

DARE DE SEAMĂ

de atribuire a contractului de achiziții publice

Nr. 1 din 25.07.2025

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
Localitate	mun. Chișinău bl. Grigore Vieru 22/2, MD-2005
IDNO	1016601000212
Adresa	mun. Chișinău bl. Grigore Vieru 22/2, MD-2005
Număr de telefon	022-222-445
Număr de fax	
E-mail oficial	office@capcs.gov.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact (nume, prenume, telefon, e-mail)	Arvinte Irina

Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	<input type="checkbox"/> Cererea ofertelor de prețuri <input checked="" type="checkbox"/> Licitatie deschisă <input type="checkbox"/> Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare (NFP)* <input type="checkbox"/> Altele: [Indicați]
*Temei legal pentru desfășurarea NFP (Legea privind achizițiile publice nr. 131/2015)	
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire (în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă)	Art. 47 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Procedura de achiziție repetată (după caz, se va indica nr. procedurii/ procedurilor desfășurate anterior pentru aceeași achiziție, dar anulat/ anulate)	<input checked="" type="checkbox"/> Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr.6)
Obiectul achiziției	
Cod CPV	33100000-1 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1744114256699?tab=contract-notice

Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)		ocds-b3wdp1-MD-1744114256699
		Data publicării: 08.04.2025
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
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)		Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2024/06/20240628132518.pdf https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap nr. 28_0.pdf 11 APRILIE 2025, VINERI BULETINUL ACHIZIȚIILOR PUBLICE NR. 28
Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz)		<input type="checkbox"/> Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input checked="" type="checkbox"/> Licitație electronică <input type="checkbox"/> Catalog electronic
Sursa de finanțare		<input checked="" type="checkbox"/> Buget de stat; <input type="checkbox"/> Buget CNAM; <input type="checkbox"/> Buget CNAS; <input type="checkbox"/> Surse externe; <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
Valoarea estimată (lei, fără TVA)		2 543 500 lei

Clarificări privind documentația de atribuire:

Lot nr. 23 Pat medical mecanic cu 5 functii

Data:

8 apr 2025, 16:12

Subiectul întrebării:

buget

întrebare:

Buna ziua, va rugam sa verificati bugetul pentru 48 de bucati.

Răspuns (11 apr 2025, 09:38):

Multumim pentru clarificarea depusă, valoarea estimativă va fi ajustată.

Data:

14 apr 2025, 11:51

Subiectul întrebării:

Lot nr. 1 Monitor Holter ECG (caracteristici avansate)

Întrebare:

Buna ziua. Rugăm sa acceptati oferta cu parametrii tehnice, și anume - lumină fundal opțional Butoane pentru navigare în meniu - cel puțin un buton. Din practica clinică este suficient utilizarea numai singur buton pentru lansarea dispozitivului și marcarea evenimentelor. Toate alte setări poate fi programate prin calculator. Vor fi foarte recunoscători pentru luarea în considerare a acestei solicitări.

Răspuns (18 apr 2025, 15:12):

Mulțumim pentru clarificarea depusă, Cerința se va modifica din „lumină fundal obligatoriu” în modul următor: „lumină fundal opțional”. Cerința se va modifica din „Buton navigare meniu obligatoriu” în modul următor: „Buton navigare meniu ≥1”.

Data:

17 apr 2025, 15:57

Subiectul întrebării:

Lot nr.3 Masina de anestezie (caracteristici avansate)

Întrebare:

Referitor la cerința "raportul I:E minim 4:1 la 1:8" se solicita modificarea acestuia in raport I:E minim 2:1 la 1:8. Raportul solicitat este specific doar masinilor de anestezie mindray. In ventilație mecanică și în anestezie generală raportul este de 1:2 sau 1:3, inspirul durează mai puțin decât expirul pentru a elimina CO2-ul din organism. Conform anunțurilor studiului ca "Effects of inverse ratio ventilation and positive end-expiratory pressure in oleic acid-induced lung injury" (PMID: 10806151; DOI: 10.1164/ajrccm.161.5.9906060): cazuri ca: hipoxemie refractară, sindromul de detresă respiratorie acută unde în faza de cercetare se studiază dacă este nevoie ca inspirul să dureze mai mult decât expirul. Conform abstractului, ventilația pulmonară barotraumată, scăderea avantajată față de un raport clasic cu un PEEP pozitiv. Utilizarea unui raport inversat poate duce la hiperventilație pulmonară, ventilația cu un raport inversat nu are nici un întoarcere venoasă, hipotensiune. În cazul în care inspirul durează mai mult ca expirul, este evident că va rămâne un amestec de gaze suplimentar în plămâni cu efect cumulativ. În concluzie, raportul I:E 2:1-1:8 nu poate fi dezavantajată față de raportul 4:1-1:8 solicitat, iar înemodificarea acestui parametru blochează participarea și altor producători.

Răspuns (18 apr 2025, 15:12):

Mulțumim pentru clarificarea depusă. Cerința se va modifica din „raportul I:E minim 4:1 la 1:8” în modul următor: „raportul I:E minim 2:1 la 1:8”.

(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 18.04.2025

Modificarea specificației tehnice din lumină fundal obligatoriu” în modul următor: „lumină fundal opțional”. în Buton navigare meniu obligatoriu” în modul următor: „Buton navigare meniu ≥1”.

	Modificarea specificației tehnice din „raportul I:E minim 4:1 la 1:8” în: „raportul I:E minim 2:1 la 1:8”.
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 30.05.2025, ora 10:00), au depus oferta operator economic:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratori
1	DataControl SRL		
2	ECHIPAMED-PLUS	1003600077677	Lurchevici Valeriu
3	FSP DAC-SpectroMed SRL	1002600042432	Mordvinov Ghenadie
4	GBG-MLD SRL	1003600117582	Tudor Ceaicovschi
5	ÎM „Dutched-M” SRL	1009600033367	Prodan Sveatoslav
6	IM Becor SRL	1003600060828	Lurie Bezer
7	IM Natusana SRL	1006600025657	Diana Tutunaru
8	INTERMED	1002600034804	Chicu Natalia
9	Medica Sens	1018600025629	Ciobanu Sergiu
10	MED-M	1020611000359	Rotari Vladimir
11	Neotec SRL	1002600048135	Botnaru Andrei
12	Profilabdiagnostic SRL	1009600045502	Irina Varman
13	SA Tehopimed	1003600087162	Stela Poînga
14	Sanmedico SRL	1003602008154	Vitalie Goreacii
15	SRL Biosistem mld	1010600028048	Vitalie Pojata
16	Tetis International Co. SRL	1003600043595	Vladimir Vidiborschii
17	Triumf-Motiv SRL	1012600021180	Tatiana Jighii

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

Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	DataControl SRL	ECHIPAMED-PLUS	FSP DAC-SpectroMed SRL	GBG-MLD SRL	ÎM „Dutchmed-M” SRL	IM Becor SRL	IM Natusana SRL	INTERMED	Medica Sens	MED-M	Neotec SRL	Profilabdiagnostic CDI	SA Tehoptimed	Sanmedico SRL	SRL Biosistem mld	Tetis International Co. SRL	Triumpf-Motiv SRL
Cererea de participare	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.																	
Modul de elaborare a Specificației tehnice	- original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: In oferta „,formularul	+	+	+	+	-	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+

specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă.

ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică oferită, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor:

- pentru parametri tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;

- pentru parametri tehnici nemăsurabili se va indica parametru cu trimiterea la pagina din catalog. (de exemplu s-a solicitat număr de elemente ≥ 192 de oferit parametru exact 194 elemente pagina 19; solicitat - imagine în timp real - oferit imagine în timp real pagina 11).

