

DARE DE SEAMĂ

de atribuire a contractului de achiziții publice

Nr. 1 din _07.08.2025

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 (<i>nume, prenume, telefon, e-mail</i>)	Botica Aurelia
Date cu privire la procedura de atribuire:	
Tipul procedurii de atribuire aplicate	V Licitație deschisă
*Temei legal pentru desfășurarea NFP (<i>Legea privind achizițiile publice nr. 131/2015</i>)	
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire <i>(în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă)</i>	
Procedura de achiziție repetată <i>(după caz, se va indica nr. procedurii/ procedurilor desfășurate anterior pentru aceeași achiziție, dar anulate/ anulate)</i>	
Tipul obiectului contractului de achiziție/ acordului-cadru	<input checked="" type="checkbox"/> Bunuri <input type="checkbox"/> Servicii <input type="checkbox"/> Lucrări
Obiectul achiziției	Achiziționarea computerului tomograf conform necesităților IIMSP Spitalul Raional Unghereni
Cod CPV	33100000-1
Procedura de atribuire (<i>se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md</i>)	Nr. ocds-b3wdp1-MD-1742309347951 https://mtender.gov.md/tenders/ocds-b3wdp1-MD-1742309347951?tab=contract-notice
	Data publicării: 18.03.2025

Platforma de achiziții publice utilizată	<input checked="" type="checkbox"/> achiziții.md; <input type="checkbox"/> e-licitatie.md; <input type="checkbox"/> yptender.md
Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	<input 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/planuri/
Tehnici și instrumente specifice de atribuire (după caz)	BAP nr.22 din 21.03.2025 https://tender.gov.md/ro/system/files/bap/2014/bap_nr._22_0.pdf
Sursa de finanțare	<input checked="" type="checkbox"/> Acord-cadru <input type="checkbox"/> Sistem dinamic de achiziție <input checked="" type="checkbox"/> Licitatie electronică <input type="checkbox"/> Catalog electronic <input checked="" type="checkbox"/> Buget de stat; <input type="checkbox"/> Buget CNAS; <input type="checkbox"/> Surse externe; <input type="checkbox"/> Alte surse: <i>[Indicați]</i>
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	8 000 000lei
Clarificări privind documentația de atribuire: <i>(Se va completa în cazul în care au fost solicitate clarificări)</i>	
Data:	19 mart 2025, 12:22
Subiectul întrebării:	Cerinta tehnică - Gantry inclinatie ± 30 (± 5)
Întrebare:	<p>Inclinarea gantry-ului este o caracteristica tehnica a sistemelor CT ce permite miscarea gantry-ului in sens cranial sau caudal, raportat la axa 0 a sistemului. Aceasta caracteristica tehnica isi gaseste utilitate clinica (printre altele) in cazul protocoalelor de scanare cerebraala, unde exista necesitatea alinierii planului de scanare cu planurile anatomice si in cazul procedurilor de biopsie percutana sau a procedurilor de drenaj ce folosesc ghidajul CT pentru determinarea si urmarirea traiectului optim de introducere a acului de punctie. De asemenea, este bine cunoscut faptul ca inclinarea unghiului de scanare se poate realiza in doua moduri: mecanic si digital, prin urmare, pentru a asigura un cadru concurrential si transparent, vă rugam sa acceptati modificararea cerintei tehnice astfel: "inclinatie digitala sau mecanica, $\circ \pm 30$ (± 5)". Multumim.</p> <p>Răspuns (21 mart 2025, 17:40):</p> <p>Multumim pentru participare. Solicitarea de modificarea a parametrului nu poate fi acceptată. Conform cerintelor caietului de sarcini se solicită ca dispozitivul oferit să dispună de performanță tehnică "Gantry / inclinatie ± 30 (± 5) grade" de tip mecanic / fizic. Toți producătorii existenți pe piață cu au modele modele de dispozitive cu performanță tehnică de inclinare gantry tip mecanic / fizic. Respectiv nu este nici un impediment pentru participare.</p>

Data:

19 mart 2025, 15:35

Subiectul întrebării:

cerinta: Anul producerii produsului

Întrebare:

Rugam sa modificati cerinta data, astfel ca Anul producerii produsului sa fie nu mai vechi de anul 2025.

