrelor pentru loturile 26,28 și au fost stabilită o cantitate relevantă pentru lot și pentru a avea posibilitatea de a defini obiectiv evaluarea ofertei. Notă: În procedura de achiziție publică a fost adăugată licitația electronică pentru toate loturile.

Data:

4 oct 2023, 14:51

Subiectul întrebării:

Cu referire la lotul 28

Întrebare:

Referitor la lotul 28 din caietul de sarcini, în cazul oferirii unei soluții alternative la cea existentă în dotarea beneficiarului, se solicita ca ofertantul să "puna la dispoziția beneficiarului în mod gratuit cel puțin 4 dispozitive medicale identice ca model de performanță și nu mai vechi decât dispozitivele aflate în dotare". În acest sens va rugăm să precizați clar în caietul de sarcini, raportat la echipamentele aflate deja în dotarea instituției, care sunt cerințele minime de performanță pe care trebuie să le întrunească echipamentele alternative în ceea ce privește următoarele: 1. Metoda de centrifugare - caracteristica ce influențează eficiența de colectare și implicit durata procedurii? 2. Care este durata maxim acceptată a unei proceduri de citafereză pentru recoltarea a doua doze de trombocite și una doză de plasma? 3. Volumul extracorporeal - caracteristica ce influențează confortul și siguranța donatorului și implicit posibilitatea de fidelizare a acestora, în contextul în care numărul donatorilor este într-o continuă scădere? 4. Care este volumul extracorporeal maxim admis? Opțiunea de recoltare plasma concurrentă extinsă: aparatele aflate în prezent în dotarea centrului permit conectarea de soluție PAS, opțiune care ajută la recoltarea unei doze complete de plasma, pe langa cele două doze de trombocite solicitate. Va rugăm să clarificați dacă soluțiile alternative trebuie să aibă această opțiune sau una echivalentă pentru a fi identice ca model de performanță?

Răspuns (12 oct 2023, 15:33):

Conform demersului beneficiarului final CNTS: 1. Nu contează ce metodă de centrifugare oferă tehnologiile alternative oferite în licitații. Scopul scontat pentru specialiștii instituției este obținerea unui produs finit calitativ. 2. Pentru utilizarea eficientă a timpului de activitate a dispozitivului medical în realizarea unei proceduri de colectare a două doze de trombocite și una doză de plasmă, cât și utilizarea timpului petrecut la punctul de donare a sângelui pentru donatorul de trombocite ar fi preferabil/recomandabil să nu depășească timpul de 60 min (± 10 min), dar scopul scontat pentru specialiștii instituției noastre este obținerea unui produs finit calitativ. 3. Clarificarea în cauză este un parametru individualizat pentru fiecare donator de trombocite și depinde de parametrii acestuia, care în final sunt calculați și stabiliți de către dispozitivul la care urmează să fie realizată procedura de recoltare trombocite de la donator. 4. Volumul extracorporeal maxim admis este în relație cu parametrii donatorului, care sunt stabiliți înainte de donarea de trombocite a acestuia. 5. Nu este necesar să aibă această obținere obligator, deoarece această cerință este individual pentru fiecare tip de dispozitiv și ține de opțiuni alternative/suplimentare a acestora. Notă: În procedura de achiziție publică a fost adăugată licitația electronică pentru toate loturile.

Data:

6 oct 2023, 09:52

Subiectul întrebării:

Necesitatea de a prezenta certificat CE

Întrebare:

Solicităm să clarificăm cerințele referitoare la prezentarea Certificatului CE sau a Declarației de Conformitate pentru produsele oferite. Se remarcă faptul că, în ceea ce privește necesarul total, unele poziții menționează obligativitatea prezentării certificatului CE, în timp ce pentru alte poziții această cerință nu sunt specificate.

Răspuns (9 oct 2023, 13:43):

Bună ziua, documentația va fi corectată. Mulțumim pentru sesizare.

Lot nr. 36 Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml

Data:

6 oct 2023, 14:36

Subiectul întrebării:

Lot nr. 36 Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml

Întrebare:

Buna ziua, Vă rugăm să corectați specificațiile tehnice solicitate conform lotului. Mulțumim!

Răspuns (9 oct 2023, 13:23):

Bună ziua, nu este clară clarificarea.

Data:

7 oct 2023, 22:47

Subiectul întrebării:

Termen de valabilitate a garanției de buna executie
Întrebare:

Vă rugăm să corecetați termenul garanției de bună execuție atita timp cât este valabil termenul contractului - 31.12.2024. Totodată, vă rugăm să rețineți că, conform art. 68 alin 8 din Legea 131/15 privind achizițiile publice "Garanția de bună execuție se returnează de către autoritatea contractantă la momentul executării integrale a contractului de achiziții publice", astfel nu există temei juridic de a reține garanția de bună execuție cu nici măcar o zi în plus după expirarea termenului de valabilitate a contractului sau executarea integrală a acestuia. În acest context, solicităm să nu fie încălcată legislația în vigoare și să corecetați cerința ce ține de garanția de bună execuție!!!

Răspuns (9 oct 2023, 15:37):

Cerința a fost indicată în scopul minimizării riscurilor autorităților contractante și utilizării eficiente a banilor publici.

Data:

8 oct 2023, 09:47

Subiectul întrebării:

Volumul de plasma recoltat in procedura de plasmafereza. Pozitia 23
Întrebare:

Va rugam sa ne informati care este volumul de plasma minim si maxim recoltat de la un singur donator in procedura de plasmafereza?

Răspuns (9 oct 2023, 16:57):

Volumul de plasmă recoltat de la un donator în procedura de plasmafereză variază în mediu de la 600 ml pînă la 750 ml, în funcție de parametrii fizici ai donatorului de plasmă.

Data:

9 oct 2023, 11:06

Subiectul întrebării:

Lot 28

Întrebare:

Stimată autoritate, rugăm să confirmați numărul de echipamente ce urmează a fi puse la dispoziție, în cazul ofertei alternative, întrucât în caietul de sarcini se regăsește atât cifra de 4 unități, cât și de 7 unități.

Răspuns (9 oct 2023, 13:48):

Pentru lotul 28 , urmează să fie puse la dispoziție 4 unități. Documentația de atribuire urmează să fie corectată. Mulțumim pentru sesizare.

Data:

9 oct 2023, 11:08

Subiectul întrebării:

Întrebare Lot 28

Întrebare:

Solicitim respectuos să ne informați care a fost necesitatea includerii cerinței „c) cu posibilitatea recoltării de la donator a unei prize de plasmă cu un volum nu mai mic de 500 ml plasmă;”? Menționăm că în licitațiile anterioare la lotul cu aceeași denumire, această cerință nu a fost prezentă.

Răspuns (9 oct 2023, 15:32):

Bună ziua, s-a comis o eroare în formularul specificației tehnice, se va ajusta ca și în anunțul de participare. Mulțumim pentru sesizare.

Data:

9 oct 2023, 11:11

Subiectul întrebării:

lot 28 concretizare

Întrebare:

Care a fost necesitatea includerii cerinței „Sistemul de colectare a trombocitelor opțional să fie asigurată cu soluție fiziologică”. Anterior nu a fost solicitat. Mulțumesc

Răspuns (9 oct 2023, 15:33):

ună ziua, s-a comis o eroare în formularul specificației tehnice, se va ajusta ca și în anunțul de participare. Mulțumim pentru sesizare.

Data:

9 oct 2023, 11:12

Subiectul întrebării:

Lot 34

Întrebare:

Reieșind din faptul că în cadrul instituției, pe parcursul anului funcționează doar 3 echipamente, care este raționamentul solicitării a 6 echipamente pentru un alt dispozitiv decât cel existent în dotare? Or, în cazul atribuirii ofertei câștigătoare unuia dintre reprezentanții celor 2 tipuri de echipamente aflate în dotare, în cadrul instituției vor funcționa simultan maxim 3 aparate de sudură, și nu 6 cum este menționat în caietul de sarcini!

Răspuns (10 oct 2023, 10:41):

Pentru lotul 34 beneficiarul final, în documentatia modificata se va indica 4 aparate de sudură, 2 pentru Chisinau, 1 Cahul, 1 Bălți

Data:

13 oct 2023, 14:09

Subiectul întrebării:

Lot 24

Întrebare:

Vă rugăm să luați în considerare posibilitatea excluderii adeninei din compoziția soluției anticoagulante. Absența adeninei din punga de colectare nu va afecta durata totală de păstrare. Durata maximă de păstrare de 42 de zile poate fi atinsă utilizând formula CPD + SAGM, și adăugarea adeninei în formula CPD-A1 + SAGM nu va prelungește acest termen. În acest sens, rugăm să vedeți pagina 5 din Nomenclatorul național al produselor sanguine umane pentru utilizarea terapeutică și diagnostică, disponibil la următorul link: <https://msmps.gov.md/wp-content/uploads/2020/06/8013-5231-4953-Nomenclator25252520componente25252520sanguine25252520national.pdf>

Răspuns (13 oct 2023, 15:51):

Adenina va fi exclusă ca cerință din componența soluției anticoagulante. Notă: Din motive tehnice, la etapa la care se află procedura de achiziție, nu poate fi aplicată licitația electronică.

Data:

13 oct 2023, 14:38

Subiectul întrebării:

Clarificare
Întrebare:

Cind vor fi efectuate modificări la procedura pentru a vedea licitatia electronica, așa cum ați menționat in alte clarificari ?