În cazul indicării specificației tehnice incomplete, doar a sintagmei „da”, doar trimiterea la pagina din catalog, copierea specificației tehnice solicitate de autoritatea contractantă, neindicarea expresă a parametrilor oferați, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei

NOTĂ:

Prezentarea mostrelor de produs în termen de 10 zile de la solicitarea autorității contractante în sensul examinării și efectuării analizei acestora prin prisma prevederilor art. 37 alin. (1) și (4) al Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Această cerință de prezentare a mostrelor de produs constituie tocmai propunerea tehnică, având rolul de a confirma caracteristicile pe care ofertații le menționează în specificațiile tehnice oferite, or rolul ofertei nu este de asumare a prevederilor caietului de sarcini, ci de dovedire a modului în care corespunde cu acesta. Mostrele de produs vor fi prezentate pentru testare clinică sau de laborator (după caz), în vederea determinării conformității acestora cu cerințele din documentația de atribuire (întru demonstrarea îndeplinirii cerințelor minime obligatorii, de natură tehnică, solicitate în caietul de sarcini).

Mostrele de produs vor reprezenta exact produsul final care urmează să facă obiectul viitorului contract. Mostrele de produs care nu corespund cerințelor expuse în documentația de atribuire, va constitui temei de respingerea ofertei, conform art. 69 alin. (6) lit.

	<p>b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice. Conformitatea specificațiilor tehnice oferite vor fi determinate în cazul cu mostra de produs. Mostrele de produs vor fi evaluate de către comisie/laborator, concluziile cărora consemnându-se în procesul-verbal și în decizia grupului de lucru.</p> <p>Corespunderea Mostrele de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare clinică”, relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin scrisorile beneficiarilor finali, ce vor fi considerate drept probe. Corespunderea Mostrelor de produs se apreciază potrivit formulei „corespunde/nu corespunde”, iar fiind selectată metoda de „testare de laborator” relatarea oficială asupra rezultatelor testării, are loc prin raportul de testare, ce va fi considerat drept probă.</p> <p>Scopul mostrelor de produs nu este numai de a fi comparate cu specificațiile tehnice oferite și cerințele caietului de sarcini, ci și de a fi păstrate pentru comparare cu produsele care vor fi livrate de către ofertantul câștigător.</p>																
Modul de elaborare a	original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în	+	+	+	+	-	-	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+

	<p>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 ofertelor.</p> <p>- În cazul garanției pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenta ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății până la termenul limită de depunere a ofertei. copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;</p> <p>Notă: Termenul de valabilitate a ofertelor (160 de zile) se va calcula din data deschiderii ofertelor</p>															
<p>Declarație privind valabilitatea ofertei (160 de zile)</p>	<p>original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire,;</p>	+	+			-	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+

Notă: Termenul de valabilitate a garanției de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.

Notă: Conform pct. 49 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, toate documentele menționate la pct. 48 (Specificații tehnice anexa nr. 22): Specificații de preț (anexa nr.23): DUAE și Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abateri de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. Notă: Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender.

Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA "RSAP" Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor

Certificat de eliberat de banca deținătoare de cont 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;	Cuprinse în DUAE										Cerinte de calificare obligatorii									
<p>Certificat de eliberat de banca deținătoare de cont 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>Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit</p>																				

	persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;																
Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit. Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind quantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.																
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	+	+	+	+	-	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+

<p>participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani</p>	<p>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>Garanția de bună execuție</p>	<p>În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de bună</p>															

4	Autoclav 27-25L, cu vacuum, clasa B	Bucată	2	55950,00	Medica Sens SRL	corespunde	corespunde
4	Autoclav 27-25L, cu vacuum, clasa B	Bucată	2	55960,00	Neotec SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
4	Autoclav 27-25L, cu vacuum, clasa B	Bucată	2	58 500,00	Triumf-Motiv SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
5	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	Bucată	5	16698,0000	Tetis International Co SRL	corespunde	corespunde
5	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	Bucată	5		ÎM „Dutchmed-M” SRL	Nu corespunde	Nu a fost evaluat
5	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	Bucată	5	17980,0000	Medica Sens SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
5	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	Bucată	5	18 300,00	DataControl SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
5	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	Bucată	5	18890,0000	MED-M SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
6	Sterilizator 200 L	Bucată	1	38 700,00	Triumf-Motiv SRL	corespunde	Nu corespunde
6	Sterilizator 200 L	Bucată	1	42473,3300	SA Tehoptimed	corespunde	Nu corespunde
7	Sterilizator 110 L	Bucată	4	19356,6700	SA Tehoptimed	corespunde	Nu corespunde
7	Sterilizator 110 L	Bucată	4	24 500,00	Triumf-Motiv SRL	corespunde	Nu corespunde
8	Coagulometru semi-automat	Bucată	1	8 500,00	Sanmedico SRL	corespunde	corespunde
8	Coagulometru semi-automat	Bucată	1	15 675,00	SRL Biosistem mld	Corespunde	Nu a fost evaluat
9	Electroencefalograf cu fotosimulator	Bucată	1	254 900,00	DataControl SRL	corespunde	corespunde
9	Electroencefalograf cu fotosimulator	Bucată	1	255 000,00	Triumf-Motiv SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat

10	Centrifugă de laborator (24 tuburi)	Bucată	2	99,4000	IM Becor SRL	corespunde	Nu corespunde
10	Centrifugă de laborator (24 tuburi)	Bucată	2	18 810,00	Profilabdiagnostic SRL	corespunde	Nu corespunde
10	Centrifugă de laborator (24 tuburi)	Bucată	2	20526,0000	Medica Sens SRL	corespunde	corespunde
10	Centrifugă de laborator (24 tuburi)	Bucată	2	20 650,00	Triumpf-Motiv SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
10	Centrifugă de laborator (24 tuburi)	Bucată	2	35000,0000	FSP DAC-SpectroMed SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
11	Incubator (termostat) 80 - 100 l	Bucată	2	19553,3300	SA Tehoptimed	corespunde	Nu corespunde
12	Pat medical mecanic cu 5 functii	Bucată	48		Fara ofertă	Fara ofertă	Fara ofertă
13	Scaun cu roțile pentru transportarea pacienților	Bucată	5	2560,00	SA Tehoptimed	corespunde	corespunde
13	Scaun cu roțile pentru transportarea pacienților	Bucată	5	3798,00	Tetis International Co SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
13	Scaun cu roțile pentru transportarea pacienților	Bucată	5	3800,00	IM Natusana SRL	Corespunde	Nu a fost evaluat
14	Pat pentru examinare (mecanic)adulti	Bucată	2	4483,3300	SA Tehoptimed	corespunde	corespunde

În cazul utilizării licitației electronice se va indica prețul ofertei finale (Informația privind "Corespunderea cu cerințele de calificare" și "Corespunderea cu specificațiile tehnice", se va 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:

Denumirea operatorului economic		Informația solicitată		Clarificările prezentate
Nr. Rg02-2876 din 13.06.2025 / DataControl SRL	Pentru Lot 9 Electroencefalograf cu fotostimulator:			Nr. 2006-1 din 20.06.2025
	S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a depistat conform ofertei depuse:		Prin prezenta, ca răspuns la scrisoarea Dvs. nr. Rg02-2876
	Calibrarea automată obligatoriu		Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă	