Răspuns (21 mart 2025, 17:41):

Conform cerinței tehnice se solicită „CT trebuie să fie fabricat în anul minim 2024”. Respectiv, produsele din anul 2025 de asemenea sunt acceptate. Nu este necesitatea de modificare a cerinței tehnice.

Data:

19 mart 2025, 16:46

Subiectul întrebării:

Referitor la cerinta tehnica: “Rezolutie spatiala (mm) MTF (transfer de functii modulate) la 2% MTF, lp/cm ≥ 15 ”

Întrebare:

Va rugam sa acceptati ofertarea unui sistem pentru care masuratorile privind rezolutia spatiala au fost efectuate de producator la 0%, aceasta fiind standardul de baza in evaluarea calitatii unei imagini CT deoarece este determinata de urmatorii factori extrem de importanți: dimensiunea matricei, FOV-ul afisat, dimensiunea pixelului si algoritmul de reconstructie. Mentionam ca echipamentul pe care dorim sa-l ofertam asigura o rezolutie spatiala superioara, prin urmare, pentru a permite participarea la procedura a mai multor ofertanti, va rugam sa acceptati modificararea cerintei tehnice astfel: “Rezolutie spatiala (mm) MTF (transfer de functii modulate) la 0 % sau 2% MTF, lp/cm ≥ 15 ”

Răspuns (21 mart 2025, 17:41):

Cerința tehnică va fi modificată în „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) - 0-2% MTF, ip/cm ≥ 15 ”.

Data:

21 mart 2025, 13:08

Subiectul întrebării:

Solicitare de Clarificare și Ajustare a Specificației Tehnice privind Rezoluția Spațială

Întrebare:

În urma analizării documentației tehnice aferente licitației, dorim să vă adresăm o solicitare de clarificare și totodată o propunere de ajustare a cerinței referitoare la rezoluția spațială exprimată prin funcția MTF (Modulation Transfer Function). În forma actuală, documentația solicită o rezoluție de ≥ 15 lp/cm la 2% MTF. Menționăm că echipamentul nostru oferă o rezoluție de 14,5 lp/cm la 2% MTF, ceea ce corespunde standardelor internaționale de performanță în imagistica CT, conform recomandărilor AAPM (American Association of Physicists in Medicine) și European Guidelines on Quality Criteria for Computed Tomography. Totodată, dorim să subliniem că în versiunea anteroară a licitației, specificația tehnică prevedea o rezoluție exprimată ca 0% MTF, lp/cm ≥ 17 , ceea ce reprezenta o metodă alternativă validă și precisă pentru evaluarea performanței sistemului în ceea ce privește rezoluția spațială. În acest context vă rugăm respectuos să luati în considerare modificarea cerinței tehnice actuale astfel: fie acceptarea unui prag de 2% MTF, lp/cm $\geq 14,5$, fie reintroducerea cerinței anterioare de 0% MTF, lp/cm ≥ 17 . Această ajustare ar

permete o evaluare echitabilă a echipamentelor performante, fără a compromite obiectivul clinic sau calitatea imaginii. Diferența dintre 14,5 și 15 lp/cm la 2% MTF este minimă din punct de vedere clinic și nu afectează acuratețea diagnosticului. În plus, criteriul de 0% MTF \geq 17 este recunoscut ca fiind o referință de top pentru performanța înaltă a sistemelor CT.

Răspuns (21 mart 2025, 17:42):

Cerința tehnică va fi modificată în „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) - 0-2% MTF, ip/cm \geq 15”. Mulțumim pentru clarificare.

Data:

24 mart 2025, 09:42

Subiectul întrebării:

Gantry inclinatie \pm 30 (± 5) - mecanic/fizic

Întrebare:

Buna ziua. Pentru a nu limita participarea în licitație cu parametrul din caicul de sarcini - Gantry inclinatie \pm 30 (± 5) - mecanic/fizic, rugam sa acceptati modificarea cerinței tehnice astfel: “inclinație digitală sau mecanică, $\pm 30 (\pm 5)$ ”.