Răspuns (13 oct 2023, 15:56):

Din motive tehnice, la etapa la care se află procedura de achiziție, nu poate fi aplicată licitația electronică. Astfel răspunsul din 12 oct 2023, 15:28, în partea ce ține de licitația electronică urmează a nu se lua în considerație. Drept urmare, grupul de lucru a decis anularea lotului nr. 28 Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma, și inițierea unei proceduri de achiziție publică prin licitație deschisă cu aplicarea licitației electronice. Mulțumim pentru sesizare.

Data:

15 oct 2023, 19:47

Subiectul întrebării:

Clarificare pozitiva 23

Întrebare:

Cu privire la răspunsul autorității contractante din 9 oct 2023, 16:57, cu privire la pozitia 23, având in vedere ca se recoltează 600 pana la 750 ml de plasma de ce este obligatoriu ca kitul de recoltare de plasma sa cuprindă 2 pungi de un 1000 ml? Astfel sunt limitați participarea unor producători.
Solicitam de a fi modificat acest aspect tehnic prin adaugarea min. o punga de recoltare in volum total de 1000ml.

Răspuns (18 oct 2023, 17:34):

Cu privire la lotul nr. 23, de ce este obligatoriu ca kitul de recoltare de plasma sa cuprindă 2 pungi de un 1000 ml? În corespundere cu specificul activității doza maximă de plasmă recoltată de la donator este divizată în două doze terapeutice. Astfel, pentru eficientizarea utilizării consumabililor se solicită 2 unități de plasmă pentru a putea fi divizată și utilizate pentru transfuzii concomitent la doi pacienți diferiți. Cu referire la capacitatea containerului de 1000 ml se propune următoarea sintagmă „2 (două) unități fiecare cu capacitatea de recoltare în volum de 1 (unu) litru ±10%”.

Data:

19 oct 2023, 10:54

Subiectul întrebării:

Clarificare privind termenul de valabilitate restant
Întrebare:

Odată cu parvenirea informației de la producător, privitor la termenul de valabilitate scurt de viață a Bunurilor, precum și termenul de livrare îndelungat de la producător (SUA) până la Furnizor de Bunuri (Republica Moldova), solicităm respectuos de a accepta ca termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) să constituie nu mai puțin de 60 de procente din termenul total al produselor, dar nu mai puțin de 12 luni.

Răspuns (20 oct 2023, 16:19):

Termenul de valabilitate de minim 80% din termenul stabilit inițial, rămâne nemodificat.

Lot nr. 36 Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml

Data:

19 oct 2023, 11:52

Subiectul întrebării:

Răspuns (9 oct 2023, 13:23): Bună ziua, nu este clară clarificarea.

Întrebare:

In specificatiile tehnice solicitate sunt stipulate doua tipuri de volume. Unul -8/9/10 ml si altul- 6ml. Care este volumul solicitat?

Răspuns (19 oct 2023, 16:36):

Se solicită Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml

Data:

20 oct 2023, 17:59

Subiectul întrebării:

lot 28 anulat

Întrebare:

Bună ziua, vă rog să ne informați de ce lotul 28 a fost anulat?

Răspuns (23 oct 2023, 13:45):

A fost anulat și inițiată o nouă procedură de achiziție publică, cu aplicarea licitației electronice. <https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1697197092594?tab=contract-notice>

Data:

23 oct 2023, 14:58

Subiectul întrebării:

pentru lot 28
Întrebare:

dispozitivele trebuie oferite dacă consumabilele sunt diferite de dispozitivele pe care le dețineți, corect?

Răspuns (23 oct 2023, 15:55):

Lotul 28 a fost anulat și inițiată o nouă procedură de achiziție.

(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 09.10.2023	Aplicarea licitației electronice la etapa de clarificări.
Rezumatul modificărilor 13.10.2023	În anunțul de participare s-a propus de a adăuga cerința de la pct. 16, subpct. nr. 22 cu privire la Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale: Notă: Notificările recepționate, inclusiv documentele atașate, vor fi transmise în adresa AMDM fără a fi examinate, de către CAPCS. Pentru lotul 34 Lamelle medicale – de a modifica sintagma de 3 dispozitive în 4 dispozitive, 2 Chisinau, 1 Bălți, 1 Cahul. (conform solicitării beneficiarului final). A exclude aplicarea licitației electronice deoarece platforma de achiziții achiziții.md nu permite tehnic de selectare a licitației electronice, la etapa de clarificări.
Rezumatul modificărilor 19.10.2023	In anunțul de participare s-a propus de a adăuga cerința pentru lotul nr. 56 Prefiltru tip I și lotul nr. 57 Filtru, tip I, sintagma "compatibil cu tehnologia existentă „Milipor”?
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 11.10.2023, ora 16:51), au depus oferta 5 operatori economici:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratorii
1.	DTA ESTFARM S.R.L	1002600046359	1. Chirtoacă Iurie 2. Chirtoacă Svetlana - Luminița.

2	DIALAB SOLUTIONS	1022600026511				3. Chirtoacă Eugen Nicolae Marius Zamfirescu Adrian
3	Ecochimie	1002600052156				IURCU NICOLAE
4	Medglobalfarm	1016600000765				Granaci Boris
5	Distileria Bulboaca	101460009096				Trofim Iurie
6	Distimed SRL	1009600029081				Gheorghe Apostol
7	ECHIPAMED-PLUS	1003600077677				Iurchevici Valeriu, Iurchevici Maia
8	Eladum Pharma SRL	1016600024547				Dumbrava Stefan
9	EMED Group Eood	204603976				Epifanis Alexandros
10	GBG-MLD SRL	1003600117582				Tudor Ceaicovschi
11	ICS Nitech SRL	1006600023491				Oleg Jorovlea
12	IM Natusana SRL	1006600025657				Tutunaru Diana
13	Lifemed Group SRL	1016600014720				Ionaşcu Andrei – 50% Iliev Ana – 50%
14	MEDICLIM AM	1003600131744				Ciupe Mircea Ciupe Anda
15	Pharmony	1015600025123				Alexandru Şarco
16	Sanmedico	1003602008154				Vitalie Goreacii
17	SC"Imunotehnomed"SRL	1002600012565				Sergiu RAŢĂ
18	Zeicon	1015600021745				Talpiş Andrei
19	Medist Grup SRL	1018600004516				Carmen Vlădescu Sebastian Vlădescu Ionel Manole Cătălina Klumpner

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

Cereră de participare	Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:
+	DIALAB SOLUTIONS	+
+	Distileria Bulboaca	+
+	Distrimed SRL	+
+	DITA ESTFARM S.R.L	+
+	ECHIPAMED-PLUS	+
+	Ecochimie	+
+	ElaDum Pharma SRL	+
+	EMED Group Food	+
+	GBG	+
+	ICS Nitech SRL	+
+	IM Natusana SRL	+
+	LifeMed Group SRL	+
+	Medglobalfarm	+
+	MEDICLIM AM	+
+	Pharmacy	+
+	Sannedico	+
+	SC"Imunohomed"SRL	+
+	Zeticon	+
+	Medist Grup SRL	+

	<p>original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>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.</p> <p>ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică oferită, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 minim 10 cm de oferit parametru exact 11 cm pagina 19). <p>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- avenge după sine respingerea ofertei.</p>	reconformă	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
<p>Specificația de preț</p>	<p>original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana</p>		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+

	<p>împuțernicită atăt și în cazul delegării sau împuțernicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuțernicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021</p> <p>Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărcă în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de pret.</p>																													
DUAE	<p>original – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuțernicită atăt și în cazul delegării sau împuțernicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuțernicire; .Notă: prezentarea oricărui alt formular de DUAE decît cel atașat la procedură constituie temei de descalificare a operatorilor economici.</p>													+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Garanția pentru ofertă	<p>-În cazul în care garanției bancare urmează a fi prezentată în original conform anexei nr. 9 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, valabilă 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.</p>													+	te	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	<p>confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuțernicită atăt și în cazul delegării sau împuțernicirii</p>													+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+

persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;. Conform anexeii nr. 8 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021; Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor.

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificatii tehnice (anexa nr. 22); Specificatii de pret (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 pret (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.

Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE

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;	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+

	delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;																			
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 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;	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Situația financiară	Documente confirmatoare (prospecte), manualul de utilizare și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	+		+		+		+		+		+		+		+		+		+
Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit	+	+		+		+		+		+		+		+		+		+	

<p>Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)</p>	<p>în care să certifice termenul de garanție pentru echipament pentru perioada epuizării stocului de reagenți (conform fiecărui lot în parte), conform specificație tehnice pentru fiecare lot - originală, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p>	<p>NU NECESITĂ</p>		+	+	nu se aplică	+	<p>pentru lotul 34</p>
<p>Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)</p>	<p>cu privire la garantarea perioadei de reacție, jumătate de oră sau mai puțin la telefon și 24 ore sau mai puțin la locul beneficiarului în cazul apariției defecțiunilor tehnice - original - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p>	<p>NU NECESITĂ</p>		+	+	nu se aplică	+	<p>pentru lotul 34</p>
<p>Declarație de la ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)</p>	<p>în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi conform cerințelor lotului, originală- confirmată prin aplicarea semnăturii electronice; de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p>	<p>NU NECESITĂ</p>		+	+	nu se aplică	+	<p>pentru lotul 34</p>

<p>Declarație privind respectarea condițiilor de păstrare și transportare pentru reactivi</p>	<p>prin care ofertantul va garanta livrarea produselor la destinație cu respectarea condițiilor de păstrare și transportare pe tot parcursul lanțului de transportare de la fabricant la beneficiar, Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanei juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,</p>	+			+			+	+	n u n e c e s i t ă	+	n u n e c e s i t ă	+	+	+	+	+
<p>Declarație de la ofertant</p>	<p>Original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire, cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 10 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Mostrele vor fi prezentate în termen de 10 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Notă: Mostrele prezentate după termenul după termenul limită nu vor fi acceptate sau ne reprezentarea mostrelor va constitui temei de respingere a ofertelor.</p>	+		+	+	+	+	+		+	+	+	+	+	+	+	+

<p>Declarație de la ofertant</p>	<p>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,</p>	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
<p>Declarație de la Ofertant (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)</p>	<p>cu privire la organizarea pe perioada garanției a inspecțiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și mentenanța dispozitivului medical pe durata perioadei de garanție efectuat de către un inginer calificat al Ofertantului - original – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;;</p>	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
	<p>NU NECESITĂ</p>																				

<p>Dovada înregistrării în Lista producătorilor, (pentru dispozitivele ce urmează a fi date în comodat)</p>	<p>Se va prezenta numărul de înregistrare din Lista producătorilor pentru Echipamente Electronice și Electrice, conform prevederilor HG 212/2018 privind gestionarea Echipamentelor Electrice și Electronice (EEE) - Original confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p>	<p>NU NECESITĂ</p>			<p>+</p>								<p>+</p>	<p>+</p>	<p>nu se aplică</p>		<p>+</p>	<p>+</p>
---	---	--------------------	--	--	----------	--	--	--	--	--	--	--	----------	----------	---------------------	--	----------	----------

<p>Pentru dispozitivele medicale oferitate, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale</p> <p>Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale:</p>	<p>Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale conform modelului aprobat de AMDM Anexa nr. 1</p> <p>La Procedurile administrative pentru notificarea dispozitivelor medicale care dețin marcajul CE</p> <p>Către Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (https://amdm.gov.md/ro/page/notificarea-dm-cu-ce) – într-un singur fișier, independent de celelalte fișiere atașate (doar pentru codurile oferitate în formularul specificațiilor tehnice) – original, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire, însoțită de următoarele documente:</p> <p>a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat;</p> <p>b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz;</p> <p>c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul;</p> <p>d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor.</p> <p>Notă: Vor fi transmise în adresa AMDM doar notificările ofertelor calificate.</p> <p>Notă: Notificările recepționate, inclusiv documentele atașate, vor fi transmise în adresa AMDM fără a fi examinate, de către CAPCS.</p> <p>Pentru dispozitivele medicale înregistrate din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare.</p>	<p>înregistrat</p>
--	---	--------------------

Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:																					
<p>Declaratia 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</p>	<p>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.</p>																				
<p>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</p>	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCC518430B01859AA</p>																				

cu nota "Pentru garanția de bună execuție la LD nr. (se va indica numărul procedurii)"
 Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2025

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

Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	Denumire Lot	unitatea de măsură	Cantitatea	Suma (fără TVA)	Ofertant	Correspondenți
1	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	4 050,00	Sanmedico	corespunde
1	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	4 050,00	Sanmedico	aceiașă cod ca la poziția 1.1
1	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	7 200,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
1	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	9 000,00	ECHIPAMED-PLUS	aceiașă cod ca la poziția 1.1
1	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	8 820,00	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
1	Reagent monoclonal anti – A, inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	9 372,00	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	4 050,00	Sanmedico	corespunde
2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	4 050,00	Sanmedico	aceiașă cod ca la poziția 1.1
2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	7 200,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	9 000,00	ECHIPAMED-PLUS	aceiașă cod ca la poziția 1.1
2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	8 820,00	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
2	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	10 740,00	SC"Imunotehnomed"SRL	corespunde

3	Reagent monoclonal anti - AB	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	5 190,00	Sanmedico	corespunde
3	Reagent monoclonal anti - AB	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	5 940,00	GBG-MLD SRL	Nu a fost evaluat
3	Reagent monoclonal anti - AB	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	8 748,00	SC"Imunotehnomed"SRL	Nu a fost evaluat
3	Reagent monoclonal anti - AB	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	8 760,00	ECHIPAMED-PLUS	Nu a fost evaluat
4	Reagent monoclonal anti - D IgM	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	8 346,00	GBG-MLD SRL	corespunde
4	Reagent monoclonal anti - D IgM	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	11 791,00	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
5	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	6 961,50	Sanmedico	corespunde
5	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	8 346,00	GBG-MLD SRL	Nu a fost evaluat
5	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	9 880,00	ECHIPAMED-PLUS	Nu a fost evaluat
5	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	14 040,00	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
6	Reagent monoclonal anti-Kell	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	75 600,00	Zeticon	corespunde
6	Reagent monoclonal anti-Kell	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	86 424,00	SC"Imunotehnomed"SRL	Nu a fost evaluat
6	Reagent monoclonal anti-Kell	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	92 544,00	GBG-MLD SRL	Nu a fost evaluat
7	Reagent monoclonal anti-k	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	19 200,00	Zeticon	corespunde
7	Reagent monoclonal anti-k	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	29 360,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
7	Reagent monoclonal anti-k	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	42 481,60	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %

8	Reagent monoclonal anti-C	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	35 142,40	SC"Imunotehnomed"SRL	corespunde
8	Reagent monoclonal anti-C	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	40 320,00	Zeticon	depășire 30 %
8	Reagent monoclonal anti-C	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	51 200,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
9	Reagent monoclonal anti-c	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	7 040,00	Zeticon	corespunde
9	Reagent monoclonal anti-c	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	8 293,60	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
9	Reagent monoclonal anti-c	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	10 800,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
10	Reagent monoclonal anti-E	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	23 680,00	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
10	Reagent monoclonal anti-E	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	30 400,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
10	Reagent monoclonal anti-E	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	34 560,00	Zeticon	depășire 30 %
11	Reagent monoclonal anti-e	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	9 414,40	SC"Imunotehnomed"SRL	corespunde
11	Reagent monoclonal anti-e	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	13 440,00	Zeticon	depășire 30 %
11	Reagent monoclonal anti-e	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	19 040,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
12	Reagent monoclonal anti Fya	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	13 510,00	Zeticon	corespunde
12	Reagent monoclonal anti Fya	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	16 800,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
12	Reagent monoclonal anti Fya	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	32 155,20	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
13	Reagent monoclonal anti Fyb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	18 410,00	Zeticon	corespunde
13	Reagent monoclonal anti Fyb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	25 550,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %

13	Reagent monoclonal anti Fyb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	73 435,60	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
14	Reagent monoclonal anti Jka	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	17 280,00	Zeticon	corespunde
14	Reagent monoclonal anti Jka	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	26 822,40	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
14	Reagent monoclonal anti Jka	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	32 000,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
15	Reagent monoclonal anti Jkb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	19 120,00	Zeticon	corespunde
15	Reagent monoclonal anti Jkb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	25 296,00	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
15	Reagent monoclonal anti Jkb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	31 760,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
16	Reagent monoclonal anti S	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	23 920,00	Zeticon	depășire 30 %
16	Reagent monoclonal anti S	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	35 352,80	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
16	Reagent monoclonal anti S	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	40 800,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
17	Reagent monoclonal anti s	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	17 600,00	Zeticon	corespunde
17	Reagent monoclonal anti s	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	32 560,00	GBG-MLD SRL	depășire 30 %
17	Reagent monoclonal anti s	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	37 646,40	SC"Imunotehnomed"SRL	depășire 30 %
18	Ser antioglobulinic polispecific	ml (1 ml echivalent la 10 examinări)	5700	47 709,00	GBG-MLD SRL	corespunde
19	Pool eritrocite test standard	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1130	200 010,00	Zeticon	corespunde
20	Panel eritrocitar din 3 celule - test	set	24	115 200,00	Zeticon	corespunde

20	Panel eritrocitar din 3 celule - test	set	24	139 896,00	DIALAB SOLUTIONS	Nu a fost evaluat
21	Panel eritrocitar din 10 celule - test	set	12	76 800,00	Zeticon	corespunde
21	Panel eritrocitar din 10 celule - test	set	12	91 272,00	DIALAB SOLUTIONS	Nu a fost evaluat
22	IgG - celule acoperite	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	2680	206 360,00	Zeticon	corespunde
22	IgG - celule acoperite	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	2680	263 712,00	DIALAB SOLUTIONS	Nu a fost evaluat
23	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	set	15750	3 386 250,00	DITA ESTFARM S.R.L	corespunde
24	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	buc	57000	2 913 840,00	SC"Imunotehnomed"SRL	corespunde
24	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	buc	57000	3 095 100,00	Zeticon	Nu a fost evaluat