	<p>Controlul sensibilității:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Setări manuale - În pași - Gama minima, $\mu\text{V/mm}$ 1-100 	<p>Vă rugăm să clarificați în mod expres următoarele aspecte, pentru a verifica conformitatea cu cerința:</p> <ul style="list-style-type: none"> - posibilitatea setării manuale a sensibilității în pași predefiniți - Care este gama de sensibilitate disponibilă exprimată în $\mu\text{V/mm}$ 	<p>din 13.06.2025 în care se solicită clarificări pentru licitația publică nr. ocdds-b3wdp1-MD-1744114256699 privind "Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr.6)", în parte ce ține de lotul nr. 9 "Efectroencefalograf cu fotostimulator", FCPC DataControl SRL informează următoarele: Astfel:</p>
	<p>Filtru de frecvență înaltă:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Banda, $\text{Hz} \leq 0.3$ la setări de frecvență joasă - Setare manuală 	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	
	<p>Filtru de frecvență înaltă:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Banda, $\text{Hz} \geq 70$ la setări a frecvenței înalte - Setare manuală 	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	
	<p>Capacitatea de stocare video/EEG ≥ 24 ore</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	
	<p>Alimentare 220 V, 50 Hz obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	
	<p>Astfel, autoritatea contractantă, în temeiul art. 17 alin (4) și (5) al Legii nr. 131/15 privind achizițiile publice și DUAE, solicită expunerea dvs. în ce măsură oferta prezentată satisface cerințele tehnice minime ale autorității contractante precum și prezentarea manualului de utilizare, manualul tehnic pentru produsele oferite, precum și alte documente confirmative (Broșura, data sheet, etc.), în care se vor regăsi parametrii tehnici solicitați (conformii) cu indicarea paginii și/sau punctului la care se face referință (marcarea fiecărui parametru tehnic în parte).</p>		<p>Se cere: a) Calibrarea automată obligatoriu b) Rata de calibrare selectată de utilizator: obligatoriu Se oferă, în softul Brain Quick, calibrarea monitorului, care se face doar când se schimbă monitorul de afișare a EEG, sau cel puțin la instalare unde se selectează parametrii monitorului după care calibrarea este automată la nivel de soft în dependență de valorile setate. Pagina 130, bq.pdf II) Se cere: a) Controlul sensibilității: - Setări manuale: - În pași; - Gama minima, $\mu\text{V/mm}$ 1-100 Nu este specificat în mod expres următoarele aspecte,</p>

		<p>pentru a verifica conformitatea cu cerința:- posibilitatea setării manuale a sensibilității în pași predefiniți. Nu este specificat care este gama de sensibilitate disponibilă exprimată în $\mu\text{V}/\text{mm}$.</p> <p>Din parametrii tehnici ceruți în specificație, la producătorul Micromed se numește “GAIN”, care este selectabil în pași predefiniți, sau pot fi definiți de utilizator. Valorile sunt în $\mu\text{V}/\text{mm}$ sau mV/cm 100 $\mu\text{V}/\text{mm} = 1 \text{ mV} / \text{cm}$ $1 \mu\text{V}/\text{mm} = 10 \mu\text{V}/\text{cm}$</p> <p>Deci parametrii oferii sunt în interval mai mare, care cuprinde și cerințele specificației tehnice cerute.</p> <p>b) Se poate face ca o înregistrare să fie împărțită în mai multe segmente, pentru comoditatea analizei, iar durata fiecărui segment se definește de doctor – în cazul nostru am pus o durată de 3 zile (72 ore) pentru fiecare segment.</p> <p>V) Alimentare 220 V, 50 Hz obligatoriu.</p> <p>EEG-ul este un calculator (PC Desktop), conform cerințelor din cadrul licitației, care se alimentează standard de la rețeaua electrică 220V, 50Hz. Toate componentele adiționale: amplificatorul cu 32 canale, stimulatorul foto, camera, etc...</p>
--	--	---

		se conectează adițional la acest calculator.
<p>Nr. Rg02-2877 din 13.06.2025/ GBG-MLD SRL</p>	<p>Pentru Lot 1 Monitor Holter ECG (caracteristici avansate):</p> <p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Gama de frecvență De diagnostic 0.05-100 Hz</p> <p>Impedanța de intrare ≥ 100 Mohm</p> <p>Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB</p> <p>Frecvența ajustabilă obligatoriu</p> <p>Blocarea automată a butoanelor obligatoriu</p> <p>Analiza PQ obligatoriu</p>	<p>Nr. ieșire: G-342 din 18.06.2025</p> <p>Prin prezenta, compania "GBG-MD" SRL, care a oferit în cadrul procedurii de achiziție publică nr. 21396977/ocds-b3wdp1-MD-1744114256699 privind "Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr.6)", și urmare a scrisorii de clarificare nr. Rg02-2877 din 13.06.2025, dorim să precizăm următoarele:</p> <p>Lot nr. 1 Monitor Holter ECG (caracteristici avansate)</p> <p>1. Referitor la cerința "Gama de frecvență De diagnostic 0.05-100 Hz" dorim să menționăm următoarele: cerința este îndeplinită prin trimiterea la scrisoarea de confirmare din partea producătorului. Drept dovadă se atașază acestui document scrisoarea de confirmare din partea producătorului.</p> <p>Semnalul ECG înregistrat respectă standardul IEC 60601-2-47, IEC 60601-2-25, conform pag.76 medilog FD manual. În dependență de modul ales, gama de frecvență este setată.</p>
<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p>	<p>Vă rugăm să clarificați în mod explicit dacă echipamentul ECG Holter oferit respectă cerința de gamă de frecvență de diagnostic 0.05–100 Hz, având în vedere că, din specificațiile transmise, se menționează o frecvență inferioară de 0.05 Hz și, în modul științific (2000 Hz), o bandă digitală care depășește 150 Hz. Precizați, vă rugăm, dacă această configurație corespunde cerinței, în condițiile în care modul științific este disponibil și aplicabil în scopuri de diagnostic.</p>	
<p>Impedanța de intrare ≥ 100 Mohm</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	
<p>Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	
<p>Frecvența ajustabilă obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	
<p>Blocarea automată a butoanelor obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	
<p>Analiza PQ obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	

		<p>IEC 60601-2-47: Gama de frecvență diagnostic: 0.05–100 Hz.</p> <p>IEC 60601-2-25: Gama de frecvență diagnostic: 0.05–150 Hz</p> <p>2. Referitor la cerința “Impedanța de intrare ≥ 100 Mohm “dorm să menționăm următoarele: cerința este îndeplinită prin trimiterea la scrisoarea de confirmare din partea producătorului. Drept dovadă se atașează acestui document scrisoarea de confirmare din partea producătorului.</p> <p>3. Referitor la cerința “Gama de rejecție a modului comun la 50 Hz > 100 dB “dorm să menționăm următoarele: cerința este îndeplinită prin trimiterea la scrisoarea de confirmare din partea producătorului. Drept dovadă se atașează acestui document scrisoarea de confirmare din partea producătorului.</p> <p>4. Referitor la cerința “Frecvența ajustabilă obligatoriu “dorm să menționăm următoarele: cerința este îndeplinită prin trimiterea la documentul medilog FD Specificatii tehnice, medilog FD manual.</p> <p>5. Referitor la cerința “Blocarea automată a</p>
--	--	--

		<p>butoanelor obligatoriu “dorim să menționăm următoarele: cerința este îndeplinită prin trimiterea la scrisoarea de confirmare din partea producătorului, medilog FD manual. Conform paginii 46, după începerea înregistrării, ecranul dispozitivului se stinge. Ledul de culoare portocalie luminează la fiecare 5 sec. în timpul înregistrării. Deconectarea totală sau oprirea înregistrării este imposibilă. Oprirea înregistrării poate avea loc în cazul în care s-ajuns la durata de timp setată sau apăsarea concomitentă a celor două butoane de navigare mai mult de 5 sec. Drept dovadă se atașează acestui document scrisoarea de confirmare din partea producătorului. Conform paginii 37, este indicată măsurarea pentru segmentul PQ.</p>								
<p>Nr. Rg02-2879 din 13.06.2025 Medica Sens SRL</p>	<p>Pentru Lot 3 Mașină de anestezie (caracteristici avansate):</p> <table border="1"> <tr> <td> <p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> </td> <td> <p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>Debitmetre gama, l/min diapazon min. 0.2 - 15</p> </td> <td> <p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>Vaporizator obligatoriu tip Sevofluran obligatoriu</p> </td> <td> <p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>Vaporizator obligatoriu acceptate tip Izofluran obligatoriu Halothan</p> </td> <td></td> </tr> </table>	<p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p>	<p>Debitmetre gama, l/min diapazon min. 0.2 - 15</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Vaporizator obligatoriu tip Sevofluran obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Vaporizator obligatoriu acceptate tip Izofluran obligatoriu Halothan</p>		<p>MES20250618 din 18.06.2025 Subscrisa, MEDICA SENS S.R.L., cu sediul în mun. Chișinău, str. Calarași 66, cod fiscal 1018600025629 reprezentată prin</p>
<p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p>									
<p>Debitmetre gama, l/min diapazon min. 0.2 - 15</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>									
<p>Vaporizator obligatoriu tip Sevofluran obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>									
<p>Vaporizator obligatoriu acceptate tip Izofluran obligatoriu Halothan</p>										