Răspuns (27 mart 2025, 09:15):

Vă aducem la cunoștință că în urma examinării procedurilor de licitație desfășurate pentru acest tip de dispozitiv Computer tomograf, au fost identificat că toți producătorii au echipamente cu asemenea performanță tehnică de „Gantry inclinatie \pm 30 (± 5) - mecanic/fizic”. Ca urmare, nu există nici o limitare a produselor. Mai mult ca atât solicitarea de modificare se încadrează în specificațiile tehnice solicitate având în vedere că este menționată sintagma „sau”.

Data:

24 mart 2025, 15:22

Subiectul întrebării:

Gantry inclinatie \pm 30 (± 5)

Întrebare:

Buna ziua. În procesul de examinare a pacientului este important prezența performanței de „Inclinație \pm 30 (± 5)”, însă nu joacă rol decisiv prin ce tehnologie este realizată aceasta. Drept motiv, rugam să acceptați modificarea cerinței astfel - Gantry, inclinatie \pm 30 (± 5).

Răspuns (27 mart 2025, 09:15):

Vă aducem la cunoștință că în urma examinării procedurilor de licitație desfășurate pentru acest tip de dispozitiv Computer tomograf, au fost identificat că toți producătorii au echipamente cu asemenea performanță tehnică de „Gantry inclinatie \pm 30 (± 5) - mecanic/fizic”. Ca urmare, nu există nici o limitare a produselor. Mai mult ca atât solicitarea de modificare se încadrează în specificațiile tehnice solicitate având în vedere că este menționată sintagma „sau”. Mulțumim pentru clarificare.

Data:

27 mart 2025, 09:56

Subiectul întrebării:

Gantry inclinatie \pm 30 (± 5)

Întrebare:

Buna ziua. Mecani și fizic au același sens. Solicitarea este să fie excludă impunerea prin care metoda să fie efectuată înclinare de Gantry. Respectiv, solicităm repetat să acceptați modificarea cerinței astfel - Gantry, inclinatie \pm 30 (± 5).

Răspuns (29 apr 2025, 13:24):

Vă aducem la cunoștință că în urma examinării procedurilor de licitație desfășurate pentru acest tip de dispozitiv Computer tomograf, au fost identificat că toți producătorii au echipamente cu asemenea performanță tehnică de „ Gantry inclinație ± 30 (± 5) - mecanic/fizic”. Ca urmare, nu există nici o limitare a produselor. Mai mult ca atât solicitarea de modificare se încadrează în specificațiile tehnice solicitate având în vedere că este menționată sintagma „sau” . Mulțumim pentru clarificare.

Data:

27 mart 2025, 15:58

Subiectul întrebării:

Test de acceptare din fabrică (FAT) pentru computer tomograf. Efectuați: verificări de instalare, calibrare, siguranță și funcționare înainte de darea în exploatare
Întrebare: Prezenta procedură de licitație acoperă mai multe bunuri furnizate de diferiți producători. Bunurile care urmează să fie furnizate sunt foarte complexe și necesită condiții speciale pentru a fi instalate. Doar după instalarea corecta a sistemelor, acestea vor funcționa la specificațiile tehnice solicitate. Pentru instalarea sistemelor trebuie eliberate anumite autorizații de către Autoritatea Națională pentru Radiatii. În absența acestor autorizații, o parte din specificațiile tehnice precum (sistem cu raze X, detectoare sau parametri de scanare) ale unității de tomografie computerizată nu pot fi testate, deoarece scanarea este împotriva legii. Mai mult, buna funcționare a sistemelor care sunt incluse în oferta necesită prezenta tuturor celorlalte dispozitive medicale terapeutice care urmează să fie furnizate. În aceste condiții, este imposibil să se efectueze testele înainte de expediere, intrucât la expedierea prealabilă nu sunt îndeplinite condițiile de testare a echipamentelor la nivelul detaliat cuprins în specificațiile tehnice. Prin urmare, va rugam să modificați clauza menționată mai sus ca fiind optională, sau va rugam să acceptați testele din fabrică ale Producătorului ca referință pentru conformitatea cu cerințele tehnice.