24	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leucotrombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	buc	57000	3 168 436,20	DITA ESTFARM S.R.L	Nu a fost evaluat
24	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leucotrombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	buc	57000	3 648 000,00	Pharmony	Nu a fost evaluat
25	Sistem închis de containere de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	buc	17960	212 466,80	SC"Imunotehnomed"SRL	corespunde
25	Sistem închis de containere de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	buc	17960	215 520,00	Zeticon	Nu a fost evaluat
25	Sistem închis de containere de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	buc	17960	287 360,00	Pharmony	Nu a fost evaluat
26	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu filtru de leucocite integrat pentru sânge	buc	1500	178 755,00	SC"Imunotehnomed"SRL	corespunde

26	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu filtru de leucocite integrat pentru sânge	buc	1500	195 000,00	Zeticon	Nu a fost evaluat
26	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu filtru de leucocite integrat pentru sânge	buc	1500	210 000,00	Pharmony	Nu a fost evaluat
27	Soluție aditivă pentru trombocite	buc	2850	527 250,00	Pharmony	corespunde
27	Soluție aditivă pentru trombocite	buc	2850	541 500,00	EMED Group Food	Nu a fost evaluat
27	Soluție aditivă pentru trombocite	buc	2850	712 500,00	Zeticon	Nu a fost evaluat
28	Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma				anulat	
29	Autocolante marcare cod/bare	set	75000	350 025,00	Distrimed SRL	corespunde
30	Scarificatoare	buc	80000	12 000,00	IM Natusana SRL	corespunde
30	Scarificatoare	buc	80000	12 400,00	LifeMed Group SRL	Nu a fost evaluat
31	Tampon steril	buc	68000	74 630,00	LifeMed Group SRL	corespunde
32	Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod	buc	155000	131 750,00	IM Natusana SRL	corespunde
33	Tampon mare îmbibat cu alcool	buc	250000	21 000,00	Ecochimie	corespunde
33	Tampon mare îmbibat cu alcool	buc	250000	28 750,00	IM Natusana SRL	Nu a fost evaluat

34	Lamele medicale	sud	36500	1 054 850,00	Zeticon	corespunde
34	Lamele medicale	sud	36500		EMED Group Eood	Nu a fost evaluat
34	Lamele medicale	sud	36500	1 076 750,00	Pharmacy	Nu a fost evaluat
35	Mănuși	buc	285000	113 259,00	DITA ESTFARM S.R.L	corespunde
35	Mănuși	buc	285000	116 850,00	SC"Imunotehnomed"SRL	Nu a fost evaluat
35	Mănuși	buc	285000	194 740,50	Medglobalfarm	depășire 30 %
36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	buc	67000	69 063,60	DITA ESTFARM S.R.L	corespunde
36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	buc	67000	90 282,50	LifeMed Group SRL	Nu a fost evaluat
36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	buc	67000	91 120,00	Ecochimie	Nu a fost evaluat
36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	buc	67000	94 920,32	Medglobalfarm	Nu a fost evaluat
36	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	buc	67000	132 660,00	GBG-MLD SRL	Nu a fost evaluat
37	Eprubetă, tip II, 6 ml	buc	30300	24 449,07	DITA ESTFARM S.R.L	corespunde
37	Eprubetă, tip II, 6 ml	buc	30300	32 648,25	LifeMed Group SRL	Nu a fost evaluat
37	Eprubetă, tip II, 6 ml	buc	30300	35 451,00	Ecochimie	Nu a fost evaluat
37	Eprubetă, tip II, 6 ml	buc	30300	40 389,90	Medglobalfarm	Nu a fost evaluat

38	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeilor microbieni anaerobi și aerobi	fl	12000	1 488 000,00	MEDICLIM AM	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	fl	29	24 505,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	fl	7	5 110,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	fl	9	9 630,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	set	3	5 025,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	set	3	6 975,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	set	6	36 270,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	fl	20	27 800,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	set	6	40 920,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	set	6	41 400,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	fl	23	23 345,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde

39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Bucată	4256	6 384,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	fl	6	8 970,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	fl	6	8 970,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	set	1	3 455,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
39	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	set	1	3 565,00	ECHIPAMED-PLUS	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl	12	33 534,00	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl	12	15 649,80	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl	12	15 649,80	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl	12	15 649,80	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl	12	268,80	Medist Grup SRL	corespunde

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl		12	5 029,20	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl		12	16 254,00	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl		12	16 095,60	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl		12	16 900,80	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl		1	447,10	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl		1	93,10	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	fl		1	447,10	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Bucată		500	3 875,00	Medist Grup SRL	corespunde
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Bucată		100	3 105,00	Medist Grup SRL	corespunde
41	Alcool etilic 96%	dal, a/a		785	300 843,40	Eladum Pharma SRL	Nu corespunde
41	Alcool etilic 96%	dal, a/a		785	392 500,00	Distileria Bulboaca	garanția de ofertă nu este
42	Flacoane, tip II	Bucată		33000	44 880,00	Lifemed Group SRL	corespunde

43	Flacoane, tip III	Bucată	5500	32 010,00	LifeMed Group SRL	corespunde
44	Flacoane, tip V	Bucată	5500	57 090,00	LifeMed Group SRL	corespunde
45	Flacoane, tip VI	Bucată	11000	151 250,00	LifeMed Group SRL	corespunde
46	Flacoane, tip VIII	Bucată	8250	217 387,50	LifeMed Group SRL	corespunde
47	Flacoane, tip IX	Bucată	5500	25 575,00	LifeMed Group SRL	corespunde
48	Dopuri, tip I	Bucată	20750	12 450,00	LifeMed Group SRL	corespunde
48	Dopuri, tip I	Bucată	20750	17 118,75	Medglobalfarm	Nu a fost evaluat
49	Dopuri, tip II	Bucată	17550	10 530,00	LifeMed Group SRL	corespunde
49	Dopuri, tip II	Bucată	17550	14 478,75	Medglobalfarm	Nu a fost evaluat
50	Dopuri, tip III	Bucată	14500	48 332,85	Medglobalfarm	de solicitat notificare/mostra/ prin clșarificare informează că nu este dispozitiv medical
50	Dopuri, tip III	Bucată	14500	112 375,00	LifeMed Group SRL	corespunde
51	Dopuri, tip V	Bucată	5500	4 537,50	Medglobalfarm	de solicitat notificare/mostra/ prin clșarificare informează că nu este dispozitiv medical
51	Dopuri, tip V	Bucată	5500	9 350,00	LifeMed Group SRL	corespunde

52	Pesar flip-off, tip VI	Bucată	5500	9 350,00	LifeMed Group SRL	corespunde
53	Pesar flip – off (2120), tip V	Bucată	29400	22 050,00	LifeMed Group SRL	corespunde
54	Pesar, tip II	Bucată	19500	35 100,00	LifeMed Group SRL	corespunde
55	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Bucată	20	298 000,00	ICS Nitech SRL	corespunde
56	Prefiltru, tip I	Bucată	300	81 000,00	ICS Nitech SRL	corespunde
57	Filtru, tip I	Bucată	300	190 500,00	ICS Nitech SRL	corespunde
58	Filtru, tip III	Bucată	300	217 500,00	ICS Nitech SRL	corespunde
59	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Bucată	4	107 000,00	ICS Nitech SRL	corespunde
60	Filtru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Bucată	2	56 000,00	ICS Nitech SRL	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 consemna prin: „+” în cazul corespunderii și prin „-” în cazul necorespunderii)*

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

Data solicitării	Operatorul economic	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului operatorului economic
Nr. Rg02-4921 din 01.12.2023	DITA ESTEFARM S.R.L	vă comunică pentru: Lotul nr. 24 Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocte, s-a oferit produsul "Pungi sanguine 450/400/400(Codul produsului: SMD-BB3-450)China Suzhou Laishi Transfusion Equipment Co., Ltd", nu au fost prezentate nr. de înregistrare a dispozitivelor din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, sau conform cerinței de la pct. 16 din anunțul de participare, Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, operatorul economic urma	T-453 din 08.12.2023

		<p>să depună o dată cu oferta electronică, pentru produsele oferite și Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea numerelor de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale sau Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale modelul aprobat de AMDM, cu menționarea codurilor produselor oferite neînregistrate, însoțită de următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor, pentru a fi transmise în adresa AMDM pentru înregistrare. 	
<p>Nr. Rg02-4932 din 01.12.2023</p>	<p>ECHIPAMED-PLUS SRL</p>	<p>vă comunică pentru:</p> <p>Lotul nr.39 Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice, pentru poziția Eprubete tip X s-a oferit produsul "Tube vacuum (800030A) China SKG Medical", nu au fost prezentate nr. de înregistrare a dispozitivelor din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, sau conform cerinței de la pct. 16 din anunțul de participare. Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, operatorul economic urma să depună o dată cu oferta electronică, pentru produsele oferite și Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea numerelor de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale sau Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale modelul aprobat de AMDM, cu menționarea codurilor produselor oferite neînregistrate, însoțită de următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor, pentru a fi transmise în adresa AMDM pentru înregistrare. 	<p>Notificare la dosar</p>
<p>Nr. Rg02-4939 din 01.12.2023</p>	<p>EMED Group EOOD SRL</p>	<p>vă comunică pentru:</p> <p>Lotul nr. 27 Soluție aditivă pentru trombocite, s-a oferit produsul "Soluție aditivă pentru trombocite TPAS+cod produs 40856 SUA TerumoBCT" nu au fost prezentate nr. de înregistrare a dispozitivelor din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, sau conform cerinței de la pct. 16 din anunțul de participare. Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, operatorul economic urma să depună o dată cu oferta electronică, pentru produsele oferite și Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea numerelor de înregistrare din Registrul de Stat al</p>	<p>Raspuns prezentat prin e-mail</p>