<p>număr de vaporizatoare instalate la dispozitiv: ≥ 2 unități obligatoriu Izofluran obligatoriu Sevofluran obligatoriu interlock obligatoriu</p>	<p>număr de vaporizatoare instalate la dispozitiv: ≥ 2 unități obligatoriu Izofluran obligatoriu Sevofluran obligatoriu interlock obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Administrator Sergiu Ciobanu, în calitate de participantă la procedura de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1744114256699 din 22.05.2025 privind achiziționarea Dispozitivelor medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr. 6), ca răspuns la solicitarea de clarificari Nr. Rg02-2879 din 13.06.2025, prezintă confirmarea parametrilor pentru următoarele loturi: - Lot 3 Mașină de anestezie (caracteristici avansate): S-a solicitat conform Anunțului de participare: Clarificare Debitmetre gama, L/min diapazon min. 0.2 - 15 pag. 181 "Manual de utilizare Apus X3", pag. 28 "Manual de utilizare Apus X3" Vaporizator tip vaporizator acceptate Izofluran obligatoriu Sevofluran obligatoriu Halothan obligatoriu pag. 170 "Manual de utilizare Apus X3" – Opțiune inclusă Izofluran - 110-007 Sevofluran - 110-006 Halothan - 110-009 număr de vaporizatoare instalate la</p>
<p>Mecanisme de siguranță siguranța O2 acustică, vizuală siguranță de amestec hipoxic obligatoriu mecanism electronic de amestec a gazelor (mixer) obligatoriu Volum minutar (MV), L/min diapazon min. 3-60 raportul pauză de inspirație obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Administratoarea medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr. 6), ca răspuns la solicitarea de clarificari Nr. Rg02-2879 din 13.06.2025, prezintă confirmarea parametrilor pentru următoarele loturi: - Lot 3 Mașină de anestezie (caracteristici avansate): S-a solicitat conform Anunțului de participare: Clarificare Debitmetre gama, L/min diapazon min. 0.2 - 15 pag. 181 "Manual de utilizare Apus X3", pag. 28 "Manual de utilizare Apus X3" Vaporizator tip vaporizator acceptate Izofluran obligatoriu Sevofluran obligatoriu Halothan obligatoriu pag. 170 "Manual de utilizare Apus X3" – Opțiune inclusă Izofluran - 110-007 Sevofluran - 110-006 Halothan - 110-009 număr de vaporizatoare instalate la</p>	
<p>Trigger presiune diapazon min. 20 - 1 cmH2O Sistem de autodiagnostic testare la scurgeri, testarea circuitelor respiratorii, complianța, alimentarea cu gaz, verificarea tuturor sistemelor AGSS (sistem de evacuare a gazelor anestezice) obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Administratoarea medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr. 6), ca răspuns la solicitarea de clarificari Nr. Rg02-2879 din 13.06.2025, prezintă confirmarea parametrilor pentru următoarele loturi: - Lot 3 Mașină de anestezie (caracteristici avansate): S-a solicitat conform Anunțului de participare: Clarificare Debitmetre gama, L/min diapazon min. 0.2 - 15 pag. 181 "Manual de utilizare Apus X3", pag. 28 "Manual de utilizare Apus X3" Vaporizator tip vaporizator acceptate Izofluran obligatoriu Sevofluran obligatoriu Halothan obligatoriu pag. 170 "Manual de utilizare Apus X3" – Opțiune inclusă Izofluran - 110-007 Sevofluran - 110-006 Halothan - 110-009 număr de vaporizatoare instalate la</p>	
<p>Sistem de management al consumului de agent anestezic opțional</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă. De asemenea, având în vedere că solicitarea este marcată ca opțională, însă în anexele la specificația tehnică apare doar mențiunea „Da”, vă rugăm să clarificați dacă acest element face parte efectiv din oferta depusă.</p>	<p>Administratoarea medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr. 6), ca răspuns la solicitarea de clarificari Nr. Rg02-2879 din 13.06.2025, prezintă confirmarea parametrilor pentru următoarele loturi: - Lot 3 Mașină de anestezie (caracteristici avansate): S-a solicitat conform Anunțului de participare: Clarificare Debitmetre gama, L/min diapazon min. 0.2 - 15 pag. 181 "Manual de utilizare Apus X3", pag. 28 "Manual de utilizare Apus X3" Vaporizator tip vaporizator acceptate Izofluran obligatoriu Sevofluran obligatoriu Halothan obligatoriu pag. 170 "Manual de utilizare Apus X3" – Opțiune inclusă Izofluran - 110-007 Sevofluran - 110-006 Halothan - 110-009 număr de vaporizatoare instalate la</p>	
<p>port auxiliar ieșire a amestecului gazos obligatoriu Parametri monitorizați și afișați pe display: Presiunea de aer - Alarmă de înaltă presiune obligatoriu - Alarmă presiune subatmosferică obligatoriu - Continuarea alarma presiune obligatoriu - Presiune scăzută / apnee obligatoriu - Alte alarme de presiune obligatoriu Volumul expirator / flux obligatoriu Volumul minut, l/min obligatoriu Concentrația de O2: Timp de răspuns, sec <30 Concentrația de CO2 alarmă apnee obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Administratoarea medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr. 6), ca răspuns la solicitarea de clarificari Nr. Rg02-2879 din 13.06.2025, prezintă confirmarea parametrilor pentru următoarele loturi: - Lot 3 Mașină de anestezie (caracteristici avansate): S-a solicitat conform Anunțului de participare: Clarificare Debitmetre gama, L/min diapazon min. 0.2 - 15 pag. 181 "Manual de utilizare Apus X3", pag. 28 "Manual de utilizare Apus X3" Vaporizator tip vaporizator acceptate Izofluran obligatoriu Sevofluran obligatoriu Halothan obligatoriu pag. 170 "Manual de utilizare Apus X3" – Opțiune inclusă Izofluran - 110-007 Sevofluran - 110-006 Halothan - 110-009 număr de vaporizatoare instalate la</p>	