Răspuns (2 mai 2025, 14:52):

Mulțumim pentru clarificare. Cerința tehnică s-a modificat în „Test de acceptare din fabrică (FAT) pentru computer tomograf sau alte teste din fabrică ale Producătorului ca referință pentru conformitatea cu cerințele tehnice”.

Data:

27 mart 2025, 19:53

Subiectul întrebării: Referitor la cerința: „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 2% MTF, 1p/cm ≥ 15 ”, vă rugăm să modificați această cerință după cum urmează: „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 2% MTF, 1p/cm ≥ 13.5 ”.

Întrebare: Considerații tehnice: Rezoluția spațială de 15 lp/cm poate fi o specificație foarte strictă, care ar putea limita opțiunile de echipament disponibile pe piață. Reducerea cerinței la 13.5 lp/cm poate permite o selecție mai largă de echipamente, care încă îndeplinește standardele de calitate necesare pentru aplicațiile clinice. Performanță clinică: O rezoluție de 13.5 lp/cm este adesea suficientă pentru a obține imagini de înaltă calitate în majoritatea aplicațiilor clinice, inclusiv în diagnosticarea unor condiții comune. În multe situații, o rezoluție mai mică nu afectează semnificativ diagnosticul, dar poate reduce costurile asociate cu achiziția și întreținerea echipamentului. Evoluția tehnologică: Tehnologia de imagistică medicală evoluează rapid, iar multe echipamente moderne sunt capabile să producă imagini de calitate superioară chiar și la valori de rezoluție sporită. O cerință de 13.5 lp/cm va încuraja integrarea acestor noi tehnologii, care pot oferi beneficii suplimentare, cum ar fi timpul mai scurt de examinare și reducerea dozelor de radiație pentru pacienți. Flexibilitate în echipamente: O cerință de 13.5 lp/cm deschide posibilitatea utilizării unor tehnologii noi sau alternative, care pot oferi beneficii suplimentare, și fără a atinge limita de 15 lp/cm. Evaluări anterioare și experiența utilizatorilor cu echipamentele CT au arătat că o rezoluție de 13.5 lp/cm este adesea suficientă pentru a satisface cerințele clinice în majoritatea studiilor. Aceasta poate justifica modificarea cerinței pentru a reflecta mai bine realitățile utilizării clinice și nevoile pacienților. Prin aceste argumente, se poate susține că modificarea cerinței de la 15 lp/cm la 13.5 lp/cm este justificată și benefică, fără a compromite calitatea îngrijirii pacienților.

Răspuns (2 mai 2025, 14:53):

Cerința tehnică a fost ajustată de două ori pentru posibilitatea de participare mai largă a operatorilor economici, de la cerința inițială „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 0% MTF, $lp/cm \geq 15$ ” a fost ajustată la „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 0-2% MTF, $lp/cm \geq 15$ ”. Mulțumim pentru clarificare.

Data:

27 mart 2025, 19:55

Subiectul întrebării:

Referitor la cerința: „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 50% MTF, $lp/cm \geq 8$ ”, vă rugăm să modificați această cerință după cum urmează:

„Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 50% MTF, $lp/cm \geq 6$ ”