	<p>Dispozitivelor Medicale sau Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale modelul aprobat de AMDM, cu menționarea codurilor produselor oferite neînregistrate, însoțită de următoarele documente:</p> <p>a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat;</p> <p>b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz;</p> <p>c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul;</p> <p>d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor, pentru a fi transmise în adresa AMDM pentru înregistrare.</p>	Prezentat fără scrisoare de însoțire
<p>Nr. Rg02-4944 din 01.12.2023</p>	<p>ICS Nitech SRL</p> <p>, vă comunică pentru:</p> <p>Autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea, conform cerințelor din anunțului de participare:</p> <p>- Certificat de atribuire a contului bancar- eliberat de banca deținătoare de cont – confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p> <p>- Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit - Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice; Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal). Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional copie- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p> <p>- 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;</p> <p>- Documente confirmatoare (prospecte) și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit - "Documente confirmatoare (prospecte), manualul de utilizare și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit de la producător – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p> <p>Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/marcarea numărului de referința/modelul articolului atribuit numărului de lot oferit și a parametrilor tehnici solicitați în documentația de atribuire. "</p>	Nr. 01/2024
<p>Nr. Rg02-5465 din 22.12.2023</p>	<p>Medglobalfarm S.R.L</p> <p>vă comunică, în temeiul art. 17 alin. (4) și (5) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, DUAE și pct. 16 subpct. 6 din anunțul de participare, solicită prezentarea mostrelor pentru Lotul nr. 50 Dopuri, tip III;</p>	

Nr. Rg02-5464 din 22.12.2023	Medglobalfarm S.R.L	<p>Lotul nr. 51 Dopuri, tip V;</p> <p>vă comunică pentru:</p> <p>Lotul nr. 50 Dopuri, tip III, s-a oferit produsul Dopuri, tip III Ucraina «Киеврыма»;</p> <p>Lotul nr. 51 Dopuri, tip V, s-a oferit produsul Dopuri, tip V Ucraina «Киеврыма», nu au fost prezentate nr. de înregistrare a dispozitivelor din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, sau conform cerinței de la pct. 16 din anunțul de participare, Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, operatorul economic urma să depună o dată cu oferta electronică, pentru produsele oferite și Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea numerelor de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale sau Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale modelul aprobat de AMDM, cu menționarea codurilor produselor oferite neînregistrate, însoțită de următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor, pentru a fi transmise în adresa AMDM pentru înregistrare. <p>vă comunică pentru:</p> <p>Lotul nr. 40 Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare, poziția Calcium Chloride (CaCl2) 0,025M lichid 8ml, s-a oferit produsul "Calcium Chloride (CaCl2) 0,025M lichid SUA</p> <p>Instrumentation Laboratory (Werfen)", nu a fost prezentate nr. de înregistrare a dispozitivelor din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, sau conform cerinței de la pct. 16 din anunțul de participare, Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, operatorul economic urma să depună o dată cu oferta electronică, pentru produsele oferite și Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea numerelor de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale sau Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale modelul aprobat de AMDM, cu menționarea codurilor produselor oferite neînregistrate, însoțită de următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor, pentru a fi transmise în adresa AMDM pentru înregistrare. 	Nr. 01/2024
Nr. Rg02-30 din 03.01.2024	Medist Grup SRL	<p>Nr. 1 din 04.01.2024</p>	Nr. 1 din 04.01.2024

<p>Nr. Rg02-4929 din 01.12.2023</p>	<p>Natusana S.R.L</p>	<p>vă comunică:</p> <p>Autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea conform pct. 16 din anunțul de participare a următoarelor acte:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificatul 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 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, documente solicitate obligatoriu conform anunțului de participare. - Declarație de la ofertant - 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, cu privire la prezentarea mostrelor în termen de 10 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei. Mostrele vor fi prezentate în termen de 10 zile de la solicitare, într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. Se va prezenta lista mostrelor incluse în cutie și numărul de lot al acestora cu scrisoare de însoțire semnată. Pe fiecare produs în parte va fi indicat numărul lotului și denumirea operatorului economic. Notă: Mostrele prezentate după termenul limită nu vor fi acceptate sau neprezentarea mostrelor va constitui temei de respingere a ofertelor. Declarație de la ofertant - 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. <p>Totodată, pentru lotul nr. 32 Tampon îmbibat cu soluție dezinfectantă cu conținut de iod, s-a oferit produsul "GT086-200 China Ningbo Greemed Medical Instruments Co.Ltd", nu au fost prezentate nr. de înregistrare a dispozitivelor din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, sau conform cerinței de la pct. 16 din anunțul de participare, Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, operatorul economic urma să depună o dată cu oferta electronică, pentru produsele oferite și Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale.</p>	<p>Rg01-6104 01.12.2023</p>
-------------------------------------	-----------------------	---	---------------------------------

	<p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea numerelor de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale sau Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale modelul aprobat de AMDM, cu menționarea codurilor produselor oferite neînregistrate, însoțită de următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor, pentru a fi transmise în adresa AMDM pentru înregistrare. 	
<p>Nr. Rg02-5093 din 11.12.2023</p>	<p>Zeticon SRL</p> <p>vă comunică pentru:</p> <p>Lotul nr. 24 Sistem închis de conținere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leuco-trombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite, a fost oferit produsul "Triple Top & Bottom (cod:OTA 450SSTB) /*China/ Jiaxing Tianhe Pharmaceutical Co.,LTD. ";</p> <p>Lotul nr. 25 Sistem închis de conținere de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml, a fost oferit produsul "Transfer Bag (cod:ES-300)/ China/Jiaxing Tianhe Pharmaceutical Co.,LTD";</p> <p>Lotul nr. 26 Sistem închis de conținere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu filtru de leucocite integrat pentru sânge, a fost oferit produsul "Triple Blood Bag (cod:OTC 450SSFW) leukoreduction filtreChinaliaxing Tianhe Pharmaceutical Co.,LTD. " nu au fost prezentate nr. de înregistrare a dispozitivelor din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, sau conform cerinței de la pct. 16 din anunțul de participare. Pentru dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, operatorul economic urma să depună o dată cu oferta electronică, pentru produsele oferite și Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea numerelor de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale sau Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale modelul aprobat de AMDM, cu menționarea codurilor produselor oferite neînregistrate, însoțită de următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat; b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz; c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul; d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor, pentru a fi transmise în adresa AMDM pentru înregistrare. 	<p>Nr. Z565/2023 din 12.12.2023</p>
<p>Nr. Rg02-4920 din 01.12.2023</p>	<p>Zeticon SRL</p> <p>vă comunică pentru:</p> <p>Lotul nr. 6 Reagent monoclonal anti-Kell, s-a oferit produsul Anti Kell (cod:0008026) Germania Immunocor, ", nu a fost prezentate nr. de înregistrare a dispozitivelor din Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale, sau conform cerinței de la pct. 16 din anunțul de participare. Pentru</p>	<p>Nr. Z444/2023 din 04.12.2023</p>

	<p>dispozitivele medicale oferite, care nu sunt înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, operatorul economic urma să depună o dată cu oferta electronică, pentru produsele oferite și Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale.</p> <p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită prezentarea numerelor de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale sau Notificarea pentru înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de stat al Dispozitivelor Medicale modelul aprobat de AMDM, cu menționarea codurilor produselor oferite neînregistrate, însoțită de următoarele documente:</p> <p>a) declarația de conformitate CE emisă de producător pentru dispozitivul medical fabricat;</p> <p>b) certificatul de conformitate CE valabil pentru dispozitivele fabricate, după caz;</p> <p>c) actul prin care producătorul își desemnează reprezentantul;</p> <p>d) declarația pe propria răspundere privind veridicitatea datelor, pentru a fi transmise în adresa AMDM pentru înregistrare.</p>	
--	--	--

Ofertanții respinși/descalificați:

Lotul 1 Reagent monoclonal anti –A, inclusiv:

- Oferta operatorului economic Sanmedico se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: Pentru poziții **1.2 din altă serie de reagent monoclonal anti-A a altui lot a hibridomei**, s-a solicitat din altă serie de reagent monoclonal anti-A, s-a oferit același cod pentru ambele clone de reagent monoclonal anti-A.
- Oferta operatorului economic ECHIPAMED-PLUS se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: Pentru poziții 1.2 din altă serie de reagent monoclonal anti-A a altui lot a hibridomei, s-a solicitat din altă serie de reagent monoclonal anti-A, s-a oferit același cod pentru ambele clone de reagent monoclonal anti-A.
- Oferta operatorului economic SC"Imunotehnomed"SRL se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: deoarece depășește cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi

Lotul 2 Reagent monoclonal anti – B inclusiv:

- Oferta operatorului economic Sanmedico se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: Pentru poziții **2.2 - din altă serie de reagent monoclonal anti-B a altui lot a hibridomei**, s-a solicitat din altă serie de reagent monoclonal anti-A, s-a oferit același cod pentru ambele clone de reagent monoclonal anti-B.
- Oferta operatorului economic ECHIPAMED-PLUS se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: Pentru poziții 2.2 - din altă serie de reagent monoclonal anti-B a altui lot a hibridomei, s-a solicitat din altă serie de reagent monoclonal anti-A, s-a oferit același cod pentru ambele clone de reagent monoclonal anti-B.
- Oferta operatorului economic SC"Imunotehnomed"SRL se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: deoarece depășește cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi

Lotul 6 Reagent monoclonal anti-Kell

Oferta operatorului economic Zeticon se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire și cerinței din anunțul de participare Pentru dispozitivele medicale înregistrate din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare, iar conform scrisorii AMDM nr. Rg02-000235 din 18.01.2024, notificarea depusă pentru produsul oferit a fost respins pentru înregistrarea în Registrul de stat al dispozitivelor medicale.