<p>Monitorizare agent:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tipul de agent: Halothan, Isofluran, sevofluran - Auto indentificarea gazelor anestezice obligatoriu - Alarmă concentrare agent obligatoriu - Determinarea și afișarea valorii MAC obligatoriu 		<p>Având în vedere că solicitarea este marcată ca opțională, însă în anexele la specificația tehnică apare doar mențiunea „Spirometria opțional Da, pag.3 Brosura Apus x3”, vă rugăm să clarificați dacă acest element face parte efectiv din oferta depusă.</p>	<p>di pozitiv: ≥ 2 unități obligatoriu Izofluran obligatoriu Sevofluran obligatoriu interlock obligatoriu Izofluran, pag. 37 ”Manual de utilizare Apus X3” Sevofluran, pag. 124 ”Manual de utilizare Apus X3” Mecanisme de siguranță vizuală siguranță de amestec hipoxic obligatoriu pag. 169/175 ”Manual de utilizare Apus X3”</p>
<p>spirometria opțional</p>	<p>Modulul de gaze încorporat la mașina de anestezie determină concentrațiile de gaze: O2, CO2, agenți anestezici obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate la ofertă</p>	<p>mecanism electronic de amestec a gazelor (mixer) obligatoriu pag. 169 ”Manual de utilizare Apus X3” Volum minutar (MV), L/min diapazon min. 3 60 raportul pauză de inspirație obligatoriu pag. 106/108 ”Manual de utilizare Apus X3” pag. 115 ”Manual de utilizare Apus X3” Trigger presiune diapazon min. 20 - 1 cmH2O -20 – 100cmH2O pag. 182 ”Manual de utilizare Apus X3”</p>
<p>Celulă determinare O2 tip paramagnetic obligatoriu</p>	<p>Protecții la defibrilare 360J obligatoriu</p>	<p>Conform anexei tehnice de declarație “Celulă determinare O2 tip paramagnetic obligatoriu Da, pag.3 Brosura Apus x3.” Totodată conform manualului tehnic se regăsește de tip chimic. Astfel se solicită să clarificați situația creată.</p>	<p>Sistem de autodiagnostic testare la scurgeri, testarea circuitelor respiratorii, complianța, alimentarea cu gaz, verificarea tuturor</p>
<p>Protecția contra dispozitivelor de electrochirurgie cu frecvența înaltă obligatoriu</p>	<p>Compensarea automată a driftului isoliniei obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate la ofertă</p>	
<p>Compensarea automată a driftului isoliniei obligatoriu</p>	<p>Detectarea automată a tipului de manijeta obligatoriu</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate la ofertă</p>	
<p>Detectarea automată a tipului de manijeta obligatoriu</p>	<p>Modulele hemodinamice incluse Electro-cardio-grama (ECG) frecvența cardiacă obligatoriu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - analiza și măsurarea segmentului ST obligatoriu - determinarea cel puțin 20 de aritmii obligatoriu 	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate la ofertă</p>	
<p>Puls-oximetria (SpO2):</p> <ul style="list-style-type: none"> - indicile de perfuzie obligatoriu 	<p>Alarme prioritare 3</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate la ofertă</p>	
<p>Frână centralizată pentru fixarea aparatului sau sistem clasic de blocare a minim două roți obligatoriu</p>		<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate la ofertă</p>	

<p>Presiune de alimentare cu gaze 3.0 - 6 bar</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>sistemelor AGSS (sistem de evacuare a gazelor anestezice) obligatoriu</p>
<p>Pentru Lot 4 Autoclav 27-25L, cu vacuum, clasa B:</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p>	<p>Nu este prezent</p>
<p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Exterior metalic galvanizat sau oțel inox sau alt material rezistent la coroziuni</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă. Conform declarației producătorului anexate nu se menționează tipul materialului utilizat pentru construcția exteriorului dispozitivului.</p>	<p>Sistem de management al consumului de agent anesteziec opțional pag. 33 "Manual de utilizare Apus X3"</p>
<p>Facilități de setare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - temperatura - eliberare automată a vaporilor - racire rapidă 	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>port auxiliar ieșire a amestecului gazos obligatoriu pag. 43 "Manual de utilizare Apus X3"</p>
<p>Precizie timp de sterilizare 1 min</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Parametri monitorizați și afișați pe display:</p>
<p>Gama de temperatură diapazon minim 105 - 134 grade C</p>	<p>Conform specificației tehnice oferite se declară „Gama de temperatură diapazon minim 105 - 134 grade C – DA, ajustabilă, pag. 1 broșură Technical data”. Totodată această gamă de temperatură nu se regăsește în manualul tehnic, fiind doar specificate temperatura de 121-134. Astfel se solicită să clarificați situația creată.</p>	<p>Presiunea de aer Alarma de înaltă presiune obligatoriu Alarma presiune subatmosferică obligatoriu Continuarea alarma presiune obligatoriu</p>
<p>Înregistrator date: data timp temperatura presiune</p>	<p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Presiune scăzută / apnee obligatoriu Alte alarme de presiune obligatoriu</p>
		<p>Volumul expirator / flux obligatoriu Volumul minut, l/min obligatoriu Concentrația de O2: Timp de răspuns, sec <30 Concentrația de CO2 alarmă apnee obligatoriu Monitorizare agent:</p>

	<p>Tipul de agenți Halothan, isofluran, sevofluran Auto indentificarea gazelor anestezice obligatoriu Alarmă concentrare agent obligatoriu Determinarea și afișarea valorii MAC obligatoriu</p> <p>pag. 37 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 141 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 141 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 141 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 141 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 141 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 37 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 37 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 49 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 116 "Manual de utilizare Cetus XL" pag. 31 "Manual de utilizare Apus X3" pag. 33 "Manual de utilizare Apus X3"</p>
--	---

		<p>pag. 90 "Manual de utilizare Apus X3"</p> <p>pag. 124 "Manual de utilizare Apus X3"</p> <p>spirometria opțional pag. 84</p> <p>"Manual de utilizare Cetus XL"</p> <p>Modulul de gaze încorporat la mașina de anestezie determină concentrațiile de gaze: O₂, CO₂, agenți anestezici obligatoriu</p> <p>pag. 38 "Manual de utilizare Apus X3"</p> <p>pag. 37 "Manual de utilizare Apus X3"</p> <p>Celulă determinare O₂ tip paramagnetic obligatoriu</p> <p>pag. 37 "Manual de utilizare Apus X3"</p> <p>Protecții la defibrilare 360J obligatoriu pag. 143 "Manual de utilizare Cetus XL"</p> <p>Protecția contra dispozitivelor de electrochirurgie cu frecvență înaltă obligatoriu pag.143 "Manual de utilizare Cetus XL"</p> <p>Compensarea automată a driftului isoliniei obligatoriu -</p> <p>Detectarea automată a tipului de manjetă obligatoriu</p>
--	--	---

	<p> "Manual de utilizare Cetus XL" Modulele hemodinamice incluse Electro-cardiograma (ECG) frecvența cardiacă obligatoriu: analiza și măsurarea segmentului ST obligatoriu determinarea cel puțin 20 de aritmii obligatoriu pag. 146 "Manual de utilizare Cetus XL" pag. 56/77 "Manual de utilizare Cetus XL" – Imagine Puls-oximetria (SpO2): indicile de perfuzie obligatoriu pag. 3/21 "Manual de utilizare Cetus XL" pag. 87 "Manual de utilizare Cetus XL" Alarme prioritare 3 pag. 137 "Manual de utilizare Apus X3" Frână centralizată pentru fixarea aparatului sau sistem clasic de blocare a minim două roți obligatoriu pag. 43 "Manual de utilizare Apus X3" Presiune de alimentare cu gaze 3.0 - 6 bar - - Lot 4 Autoclav 27-25L, cu vacuum, clasa B: </p>
--	---

		<p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Clarificare</p> <p>Exterior metalic galvanizat sau oțel inox sau alt material rezistent la coroziuni</p> <p>Pag 12 Brochure Pheonix Blue</p> <p>Facilități de setare:</p> <p>temperatura</p> <p>eliberare automată a vaporilor</p> <p>racire rapidă</p> <p>Pag. 11 imagine Brochure Pheonix Blue</p> <p>Declaratie Producator</p> <p>Pag. 11 imagine Brochure Pheonix Blue</p> <p>Precizie timp de sterilizare 1 min</p> <p>Declaratie Producator</p> <p>Gama de temperatură diapazon minim 105 - 134 grade C</p> <p>Declaratie Producator</p> <p>Înregistrator date:</p> <p>data</p> <p>timp</p> <p>temperatura</p> <p>presiune</p> <p>Declaratie Producator</p> <p>Nr. 30 din 16.06.2025</p>				
<p>Nr. Rg02-2880 din 13.06.2025</p> <p>Profilabdiagnostic SRL</p>	<p>Pentru Lot 10 Centrifugă de laborator (24 tuburi):</p> <table border="1"> <tr> <td> <p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Capac deschis obligatoriu</p> </td> <td> <p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Conform anexei specificației tehnice lipsește confirmarea parametrului tehnic. Vă solicităm clarificarea situației și prezentarea explicită a existenței acestuia în configurația echipamentului oferit.</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>Nivelul de zgomot ≤ 65 dB obligatoriu</p> </td> <td> <p>Conform broșurii se regăsește 62 dB(A), iar conform manualului de utilizare ≤ 65 dB. Se solicită</p> </td> </tr> </table>	<p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Capac deschis obligatoriu</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Conform anexei specificației tehnice lipsește confirmarea parametrului tehnic. Vă solicităm clarificarea situației și prezentarea explicită a existenței acestuia în configurația echipamentului oferit.</p>	<p>Nivelul de zgomot ≤ 65 dB obligatoriu</p>	<p>Conform broșurii se regăsește 62 dB(A), iar conform manualului de utilizare ≤ 65 dB. Se solicită</p>	
<p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Capac deschis obligatoriu</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Conform anexei specificației tehnice lipsește confirmarea parametrului tehnic. Vă solicităm clarificarea situației și prezentarea explicită a existenței acestuia în configurația echipamentului oferit.</p>					
<p>Nivelul de zgomot ≤ 65 dB obligatoriu</p>	<p>Conform broșurii se regăsește 62 dB(A), iar conform manualului de utilizare ≤ 65 dB. Se solicită</p>					