Întrebare: Standardizare și realizare tehnică: Rezoluția de 8 lp/cm poate fi considerată, în anumite cazuri, mai strictă decât ceea ce este necesar în multe aplicații clinice. Statistici și studii recente au arătat că o rezoluție de 6 lp/cm este adesea suficientă pentru a obține imagini de diagnostic de calitate bună, care să îndeplinească nevoile clinice, fără a compromite rezultatele. Accesibilitate în mediul clinic: Modificarea cerinței va permite instituțiilor medicale de dimensiuni mici sau celor situate în zone defavorizate să achiziționeze tehnologie CT de calitate, dar mai accesibilă, care să răspundă nevoilor lor de diagnosticare. Evoluția tehnologică: Tehnologia de imagistică medicală evoluează rapid, iar multe echipamente moderne sunt capabile să producă imagini de calitate superioară chiar și la valori de rezoluție sporită. O cerință de 6 lp/cm va încuraja integrarea acestor noi tehnologii, care pot oferi beneficii suplimentare, cum ar fi timpul mai scurt de examinare și reducerea dozelor de radiație pentru pacienți. Experiența utilizatorilor: Proiectele anterioare și feedback-ul utilizatorilor arată că o reducere a cerinței la 6 lp/cm nu afectează semnificativ calitatea diagnosticului. Aceasta sugerează că este posibil să se mențină standarde adecvate de îngrijire a pacientului, fără a impune restricții inutile asupra alegerii echipamentului. Flexibilitate pentru inovație: Această modificare poate stimula dezvoltarea și inovația în domeniul tehnologilor de imagistică, încurajând producătorii să dezvoltă soluții care se aliniază la cerințe mai variate, ceea ce poate duce la îmbunătățiri în calitatea imaginii și eficiența procedurilor medicale. Prin urmare, argumentele prezentate sugerează că ajustarea cerinței de la 8 lp/cm la 6 lp/cm reprezintă o abordare ratională, care răspunde nevoilor actuale din domeniul medical, facilitând accesul la tehnologia CT de calitate, fără a compromite calitatea serviciilor oferite pacienților.

Răspuns (2 mai 2025, 14:53):

Se acceptă modificarea cerinței „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 50% MTF, $lp/cm \geq 6$ ”. Mulțumim pentru clarificare.

Data:

27 mart 2025, 19:55

Subiectul întrebării:

Referitor la cerința: „Interval de mișcare Vertical, cm 40 (± 10) - min. 90”, vă rugăm să modificați această cerință după cum urmează: „Interval de mișcare Vertical, cm 53 (± 10) - min. 90”

Întrebare:

Accesibilitate sporită pentru pacienți: Un prag minim mai mare pentru coborârea mesei permite o accesibilitate mai bună pentru pacienții cu mobilitate redusă, vârstnici sau cei care necesită asistență suplimentară. Aceasta facilitează urcarea și coborârea pacienților pe masă, reducând riscurile de accidentare și îmbunătățind experiența globală a pacientului. Confortul pacientului: O masă care coboară până la 53 cm (± 10) oferă un confort sporit, indiferent de înălțimea pacientului. Aceasta poate reduce disconfortul și anxietatea asociată cu procedurile de imagistică, contribuind la un mediu mai prietenos și mai puțin stresant. Versatilitate în utilizare: Un interval de mișcare vertical mai mare îmbunătățește versatilitatea echipamentului pentru diferite tipuri de pacienți și condiții de examen. Acest lucru permite personalului medical să efectueze o varietate de proceduri mai eficient și cu mai puțin efort în manipularea pacienților. Îmbunătățirea eficienței operaționale: Cu o masă care poate coborî mai mult, personalul medical poate manipula pacienții mai ușor, ceea ce poate reduce timpul necesar pentru pregătirea înaintea examinării, îmbunătățind astfel eficiența generală a procesului de lucru. Reducerea riscurilor de accidente: Un prag minim de coborâre mai mare ajută la prevenirea accidentelor care pot apărea în timpul urcării sau coborârii pacienților. Astfel, se minimizează riscurile de cădere sau de întinderă a musculaturii pentru pacienți și personalul care îi asistă. Standardizare cu echipamentele moderne: Multe echipamente CT recente disponibile pe piață oferă intervale de mișcare vertical mai mari, astfel încât