Lotul 10 Reagent monoclonal anti-E

- Ofertele operatorilor economici SC"Imunotehnomed"SRL, GBG-MLD SRL, Zeticon se resping în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: deoarece depășesc cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi.

Lotul 16 Reagent monoclonal anti S

- Ofertele operatorilor economici Zeticon, SC"Imunotehnomed"SRL, GBG-MLD SRL, se resping în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: deoarece depășesc cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi.

Lotul 41 Alcool etilic 96%

- Oferta operatorului economic Eladum Pharma SRL se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: Produsul solicitat este conform Destinației: pentru fracționarea fracțiilor proteice din plasma umană în producerea preparatelor biomedicale din sânge (albumine, imunoglobuline umane, etc.), a fost oferit soluție cutanată.

- Oferta operatorului economic Distileria Bulboaca se respinge în conformitate cu art. 69 alin (6) lit b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, deoarece nu corespunde cerințelor din documentația de atribuire: lipsește garanția de ofertă, formularul specificației tehnice la rubrica „specificația tehnică deplină propusă de către ofertant” nu a fost completat conform cerințelor.

Lotul 50 Dopuri, tip III

- Oferta operatorului economic Medglobalfarm se respinge în conformitate cu art. 17 alin. (5) și 69 alin. (6) lit. b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, având în vedere că nu a prezentat răspuns conform solicitării indicate în scrisoarea CAPCS Nr. Rg02-5464 din 22.12.2023 și Nr. Rg02-5465 din 22.12.2023.

Lotul 51 Dopuri, tip V

- Oferta operatorului economic Medglobalfarm se respinge în conformitate cu art. 17 alin. (5) și 69 alin. (6) lit. b) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, având în vedere că nu a prezentat răspuns conform solicitării indicate în scrisoarea CAPCS Nr. Rg02-5464 din 22.12.2023 și Nr. Rg02-5465 din 22.12.2023.

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: _____

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	S.C. Imunotehnomed S.R.L., aduce la cunoștință că își retrage demersul nr. 135-ex din 23.01.2024 și își exprimăm acordul de a executa în viitor Contractul de achiziție a loturilor pentru care compania a fost desemnată câștigătoare, nr. 24, 25, 26.
Modificările operate	

În contextul demersului SC"Imunotehnomed"SRL nr. 187-ex din 13.02.2024 prin care aduce la cunoștință că își retrage demersul nr. 135-ex din 23.01.2024 și își exprimă acordul de a executa în viitor Contractul de achiziție a loturilor pentru care compania a fost desemnată câștigătoare, în vederea respectării prevederilor art. 7 lit. a) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, principiile de reglementare a relațiilor privind achizițiile publice și anume utilizarea eficiență a banilor publici și minimizarea riscurilor autorităților contractante, iar primii doi operatori economici au oferit același produs, producător și țară de origine, dar cu preț diferit, grupul de lucru a reevaluat ofertele pentru loturile menționate.

În urma examinării, evaluării și comparării ofertelor de către beneficiarul final Centrul Național de Transfuzie a Sângelui, prezentat prin demersul nr. 01-18/1118 din 04.12.2023 , depuse în cadrul procedurii de atribuire s-a decis:

Nr. Lot	Denumire Lot	Denumire poziție	unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Model art/ Producător/ Țara de Origine	AMDM	Ofertant
1-96818	Reagent monoclonal anti-A, inclusiv:	- dintr-o serie de reagent monoclonal anti-A a altui lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	3,3750	3,6450	4 050,00	4 374,00	Anti-A Monoclonal reagent (titer: 1/256), 10 ml x 1 vial (8.02.04.0.0010) Germania ATLAS MEDICAL GMBH	DM000424839	Sanmedico
2-96818	Reagent monoclonal anti – B inclusiv:	- dintr-o serie de reagent monoclonal anti – B dintr-un lot	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	3,3750	3,6450	4 050,00	4 374,00	Anti-B Monoclonal Reagent (Titer: 1/256), 10 ml x 1 vial (8.02.05.0.0010) Germania ATLAS MEDICAL GMBH	DM000424841	Sanmedico

		a	hibridomei							MEDICAL GMBH		
2- 968 18	Reagent monoclonal anti - B inclusiv:	- din altă serie de reagent monoclonal anti-B a altui lot a hibridomei	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	3,3750	3,6450	4 050,00	4 374,00	Anti-B Monoclonal Reagent (Titer: 1/256), 10 mlx1 vial (8.02.05.0.0010) Germania ATLAS MEDICAL GMBH	DM000424841	Sanmedico	
3- 968 18	Reagent monoclonal anti - AB	Reagent monoclonal anti - AB	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	4,3250	4,6710	5 190,00	5 605,20	Anti-AB Monoclonal reagent (Titer:1/256), 10 ml x 1 vial (8.02.06.0.0010) Germania ATLAS MEDICAL GMBH	DM000424845	Sanmedico	
4- 968 18	Reagent monoclonal anti - D IgM	Reagent monoclonal anti - D IgM	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	6,42	7,7040	8 346,00	10 015,20	Anti-D Clone 1 Monoclonal, 10 ml, cod 730010Marea Britanie Lorne	DM000380706	GBG-MLD SRL	
5- 968 18	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)	Reagent monoclonal anti - D (IgM+IgG)	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1300	5,3550	5,7834	6 961,50	7 518,42	Anti-D IgG/IgM blend reagent (Titer: 1/64), 10 mlx 1 vial (8.02.07.0.0010) Germania ATLAS MEDICAL GMBH	DM000424848	Sanmedico	
6- 968 18	Reagent monoclonal anti-Kell	Reagent monoclonal anti-Kell	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1200	72,0200	77,7816	86 424,00	93 337,92	ANTI-K (KEL1) 74711 Franța Diagnost	DM000310587	SC"Imunotehnom ed"SRL	
7- 968 18	Reagent monoclonal anti-k	Reagent monoclonal anti-k	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	240,00	259,2000	19 200,00	20 736,00	Anti-k(cod: 0007537) Germania Immucor	DM000467207	Zeticon	

8-96818	Reagent monoclonal anti-C	Reagent monoclonal anti-C	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	320	109,8200	118,6056	35 142,40	37 953,79	ANTI-C (RH2) 74221 Franța Diagast	DM000310588	SC"Imunotehnom ed"SRL
9-96818	Reagent monoclonal anti-c	Reagent monoclonal anti-c	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	88,00	95,0400	7 040,00	7 603,20	Anti c (cod:0007316) Germania Immucor	DM000467309	Zeticon
11-96818	Reagent monoclonal anti-e	Reagent monoclonal anti-e	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	117,6800	127,0944	9 414,40	10 167,55	ANTI-e (RH5) 74611 Franța Diagast	DM000310590	SC"Imunotehnom ed"SRL
12-96818	Reagent monoclonal anti Fya	Reagent monoclonal anti Fya	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	193,00	208,4400	13 510,00	14 590,80	Anti Fya (cod:0008205) USA Immucor	DM000467283	Zeticon
13-96818	Reagent monoclonal anti Fyb	Reagent monoclonal anti Fyb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	70	263,00	284,0400	18 410,00	19 882,80	Anti Fyb (cod:0008210) Germania Immucor	DM000467284	Zeticon
14-96818	Reagent monoclonal anti Jka	Reagent monoclonal anti Jka	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	216,00	233,2800	17 280,00	18 662,40	Anti Jka (cod:0004812) Germania Immucor	DM000467230	Zeticon
15-96818	Reagent monoclonal anti Jkb	Reagent monoclonal anti Jkb	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	239,00	258,1200	19 120,00	20 649,60	Anti- Jkb(cod:0004813) USA Immucor	DM000467286	Zeticon
17-96818	Reagent monoclonal anti s	Reagent monoclonal anti s	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	80	220,00	237,6000	17 600,00	19 008,00	Ani s (cod:0004815) USA Immucor	DM000467209	Zeticon
18-96818	Ser antioglobulinic polispecific	Ser antioglobulinic polispecific	ml (1 ml echivalent la 10 examinări)	5700	8,37	10,0440	47 709,00	57 250,80	A.H.G Elite(Green), 10 ml, cod 435010 DM000380722 Marea Britanie Lorne	DM000380722	GBG-MLD SRL
19-96818	Pool eritrocite test standard	Pool eritrocite test standard	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	1130	177,00	191,1600	200 010,00	216 010,80	Hematigen (cod:0002223) USA Immucor	DM000275213	Zeticon
20-96818	Panel eritrocitar din 3 celule - test	Panel eritrocitar din 3 celule - test	set	24	800,00 ⁴	5184,0000	115 200,00	124 416,00	Panoscreen I, II, and III (cod:0002377) USA Immucor	DM000275214	Zeticon