		clarificarea discrepanței între manualele tehnice prezentate.	
Nr. Rg02-2881 din 13.06.2025 SA Tehoptimed	<p>Pentru Lot 24 Scaun cu roțile pentru transportarea pacienților:</p> <p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Documente confirmative</p> <p>Pentru Lot 25 Pat pentru examinare (mecanic)adulti:</p> <p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Husă obligatoriu</p> <p>Dimensiune, cm $\geq 180 \times 60 \times 60$</p> <p>Greutate pacient maxim, kg ≥ 180</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Conform ofertei depuse nu se regăsește careva prospecte de confirmare a specificațiilor tehnice. Astfel, se solicită prezentarea documentelor confirmative pentru a fi posibilă evaluarea ofertelor.</p> <p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p> <p>Conform documentelor prezentate, este declarată o înălțime de 550 cm. Vă solicităm clarificarea acestei situații și confirmarea dimensiunilor reale ale obiectului achiziției prin prospecte sau documente tehnice adiționale.</p> <p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>Prin prezenta, SA Tehoptimed, în urma LP ocds-b3wdp1-MD-1744114256699 vine cu o clarificare cu privire la - lotul 24 Scaun cu roțile pentru transportarea pacienților: specificația de la producător se anexează, în care se regăsește parametrii tehnici solicitați. - Lotul 25 Pat pentru examinare (mecanic) adulti: În privința husei – husa va fi livrată împreună cu paturile, reieșind din solicitările la licitație, conform pozelor anexate. În privința dimensiunilor - înălțime exactă a paturilor este 550 mm = 55 cm, (pozele confirmative se anexează). În privința greutății maxime s-a solicitat de la producător indicarea parametrului greutății maxime. Răspunsul oficial a producătorului, cu indicarea parametrului, regășiți anexat.</p>
Nr. Rg02-2878 din 13.06.2025	<p>Pentru Lot 5 Monitor Holter ECG (caracteristici avansate):</p> <p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Indicator vacuum da, eroarea $\geq \pm 5\%$</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Nu se regăsește în prospecte și documente tehnice de confirmare a specificațiilor prezentate atașate la ofertă</p>	<p>06/147 din 16.06.2025</p> <p>Prin prezenta, compania Tets International Co SRL prezintă răspunsul la solicitare CAPCS Rg02-</p>

<p>Tetis International Co SRL</p>		<p>2557 din 22.05.2025 în cadrul procedurii de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1744114256699 privind "Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr.6)" și anume: Întrebare Răspunsul Pentru Lot 5 Aspirator chirurgical (performanță avansată) Vezi p.4 din Manual de utilizare anexat (M28200RO): Indicator vacuum da, eroarea $\geq \pm 5\%$</p>						
<p>Nr. Rg02-2911 din 18.06.2025 Triumf-Motiv SRL</p>	<p>Pentru Lot 6 Sterilizator 200 L și Lot 7 Sterilizator 110 L :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</th> <th>S-a depistat conform ofertei depuse:</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> <p>Construcție interioară oțel inox</p> </td> <td> <p>Conform documentului tehnic anexat la ofertă se regăsește oțel inoxidabil calitate 304, totodată conform paginii oficiale a producătorului (https://www.biobase.com/product/hot-air-sterilizer-bjpx-sh23-bjpx-sh55-bjpx-sh88-bjpx-sh105-bjpx-sh140-bjpx-sh200), materialul specificat pentru cameră este oțel inoxidabil de calitate 201.</p> <p>Având în vedere că oțelul inoxidabil 201 este cunoscut ca fiind inferior calitativ față de 304, cu rezistență redusă la coroziune în timp, vă rugăm să clarificați explicit care este materialul real utilizat pentru confecționarea camerei interioare a sterilizatorului.</p> <p>Vă rugăm, de asemenea, să transmiteți o confirmare oficială din partea producătorului, dacă este cazul, privind materialul efectiv folosit.</p> </td> </tr> <tr> <td> <p>Deconectare de avariere la temperatura 205 - 235°C</p> </td> <td> <p>Conform broșurii anexate, temperatura de deconectare de avariere este indicată ca fiind în intervalul 205–235°C. În același timp, temperatura maximă de funcționare a sterilizatorului este menționată ca fiind 250°C, ceea ce generează o posibilă neconcordanță între valorile prezentate.</p> <p>Vă rugăm să precizați temperatura reală de deconectare de avariere a dispozitivului, conform configurației efective a modelului oferit, și să</p> </td> </tr> </tbody> </table>	S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a depistat conform ofertei depuse:	<p>Construcție interioară oțel inox</p>	<p>Conform documentului tehnic anexat la ofertă se regăsește oțel inoxidabil calitate 304, totodată conform paginii oficiale a producătorului (https://www.biobase.com/product/hot-air-sterilizer-bjpx-sh23-bjpx-sh55-bjpx-sh88-bjpx-sh105-bjpx-sh140-bjpx-sh200), materialul specificat pentru cameră este oțel inoxidabil de calitate 201.</p> <p>Având în vedere că oțelul inoxidabil 201 este cunoscut ca fiind inferior calitativ față de 304, cu rezistență redusă la coroziune în timp, vă rugăm să clarificați explicit care este materialul real utilizat pentru confecționarea camerei interioare a sterilizatorului.</p> <p>Vă rugăm, de asemenea, să transmiteți o confirmare oficială din partea producătorului, dacă este cazul, privind materialul efectiv folosit.</p>	<p>Deconectare de avariere la temperatura 205 - 235°C</p>	<p>Conform broșurii anexate, temperatura de deconectare de avariere este indicată ca fiind în intervalul 205–235°C. În același timp, temperatura maximă de funcționare a sterilizatorului este menționată ca fiind 250°C, ceea ce generează o posibilă neconcordanță între valorile prezentate.</p> <p>Vă rugăm să precizați temperatura reală de deconectare de avariere a dispozitivului, conform configurației efective a modelului oferit, și să</p>	<p>Nr. 125-6/12 din 20.06.2025 Ca urmare a solicitării de clarificări transmise de către dvs. prin scrisoarea nr. Rg02-2911 din 18.06.2025, vă putem comunica următoarele: În cerințele dumneavoastră se menționează „construcție interioară din oțel inoxidabil”, fără a fi specificată calitatea acestuia. Conform informațiilor disponibile pe site-ul oficial al producătorului modelului menționat, materialul utilizat este oțel inoxidabil de tip</p>
S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a depistat conform ofertei depuse:							
<p>Construcție interioară oțel inox</p>	<p>Conform documentului tehnic anexat la ofertă se regăsește oțel inoxidabil calitate 304, totodată conform paginii oficiale a producătorului (https://www.biobase.com/product/hot-air-sterilizer-bjpx-sh23-bjpx-sh55-bjpx-sh88-bjpx-sh105-bjpx-sh140-bjpx-sh200), materialul specificat pentru cameră este oțel inoxidabil de calitate 201.</p> <p>Având în vedere că oțelul inoxidabil 201 este cunoscut ca fiind inferior calitativ față de 304, cu rezistență redusă la coroziune în timp, vă rugăm să clarificați explicit care este materialul real utilizat pentru confecționarea camerei interioare a sterilizatorului.</p> <p>Vă rugăm, de asemenea, să transmiteți o confirmare oficială din partea producătorului, dacă este cazul, privind materialul efectiv folosit.</p>							
<p>Deconectare de avariere la temperatura 205 - 235°C</p>	<p>Conform broșurii anexate, temperatura de deconectare de avariere este indicată ca fiind în intervalul 205–235°C. În același timp, temperatura maximă de funcționare a sterilizatorului este menționată ca fiind 250°C, ceea ce generează o posibilă neconcordanță între valorile prezentate.</p> <p>Vă rugăm să precizați temperatura reală de deconectare de avariere a dispozitivului, conform configurației efective a modelului oferit, și să</p>							