21-96818	Panel eritrocitar din 10 celule - test	Panel eritrocitar din 10 celule - test	set	12	6400,00	6912,0000	76 800,00	82 944,00	Panocell 10 (cod: 0003032) USA Immunacor	DM000275212	Zeticon
22-96818	IgG - celule acoperite	IgG - celule acoperite	ml (1 ml echivalent la 20 examinări)	2680	77,00	83,1600	206 360,00	222 868,80	Checkcell (cod: 0002225) USA Immunacor	DM000275215	Zeticon
23-96818	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	Set consumabile pentru realizarea plasmaferezei	set		215,00	258,0000	3 386 250,00	4 063 500,00	Disposable Plasma Apheresis Set, (Codul produsului: P 4319) China Sichuan Nigale Biotechnology Co., LTD	DM000201983	DITA ESTFARM S.R.L
24-96818	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leucotrombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	Sistem închis de containere de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat, tip „sus - jos” 450/400/400 ml cu separarea stratului leucotrombocitar și componente sanguine și soluție aditivă pentru eritrocite	buc		51,1200	61,3440	2 913 840,00	3 496 608,00	OTA-450SSTB China JIAXING TIANHE PHARMACEU TICAL CO., LTD.	DM0000670525	SC"Imunotehnomed" SRL
					57000						

25-96818	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	Sistem închis de container de plastic pentru transferul componentelor sanguine 300 ml sau 400 ml	buc	17960	11,8300	14,1960	212466,80	254960,16	ES-300 China JIAXING TIANHE PHARMACEU TICAL CO., LTD.	DM0000670522	SC"Imunotehnomed"SRL
26-96818	Sistem închis de container de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu filtru de leucocite integrat pentru sânge	Sistem închis de container de plastic pentru recoltarea și procesarea sângelui uman donat 450/500/400, cu filtru de leucocite integrat pentru sânge	buc	119,1700	143,0040	178755,00	214506,00	OTC-450SSFW China JIAXING TIANHE PHARMACEU TICAL CO., LTD	DM0000670523	SC"Imunotehnomed"SRL	
27-96818	Soluție aditivă pentru trombocite	Soluție aditivă pentru trombocite	buc	2850	185,00	222,0000	527250,00	632700,00	SSP+ 500 ml (SSP2150U)Franța MACO PHARMA	DM0000660199	Pharmacy
29-96818	Autocolante marcare cod/bare	Autocolante marcare cod/bare	buc	75000	4,6670	5,6000	350025,00	420000,00	Autocolante marcare cod/bare R. Moldova Mitra Grup SRL		Distrimed SRL
30-96818	Scarificatoare	Scarificatoare	buc	80000	0,1500	0,1620	12000,00	12960,00	GT042-100 China Ningbo Greemed Medical Instruments Co, Ltd	DM0000024901	IM Natusana SRL

31-96818	Tampon steril	Tampon steril	buc	68000	1,0975	1,1853	74 630,00	80 600,40	12076 Vliwasoft® Tampon steril Austria/Germania Lohmann & Rauscher GmbH	DM000674798	LifeMed Group SRL
32-96818	Tampon imbibat cu solutie dezinfectanta cu continut de iod	Tampon imbibat cu solutie dezinfectantă cu conținut de iod	buc	155000	0,8500	0,9180	131 750,00	142 290,00	GT1086-200 China Ningbo Greemed Medical Instruments Co, Ltd	DM000655861	IM Natusana SRL
33-96818	Tampon mare imbibat cu alcool	Tampon mare imbibat cu alcool	buc	250000	0,0840	0,1008	21 000,00	25 200,00	BT-16 China ZRMI Co. Ltd	DM000621400	Ecochimie
34-96818	Lamele medicale	Lamele medicale	sud	36500	28,90	34,6800	1 054 850,00	1 265 820,00	CompoDock Counter 1000 docks (cod:9028691) Fresenius Kabi AG Germania	DM000388001	Zeticon
35-96818	Mănuși	Mănuși	buc	285000	0,40	0,4292	113 259,00	122 322,00	Manusi nesterile latex fara pudra Marini S/M/L (Codul produsului: LO01) Tailandia SRI TRANG GLOVES (THAILAND) PUBLIC COMPANY LIMITED	DM000616231 DM000616232 DM000616233	DITA ESTFARM S.R.L
36-96818	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	Eprubetă, tip III, 8/9/10 ml	buc	67000	1,03	1,1133	69 063,60	74 591,10	Eprubeta vacuum K3EDTA 10ml (Codul produsului: C103100) China Changsha Renji	DM000396481	DITA ESTFARM S.R.L

										Medical Equipment Co., Ltd.		
37-968 18	Eprubetă, tip II, 6 ml	Eprubetă, tip II, 6 ml	buc		0,81	0,8715	24 449,07	26 406,45	Eprubeta vacuum K3EDTA 6ml (Codul produsului: C103060) China Changsha Renji Medical Equipment Co., Ltd	DM000396477	DITA ESTFARM S.R.L	
38-968 18	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeilor microbieni anaerobi și aerobi	Reagenți pentru examinarea produselor sanguine la prezența germeilor microbieni anaerobi și aerobi	fl		124,00	133,9200	1 488 000,00	1 607 040,00	Bact/ALERT® FN Plus (410852); Bact/ALERT® FA Plus (410851) SUA bioMérieux, Inc.	DM000312697 DM000312696	MEDICLIM AM	
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DCL	fl	29	845,00	912,6000	24505,00	26465,40	Cellpack DCL (CT661628) Germania Sysmex	DM000437955	ECHIPAMED-PLUS	
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WNR	fl	7	730,00	788,4000	5 110,00	5 518,80	Lysercell WNR (BL121531) Germania Sysmex	DM000437963	ECHIPAMED-PLUS	
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Lysercell WDF	fl	9	1070,00	1155,6000	9 630,00	10 400,40	Lysercell WDF (BG689680) Germania Sysmex	DM000437962	ECHIPAMED-PLUS	

39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Sulfolyser	set	3	1675,00	1809,0000	5 025,00	5 427,00	Sulfolyser (90411317) Germania Sysmex	DM000374793	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WNR	set	3	2325,00	2511,0000	6 975,00	7 533,00	Fluorocell WNR (CP066715) Germania Sysmex	DM000437960	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell WDF	set	6	6045,00	6528,6000	36 270,00	39 171,60	Fluorocell WDF (AA325279) Germania Sysmex	DM000437959	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellpack DFL	fl	20	1390,00	1501,2000	27 800,00	30 024,00	Cellpack DFL (AR829995) Germania Sysmex	DM000437956	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell RET	set	6	6820,00	7365,6000	40 920,00	44 193,60	Fluorocell RET (BN337547) Germania Sysmex	DM000437958	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Fluorocell PLT	set	6	6900,00	7452,0000	41 400,00	44 712,00	Fluorocell PLT (CD994563) Germania Sysmex	DM000437957	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Cellclean	fl	23	1015,00	1218,0000	23 345,00	28 014,00	Cellclean (83401621) Germania Sysmex	DM000374790	ECHIPAMED-PLUS

39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	Eprubete tip X	Bucată	4256	1,50	1,8000	6 384,00	7 660,80	Tube vacuum (800030A) China SKG Medical	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L1	fi	6	1495,00	1794,0000	8 970,00	10 764,00	XN Check L1 (213484) Germania Sysmex	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L2	fi	6	1495,00	1794,0000	8 970,00	10 764,00	XN Check L2 (213485) Germania Sysmex	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN Check L3	fi	6	1495,00	1794,0000	8 970,00	10 764,00	XN Check L3 (213486) Germania Sysmex	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL	set	1	3455,00	4146,0000	3 455,00	4 146,00	XN CAL (213523) Germania Sysmex	ECHIPAMED-PLUS
39-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea examinărilor hematologice:	XN CAL PF	set	1	3565,00	4278,0000	3 565,00	4 278,00	XN CAL PF (213532) Germania Sysmex	ECHIPAMED-PLUS
40-968 18	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Fibrinogen C 2ml	fi	12	794,50 ²	3018,0600	33 534,00	36 216,72	Fibrinogen C SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	Medist Grup SRL

40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control normal 1ml	fl	12	1304,15	1408,4820	15 649,80	16 901,78	Plasma de control normal SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM000362479	Medist Grup SRL
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control anormal scăzut 1ml	fl	12	1304,15	1408,4820	15 649,80	16 901,78	Plasma de control anormal scăzut SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM000362480	Medist Grup SRL
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de control ridicat	fl	12	1304,15	1408,4820	15 649,80	16 901,78	Plasma de control anormal ridicat SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM000362481	Medist Grup SRL
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Calcium Chloride (CaCl2) 0,025M lichid 8ml	fl	12	22,40	24,1920	268,80	290,30	Calcium Chloride (CaCl2) 0,025M lichid SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM000362491	Medist Grup SRL
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	APTT-SP (lichid) 9ml	fl	12	419,10	452,6283	5 029,20	5 431,54	APTT-SP (lichid) SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM000362491	Medist Grup SRL
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasmă cu deficit de Factor VIII 1ml	fl	12	1354,50	1462,8600	16 254,00	17 554,32	Plasmă cu deficit de Factor VIII 1ml SUA Instrumentation	DM000362514	Medist Grup SRL