	<p>prezentată un document oficial care să confirme acest parametru, emis de producător sau din documentația tehnică validă.</p>	<p>201, ceea ce se explică prin faptul că este un model mai vechi, produs până în anul 2024. Modelul pe care îl propunem noi este din producția anului 2024 în sus și utilizează oțel inoxidabil de tip 304, care este superior din punct de vedere al rezistenței la coroziune și al durabilității. Atașăm, de asemenea, manualul de utilizare în care este menționat tipul materialului utilizat – la pagina 5. Referitor la temperatura maximă de funcționare și temperatura de deconectare, menționăm următoarele: aparatul are o putere maximă ce permite atingerea temperaturii de până la 250°C. Totuși, la solicitarea dumneavoastră, producătorul va ajusta intervalul de temperatură pentru a corespunde cerințelor, respectiv 5–200°C. La atingerea valorii de 205°C, sistemul va declanșa automat o alarmă și se va realiza deconectarea de siguranță. În sprijinul acestor informații, atașăm manualul de utilizare, unde aceste aspecte sunt specificate</p>
<p>Lotul 6: Rafturi ≥ 6 Lotul 7: Rafturi ≥ 3</p>	<p>Conform documentelor tehnice prezentate, configurația ofertată include 2 rafturi. Vă rugăm să confirmați suplimentar numărul exact de rafturi livrate împreună cu echipamentul și să precizați dacă modelul propus permite instalarea a cel puțin 6 rafturi pentru modelul BJPX-SH200 și minim 3 rafturi pentru modelul BJPX-SH105, conform cerințelor tehnice.</p>	

		<p>La paginile 5 și 8. Referitor la numărul rafturilor, vă informăm că acestea vor fi livrate în cantitatea necesară, conform specificațiilor din documentația de achiziție. În broșura și manualul de utilizare este menționat un număr standard de rafturi, însă producătorul oferă posibilitatea achiziționării suplimentare a unui număr opțional de rafturi, în funcție de necesități. La scrisoare anexăm documentația tehnică.</p>
--	--	---

<p>Nr. Rg02-3033 din 30.06.2025 INTERMED</p>	<p>Pentru Lot 3 Mașină de anestezie (caracteristici avansate)</p> <table border="1"> <tr> <td> <p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Accesorii necesare de funcționare a modului BIS sau TOF/NMT Accesorii pentru Adult ≥ 5 buc., să se indice codul produsului</p> </td> <td> <p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Conform anexei specificații tehnice se declară „<i>Accesorii necesare de funcționare a modului NMT. DA Cod: 2099660-001E3</i>”. Fără a fi confirmată cantitatea oferită. Totodată, conform procedurii ocds-b3wdp1-MD-1742569531039 codul indicat <i>2099660-001E3</i> este declarat ca fiind Cablu de interconectare senzor IBP Adult, reutilizabil. Prin urmare, solicităm clarificarea acestei situații, pentru a înțelege dacă accesoriile oferite corespund cerințelor modului NMT și care este cantitatea oferită a acestora.</p> </td> </tr> </table>	<p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Accesorii necesare de funcționare a modului BIS sau TOF/NMT Accesorii pentru Adult ≥ 5 buc., să se indice codul produsului</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Conform anexei specificații tehnice se declară „<i>Accesorii necesare de funcționare a modului NMT. DA Cod: 2099660-001E3</i>”. Fără a fi confirmată cantitatea oferită. Totodată, conform procedurii ocds-b3wdp1-MD-1742569531039 codul indicat <i>2099660-001E3</i> este declarat ca fiind Cablu de interconectare senzor IBP Adult, reutilizabil. Prin urmare, solicităm clarificarea acestei situații, pentru a înțelege dacă accesoriile oferite corespund cerințelor modului NMT și care este cantitatea oferită a acestora.</p>	<p>Nr. ieșire: 196/07/25 din 01.07.2025</p> <p>Prin prezenta, compania “INTERMED” SRL, care a oferit în cadrul procedurii de achiziție publică nr. 21396977/ocds-b3wdp1-MD-1744114256699 privind “Achiziționarea dispozitivelor medicale conform necesităților insușitorilor medico-sanitare publice (listă suplimentară nr.6)”, și urmare a scrisorii de clarificare nr. Rg02-3033 din 30.06.2025, dorim să precizăm următoarele: Conform anexei specificației tehnice se solicită</p>
<p>S-a solicitat conform Anunțului de participare:</p> <p>Accesorii necesare de funcționare a modului BIS sau TOF/NMT Accesorii pentru Adult ≥ 5 buc., să se indice codul produsului</p>	<p>S-a depistat conform ofertei depuse:</p> <p>Conform anexei specificații tehnice se declară „<i>Accesorii necesare de funcționare a modului NMT. DA Cod: 2099660-001E3</i>”. Fără a fi confirmată cantitatea oferită. Totodată, conform procedurii ocds-b3wdp1-MD-1742569531039 codul indicat <i>2099660-001E3</i> este declarat ca fiind Cablu de interconectare senzor IBP Adult, reutilizabil. Prin urmare, solicităm clarificarea acestei situații, pentru a înțelege dacă accesoriile oferite corespund cerințelor modului NMT și care este cantitatea oferită a acestora.</p>			

	<p>”Accesorii necesare de funcționare a modului BIS sau TOF/ NMT Accesorii pentru Adult ≥ 5 buc.”, să se indice codul produsului. Astfel se vor oferi Accesorii necesare de funcționare a modului NMT, Cod: Cablu (888414)+ Senzor(888418)+ Electrode(57268-HEL) conform cantității solicitate (5 buc.) Denumire Cablu senzor NMT, reutilizabil, 3,3 m/11 ft. Imagine Senzor mecanic NMT, pentru adulți, reutilizabil Electrozi NMT, de unică folosință, pentru adulți/pediatriei</p>
--	---

Ofertanții respinși/descalificați:

Lotul 3 "Mașină de anestezie (caracteristici avansate)"

- Oferta operatorului economic ÎM „Dutchmed-M” SRL 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, nu a atașat în sistemul electronic documentele obligatorii unei oferte.

Lotul 6 Sterilizator 200 L

- Oferta operatorului economic Triumf-Motiv SRL 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: se respinge din motiv ca nu este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

- Oferta operatorului economic SA Tehoptimed 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: se respinge din motiv ca nu este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

Lotul 7 Sterilizator 110 L

- Oferta operatorului economic SA Tehoptimed 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: se respinge din motiv ca nu este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

- Oferta operatorului economic Triumf-Motiv SRL 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: se respinge din motiv ca nu este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

Lotul 10 Centrifugă de laborator (24 tuburi)

- Oferta operatorului economic IM Becor SRL 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, formularul specificației de preț este pentru o altă procedură de achiziție publică.

- Oferta operatorului economic Profliabdiagnostic SRL 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: se respinge din motiv ca nu este înregistrat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.

Lotul 11 Incubator (termostat) 80 - 100 l

- Oferta operatorului economic SA Tehoptimed 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: oferta operatorului depășește cu 30% valoarea estimată a achiziției, calculată conform prezentei legi.

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot

Pentru mai multe loturi cumulate

Pentru toate loturile

Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant: [Indicați]

Justificarea deciziei de a nu atribui contractul pe loturi: _____

Potrivit pct. 11 din anunțul de participare „se admit oferte alternative, prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare. (oferantul dovedește în oferta sa alternativă, spre satisfacția autorității contractante, prin orice mijloc corespunzător, că soluțiile tehnice pe care le propune satisfac, în orice manieră echivalentă, cerințele tehnice definite din Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă în anunțul de participare). Un mijloc corespunzător poate fi considerat un dosar tehnic de la producător, un raport de încercare de la un organism recunoscut, ect.”

Pentru lotul 3 "Mașină de anestezie (caracteristici avansate)" "Se accepta ca alternativă oferta deoarece se solicita Trigger presiune diapazon min. 20 - 1 cmH20 se ofera Trigger presiune diapazon 40 - 2 cmH20.

Criteriul de atribuire aplicat:

Prețul cel mai scăzut

Costul cel mai scăzut

Cel mai bun raport calitate-preț

Cel mai bun raport calitate-cost

(În cazul în care în cadrul procedurii de atribuire sunt aplicate mai multe criterii de atribuire, se vor indica toate criteriile de atribuire aplicate și denumirea loturilor aferente)

Informația privind factorii de evaluare aplicați:

(Se va completa pentru loturile care au fost atribuite în baza criteriilor: cel mai bun raport calitate-preț sau cel mai bun raport calitate-cost)

Reevaluarea ofertelor:

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

Motivul reevaluării ofertelor	
Modificările operate	

În urma examinării, evaluării și comparării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, s-a decis atribuirea după cum urmează:

Nr. Lot	Denumire Lot	unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (fără TVA)	Suma (cu TVA)	Model art	Produce	Tara de Origine	AMDM	Ofertant
1	Monitor Holter ECG (caracteristici avansate)	Bucată	1	66900	8028	66 900	80 280	medilog FD	SCHILLER AG	Elveția	DM0000813791	GBG-MLD SRL
3	Mașină de anestezie (caracteristici avansate)	Bucată	2	648 000	777 600	1 296 000	1 555 200	Carestation 750	DATEXO HMEDA, INC	SUA	DM0000271225	INTERMED
4	Autoclav 27-25L, cu vacuum, clasa B	Bucată	2	55950	67140	111 900	134 280	Phoenix Blu LED Printer 24L	Guarisco Medical Sterilizer	Italia	DM0000614459	Medica Sens SRL
5	Aspirator chirurgical (performanță avansată)	Bucată	5	16698	20037,60	83 490	100 188	HOSPI PLUS Aspirator 2x4L (28204)	Gima S.p.A	Italia	DM0000149380	Tetis International Co SRL
8	Coagulometru semi-automat	Bucată	1	8 500,00	10 200,00	8 500,00	10 200,00	COAGULO METRU SEMI-AUTOMAT COATRON X PRO (81 101 20)	TECO MEDICAL INSTRUMENTS PRODUCTI ON TRADING GMBH	Germania	DM0000428812	Sanmedico SRL
9	Electroencefalograf af cu fotostimulator	Bucată	1	254 900,00	305880,00	254 900,00	305 880,00	Brain Quick	Micromed	Italia	DM0000426496 DM0000426488	DataControl SRL
10	Centrifugă de laborator (24 tuburi)	Bucată	2	20526,0000	24632,20	41 052,00	49 264,40	CM-6MT + rotor 24 Tub	Elimi-Tech	Germania	DM0000222048	Medica Sens SRL
13	Scaun cu roțile pentru transportarea pacienților	Bucată	5	2560,00	3072,00	12 800,00	15 360,00	Fotoliu rulant pentru adulti cu dizabilități locomotorii, model JL 951B-56	Jianlian Homecare Products Co., LTD	China	DM0000684744	SA Tehoptimed
14	Pat pentru examinare (meccanic/adulti)	Bucată	2	4483,3300	5 380,000	8 966,66	10 760,00	OM901	OMMED	Turcia	DM0000268803	SA Tehoptimed

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

Lotul 6 Sterilizator 200 L

Lotul 7 Sterilizator 110 L

Lotul 11 Incubator (termostat) 80 - 100 l

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

Lotul 2 Ecoencefalograf

Lotul 12 Pat medical mecanic cu 5 funcții

În același timp, menționăm că pentru loturile anulate și cele fără oferte, CAPCS va iniția o nouă procedură de achiziție publică, numai după reconfirmarea specificației tehnice și valorii estimative de către beneficiarul final.

În conformitate cu prevederile art. 32 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice – contractele de achiziții publice care intră în sfera de aplicare a prezentei legi pot fi încheiate numai după împlinirea termenelor de așteptare. Contractul de achiziție urmează a fi întocmit de către CAPCS și va fi semnat începând cu data de 16.07.2025.

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

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Operatori economici participanți	Nr. Rg02-3093 din 04.07.2025	<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)

2. 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 checked="" type="checkbox"/> 11 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax
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"/> 16 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax

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

3. Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

Operator Economic	IDNO OE	Intreprinderea	Beneficiar	Cod CPV	Nr. Contract	Suma fara TVA	Suma cu TVA (Lei MD)	Data aprobării	Termenul de valabilitate	Termenul limită de livrare/ prestare/ executare al contractului
DATA CONTROL SRL	100360007935	Cu capital autohton	IMSP SPITALUL CLINIC MUNICIPAL DE COPIL V IGNATENCO	33100000-1	21396977-0073-0442	254 900,0000	305 880,0000	23.07.2025	03.02.2026	20.10.2025
			IMSP SPITALUL CLINIC MUNICIPAL DE COPIL V IGNATENCO	33100000-1	21396977-0109-0442	66 900,0000	80 280,0000	23.07.2025	03.02.2026	20.10.2025
GBG-MLD SRL	1003600117582	Cu capital autohton	IMSP SPITALUL CLINIC MUNICIPAL DE COPIL V IGNATENCO	33100000-1	21396977-0490-0442	1 296 000,0000	1 555 200,0000	23.07.2025	03.02.2026	20.10.2025
INTERMED SRL	1002600034804	Cu capital autohton	IMSP SPITALUL CLINIC MUNICIPAL DE COPIL V IGNATENCO	33100000-1	21396977-0518-0442	152 952,0000	183 542,4000	22.07.2025	03.02.2026	19.10.2025
MEDICA SENS SRL	1018600025629	Cu capital autohton	IMSP SPITALUL CLINIC MUNICIPAL DE COPIL V IGNATENCO	33100000-1	21396977-0561-0442	8 500,0000	10 200,0000	23.07.2025	03.02.2026	20.10.2025
			IMSP SPITALUL CLINIC MUNICIPAL DE COPIL V IGNATENCO	33100000-1	21396977-0580-0459	21 766,6600	26 120,0000	25.07.2025	03.02.2026	22.10.2025
SANMEDICO SRL	1003602008154	Cu capital autohton	IMSP SPITALUL CLINIC MUNICIPAL DE COPIL V IGNATENCO	33100000-1	21396977-0580-0459	21 766,6600	26 120,0000	25.07.2025	03.02.2026	22.10.2025
TEHOPTIMED SA	10036000087162	Cu capital autohton	IMSP SPITALUL RAIONAL CAUSENI	33100000-1	21396977-0580-0459	21 766,6600	26 120,0000	25.07.2025	03.02.2026	22.10.2025