										Laboratory (Werfen)		
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Special test control Level 2 1ml	fl	12	1341,30	1448,6040	16 095,60	17 383,25	Special test control Level 2 SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM0000362516	Medist Grup SRL	
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Plasma de calibrare 1ml	fl	12	1408,40	1521,0720	16 900,80	18 252,86	Plasma de calibrare SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM0000362483	Medist Grup SRL	
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining solution 500ml	fl	1	447,10	536,5200	447,10	536,52	Cleaning solution SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM0000362469	Medist Grup SRL	
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Factor diluent 100ml	fl	1	93,10	111,7200	93,10	111,72	Factor diluent SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM0000362292	Medist Grup SRL	
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Clining agent 80ml	fl	1	447,10	536,5200	447,10	536,52	Cleaning agent SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM0000362302	Medist Grup SRL	
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Cupe ACL 2ml	Bucară	500	7,75	9,3000	3 875,00	4 650,00	Cupe ACL 2ml SUA Instrumentation Laboratory (Werfen)	DM0000362309	Medist Grup SRL	
40	Reagenți și consumabile pentru realizarea testelor de coagulare:	Rotori ACL 20 poziiți	Bucară	100	31,05	37,2600	3 105,00	3 726,00	Rotori ACL 20 poziiți SUA Instrumentation	DM0000362310	Medist Grup SRL	

	testelor de coagulare:								Laboratory (Werfen)		
42- 968 18	Flacoane, tip II	Flacoane, tip II	Bucată	33000	1,3600	1,6320	44 880,00	53 856,00	HJ-GV-12/TB/10 Tubular Borosilicate Glass Vials 10 ml China SHMG Co., Ltd	DM000380430	LifeMed Group SRL
43- 968 18	Flacoane, tip III	Flacoane, tip III	Bucată	5500	5,8200	6,9840	32 010,00	38 412,00	HJ-GV-12/TB/20 Tubular Borosilicate Glass Vials 20 ml China SHMG Co., Ltd	DM000380430	LifeMed Group SRL
44- 968 18	Flacoane, tip V	Flacoane, tip V	Bucată	5500	10,3800	12,4560	57 090,00	68 508,00	HJ-GB-12/C/50 Moulded glass bottles (Graduated) - 50 ml China SHMG Co., Ltd	DM000380430	LifeMed Group SRL
45- 968 18	Flacoane, tip VI	Flacoane, tip VI	Bucată	11000	13,7500	16,5000	151 250,00	181 500,00	HJ-GB-12/C/100 Moulded glass bottles (Graduated) - 100 ml China SHMG Co., Ltd	DM000380430	LifeMed Group SRL
46- 968 18	Flacoane, tip VIII	Flacoane, tip VIII	Bucată	8250	26,3500	31,6200	217 387,50	260 865,00	HJ-GB-12/C/450 Moulded glass bottles (Graduated) 450 ml China SHMG Co., Ltd	DM000380430	LifeMed Group SRL
47- 968 18	Flacoane, tip IX	Flacoane, tip IX	Bucată	5500	4,6500	5,5800	25 575,00	30 690,00	HJ-GV-12/TB/3 Tubular Borosilicate Glass Vials 3 ml China SHMG Co., Ltd	DM000380430	LifeMed Group SRL
48- 968 18	Dopuri, tip I	Dopuri, tip I	Bucată	20750	0,6000	0,7200	12 450,00	14 940,00	HJ-RS-20A Pharmaceutical Rubber Stoppers 20-A China SHMG Co., Ltd	DM000380428	LifeMed Group SRL

49-968 18	Dopuri, tip II	Dopuri, tip II	Bucată	17550	0,6000	0,7200	10 530,00	12 636,00	HJ-RS-20-D2 Pharmaceutical Rubber Stoppers 20-D2 China SHMG Co., Ltd	DM000380428	LifeMed Group SRL
50-968 18	Dopuri, tip III	Dopuri, tip III	Bucată	14500	7,7500	9,3000	112 375,00	134 850,00	HJ-RS-34A Pharmaceutical Rubber Stoppers 34-A China SHMG Co., Ltd	DM000380428	LifeMed Group SRL
51-968 18	Dopuri, tip V	Dopuri, tip V	Bucată	5500	1,7000	2,0400	9 350,00	11 220,00	HJ-RS-13A Pharmaceutical Rubber Stoppers 13-A China SHMG Co., Ltd	DM000380428	LifeMed Group SRL
52-968 18	Pesar flip-off, tip VI	Pesar flip-off, tip VI	Bucată	5500	1,7000	2,0400	9 350,00	11 220,00	HJ-ZB13 Aluminumpastic combination caps (flip-off caps) ZB13 China SHMG Co., Ltd	DM000380429	LifeMed Group SRL
53-968 18	Pesar flip - off (2120), tip V	Pesar flip - off (2120), tip V	Bucată	29400	0,7500	0,9000	22 050,00	26 460,00	HJ-ZB20 Aluminumpastic combination caps (flip-off caps) ZB20 China SHMG Co., Ltd	DM000380429	LifeMed Group SRL
54-968 18	Pesar, tip II	Pesar, tip II	Bucată	19500	1,8000	2,1600	35 100,00	42 120,00	HJ-AS-34 Aluminum seals with three- bridge tabs Ø34 mm China SHMG Co., Ltd	DM000380429	LifēMed Group SRL
55-968 18	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Capsulă pentru suport de filtrare, tip III	Bucată	20	14 900,00	17880,000 0	298 000,00	357 600,00	Millistak+Pod A1HC Franta Merck		ICS Nitech SRL
56-968 18	Prefiltru, tip I	Prefiltru, tip I	Bucată	300	270,00	324,0000	81 000,00	97 200,00	PREFLTR AP20 293MM Franta Merck		ICS Nitech SRL

57-96818	Filteru, tip I	Filteru, tip I	Bucată	300	635,00	762,0000	190 500,00	228 600,00	FILTER 293MM DAWP Franta Merck	ICS Nitech SRL
58-96818	Filteru, tip III	Filteru, tip III	Bucată	300	725,00	870,0000	217 500,00	261 000,00	DURAPORE .22U WH PL 293MM Franta Merck	ICS Nitech SRL
59-96818	Filteru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Filteru pentru ultrapurificare a apei, tip I	Bucată	4	26750,00	32100,0000	107 000,00	128 400,00	22" ION-EX TP CARTRIDGE Franta Merck	ICS Nitech SRL
60-96818	Filteru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Filteru pentru ultrapurificare a apei, tip II	Bucată	2	28000,00	33600,0000	56 000,00	67 200,00	DURAPORE 0.2UM 20" CDO Fluorocelasto Franta Merck	ICS Nitech SRL

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

Lotul 1 Reagent monoclonal anti – A, inclusiv:

Lotul 2 Reagent monoclonal anti – B inclusiv:

Lotul 10 Reagent monoclonal anti-E

Lotul 16 Reagent monoclonal anti S

Lotul 41 Alcool etilic 96%

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

Lotul 28 Set consumabile pentru colectarea trombocitelor în doza dubla de trombocite si una doza de plasma

În același timp, menționăm că pentru loturile anulate, CAPCS va iniția o nouă procedură de achiziție publică, numai după revizuirea specificațiilor tehnice și valorii estimate.

Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Participanții din cadrul procedurii de achiziție în cauză și beneficiarii finali	Rg02-66 din 05.01.2024 Rg02-207 din 18.01.2024 Rg02-540 din 05.02.2024 Rg02-625 din 14.02.2024	<i>e-mail</i>

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

Termenul de așteptare pentru încheierea contractului:

În cazul în care valoarea estimată a contractului este mai mică decât pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice	<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"/> 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"/>

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

Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

Denumirea operatorului economic	IDNO	Întreprinder ea: Cu capital autohton/ Cu capital mixt/asociere / Cu capital străin	Numărul și data contractului înregistrat de CAPCS	Cod CPV	Valoarea contractului		Termen de valabilitate al contractului	Termenul limită de livrare/ prestare/ executare al contractului
					fără TVA	inclusiv TVA		
SC IMUNOTE HNOMED SRL	1002600012565	Cu capital autohton	21095312/04/01/ 02	33100000 -1	3 305 061,80	3 966 074,16	31.12.2024	Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2024 în tranșe conform fiecărui lot în parte
LIFEMED GROUP SRL	1016600014720	Cu capital autohton	21095312/12/01/ 02	33100000 -1	74 630,00	80 600,40	31.12.2024	Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP (Franco destinație vămuit) 2020, cu transportul Vânzătorului, pe

										parcursul anului 2024 în tranșe conform fiecărui lot în parte
LIFEMED GROUP SRL	1016600014720	Cu capital autohton	21095312/12/01	05.03.2024	33100000 -1	739 397,50	887 277,00	31.12.2022 4	Livrarea Bunurilor se efectuează de către Vânzător în condiții Incoterms: DDP (Franco destinație vămii) 2020, cu transportul Vânzătorului, pe parcursul anului 2024 în tranșe conform fiecărui lot în parte	

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:	
Criteriul de atribuire pentru lotul/loturile pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate:	Prețul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Costul cel mai scăzut <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-preț <input type="checkbox"/> Cel mai bun raport calitate-cost <input type="checkbox"/>

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 raportelor 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

Președintele grupului de lucru pentru achiziții



Gheorghe GORCEAG