această modificare ar alinia cerințele specificațiilor la standardele actuale de dezvoltare tehnologică. Acest fapt ar putea atrage mai mulți clienți și ar spori competitivitatea echipamentului oferit. Feedback-ul utilizatorilor: Experiențele raportate de instituțiile care folosesc echipamente cu o capacitate de coborâre mai mare sugerează că pacienții se simt mai confortabili și colaborează mai bine în timpul examinării. Acest feedback pozitiv poate avea un impact direct asupra calității serviciului oferit. În concluzie, modificarea cerinței privind intervalul de mișcare vertical al mesei CT la „cm 53 (± 10) - min. 90” este justificată prin îmbunătățirea accesibilității, confortului și eficienței operaționalității, precum și prin reducerea riscurilor pentru pacienti și personalul medical. Această schimbare nu doar că va optimiza experiența pacientului, dar va contribui și la creșterea calității generale a serviciilor medicale oferite.

Răspuns (2 mai 2025, 14:54):

Se acceptă modificarea cerinței în „Interval de mișcare Vertical, cm 40 (± 15) - min. 90”. Mulțumim pentru clarificare.

Data:

27 mart 2025, 19:56

Subiectul întrebării:

Referitor la cerința: „Masă pacient Greutatea pacientului, kg ≥ 220 ”, vă rugăm să modificați această cerință după cum urmează: „Masă pacient Greutatea pacientului, kg ≥ 205 ”

Întrebare:

Eficiență operațională: O masă pacient care acceptă o greutate de 205 kg poate duce la o mai bună utilizare a echipamentelor CT, ceea ce rezultă în îmbunătățirea eficienței operaționale. Aceasta va reduce timpul necesar pentru reposiționarea pacienților și poate diminua riscurile asociate cu transportul sau manipularea pacienților foarte grei. Costuri de operare mai reduse: Echipamentele care permit o greutate mai mică de pacient pot fi mai puțin costisitoare. În plus, prin extinderea accesibilității, instituțiile medicale pot atrage un număr mai mare de pacienți și pot reduce costurile asociate cu gestionarea îngrijirii pacienților de greutate mare.

Studiile clinice și feedback-ul utilizatorilor: Experiențele anterioare din instituțiile medicale care au utilizat echipamente CT arată că mulți pacienți cu greutate de până la 205 kg pot fi diagnosticati corect fără a compromite calitatea imaginii sau a procesului de examinare. Aceasta sugerează că modificarea cerinței nu va afecta standardele de diagnostic. În concluzie, ajustarea celei de-a cerinte privind greutatea pacientului la „ ≥ 205 kg” este justificată, având în vedere accesibilitatea crescută pentru pacienți, eficiența operațională, reducerea costurilor și promovarea inovației tehnologice în domeniul imagisticii medicale. Această modificare contribuie astfel la îmbunătățirea experienței pacientului și a calității serviciilor oferte de instituțiile medicale.

Răspuns (2 mai 2025, 14:54):

Se acceptă modificarea cerinței în „Masă pacient Greutatea pacientului, kg ≥ 205 ”. Mulțumim pentru clarificare.

Modificări operate în documentația de atribuire:

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

Rezumatul 21.03.2025	modificărilor	nr. ocds-b3wdpl-MD-1742309347951 din 18.03.2025 privind Achiziționarea computerului tomograf conform necesitătilor IMSP Spitalul Raional Ungleni, după cum urmează:
		- modificarea cerinței tehnice „din „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) - 2% MTF, ip/cm ≥ 15 ” în „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) - 0-2% MTF, ip/cm ≥ 15 ”.
Publicate în BAP/alte mijloacele de informare (după caz)		<i>Conform Mender</i>

Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	<i>Conform Mfender</i>
Rezumatul modificărilor 24.03.2025	Modificarea documentației de atribuire pentru procedura de achiziție publică nr. ocds-b3wdp1-MD-1742309347951 din 18.03.2025 privind Achiziționarea computerului tomograf conform necesitătilor IMSP Spitalul Raional Ungheni, după cum urmează: Longitudinal, cm ≥ 170; Raza de scanare, cm ≥ 170 în modificația cerinței tehnice „ din Interval de mișcare Longitudinal, cm ≥ 155; Raza de scanare, cm ≥ 155 ”
Publicate în BAP/alte mijloacelor de informare (după caz)	<i>Conform Mfender</i>
Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	<i>Conform Mfender</i>
Rezumatul modificărilor 02.05.2025	<p>nr. ocds-b3wdp1-MD-1742309347951 din 18.03.2025 privind Achiziționarea computerului tomograf conform necesitătilor IMSP Spitalul Raional Ungheni, după cum urmează:</p> <ul style="list-style-type: none"> - modificarea cerinței tehnice din Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 50% MTF, 1p/cm ≥ 8“ în „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 50% MTF, 1p/cm ≥ 6“; - modificarea cerinței tehnice din „Interval de mișcare Vertical, cm 40 (± 10) - min. 90 în „Interval de mișcare Vertical, cm 40 (± 15) - min. 90“; - modificarea cerinței tehnice din Masă pacient Greutatea pacientului, kg ≥ 220“ în „Masă pacient Greutatea pacientului, kg ≥ 205“
Publicate în BAP/alte mijloacelor de informare (după caz)	<i>Conform Mfender</i>
Termen-limită de depunere și deschidere a ofertelor prelungit (după caz)	<i>Conform Mfender</i>

Până la termenul-limită (data 25.05.2025, ora 13.56), au depus oferta 4 operatori economici:

Nr.	Denumirea operatorului economic	IDNO	Asociații/ administratori
	INTERMED SRL	1002600034804	Natalia Chicu

	IM Vivamed International SRL		1007600028965	Beregoi Valeriu	
	Neotec		1002600048135	Botnaru Andrei	
	MEDEXCOM-TEH SRL		1007600028965	MATEI Vasile	
Informații privind ofertele depuse și documentele de calificare și aferente DUAE prezentate de către operatorii economici:					
<i>(Informația privind denumirea documentelor prezentate se va indica în conformitate cu cerințele din documentația de atribuire și se va consimta prin: prezentat, neprezentat, nu corespunde (în cazul când documentul a fost prezentat, dar nu corespunde cerințelor de calificare))</i>					
Criteriile de calificare și de selecție	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerintei:	IM Vivamed International SRL	INTERMED	MEDEXCOM-TEH SRL	"Imunotehnomed" 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 împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 7 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021.	+ original confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 22 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” se va indica obligatoriu codul produsului oferit, inclusiv, a tuturor accesoriilor, pozițiilor, pentru a putea fi identificat conform catalogului prezentat. În caz contrar oferta va fi respinsă. ATENȚIE: În oferta „formularul specificațiilor tehnice” operatorul economic este obligat să completeze specificația tehnică oferată, detaliată cu indicarea tuturor parametrilor: - pentru parametrii tehnici măsurabili se va indica exact parametru cu trimiterea la pagina din catalog;	+ + +	+ + +	+ + +

	-pentru parametrii 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).		
Modul de elaborare a Specificației de preț	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 oferăți, divergențe dintre specificația tehnică propusă și catalogul atașat- atrage după sine respingerea ofertei		
DUAE	original confirmat prin aplicarea semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Conform anexei nr. 23 din Documentația Standard aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 Notă: Operatorul economic va fi respins din cadrul procedurii de atribuire în cazul în care nu va încărea în SIA RSAP (Mtender) oferta pentru loturile care sunt indicate în formularul specificațiilor de preț.	+ + + +	+ + + +

2.	00% din valoarea ofertei fără TVA.	-În cazul în care garantiei 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 ofertelor.	- În cazul garantiei pentru ofertă sub formă de transfer bancar, operatorul economic va prezenat ordinul de plată cu confirmarea de către bancă a executării plății pînă 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;	+ + + +
Declarăție privind valabilitatea ofertei (160 de zile)	original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire; Notă: Termenul de valabilitate a garantiei de ofertă va fi același ca și termenul de valabilitate al ofertei.	+ + + +	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 mentionate la pct. 48 (Specificații tehnice (anexa nr. 22); Specificații de preț (anexa nr.23); DUAE și Garantia pentru ofertă, după caz (anexa nr.9) se completează fără nici o modificare sau abiere de la formulare, spațiile goale fiind completeate 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 oferit. Informațile 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 debistate divergențe va fi respinsă. Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE

Cerinte de calificare obligatorii

Certificat de atribuire a contului bancar	Dovada înregistării 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 împuternicată atât și în cazul ofertantului este stabilit	+ 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 persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	+ + + +
Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatori 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 lăua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	+ + + +	+ + + +
Situată finanțieră	Ultimul raport finanțier/situată finanțieră – Copie confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicată atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	+ + + +	+ + + +	

Documente confirmatoare (prospective) 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 de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Documente confirmatoare (prospective) 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 de confirmare a specificațiilor prezentate, lista accesoriilor echipamentului oferit	Catalogul producătorului/prospecte/documente tehnice, cu indicarea/ marcarea numarului de referinta/modelul articoului atribuit umarului de lot oferit.	+	+	+	+
Declaratie de la Ofertant	cu privire la instalarea și instruirea personalului beneficiarului privind utilizarea echipamentelor livrate, organizate la sediul beneficiarului de către personalul autorizat al furnizorului - 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;;	+	+	+	+	+
Declaratie de la Ofertant	în care să certifice termenul de garantie pentru echipament minim 24 de luni - 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;	+	+	+	+	+
Declaratie de la Ofertant	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 defectiunilor 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;	+	+	+	+	+
Declaratie de la Ofertant	în care să certifice că anul producerii produsului este nu mai vechi de anul 2024, 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;	+	+	+	+	+
Declaratie de la Ofertant						

persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;								
cu privire la organizarea pe perioada garantiei a inspectiilor planificate/întreținere profilactică și calibrare conform programului stabilit și menținerea 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;	+	+	+	+	+			
Declaratie de la Ofertant	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 semnături electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire;	+	+	+	+	+	+	+
Dovada înregistării în Lista producătorilor	Înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	+	+	+	+	+	+	+
Dovada înregistării dispozitivului oferit	Înregistrarea dispozitivelor medicale în Registrul de Stat al Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, Notă: Vor fi atribuite doar Dispozitivelor Medicale înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale.	+	+	+	+	+	+	+
Declaratie de la Ofertant	cu privire livrarea dispozitivelor medicale noi nefolosite (să nu fie refabricate) - Original confirmata prin aplicarea semnături 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;	+	+	+	+	+	+	+
Declaratie de la Ofertant	cu privire la garantarea asigurării cu piese de schimb pe un termen de minim 10 ani original - confirmată prin aplicarea semnături 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 anexază actul/documentul de împuternicire;

Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:

<p>Declarația privind confirmarea beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani</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 anexază actul/documentul de împuternicire.</p>
<p>Garanția de bună execuție</p>	<p>Garanția de bună execuție va fi valabilă 8 luni din data înregistrării de către CAPCS</p>

Informația privind corespunderea ofertelor cu cerințele solicitate:

Nr. Lot	Denumire Lotului	Unitatea de măsură	Cantitatea	Pret unitar (fără TVA)	OE	Coresponderea cu cerințele de calificare	Coresponderea cu specificatiile tehnice
1	Computer tomograf	bucată	1	5 695 000,00	SC"Imunotehnomed"SRL	Coresponde	Nu Corespunde
1	Computer tomograf	bucată	1	5 700 000,00	INTERMED	Coresponde	Corespunde
1	Computer tomograf	bucată	1	7 574 000,00	MEDEXCOM-TEH SRL	Coresponde	Nu Corespunde
1	Computer tomograf	bucată	1	10 000 000,00	IM Vivamed International SRL	Coresponde	Corespunde

* În cazul utilizării licitației electronice se va indica prețul ofertei finale

(Informația privind "Coresponderea cu cerințele de calificare" și "Coresponderea 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			Rezultatul răspunsului operatorului economic
		S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:	
Rg02-2611 din 27.05.2022	Operatori economici参 5	presentarea Formularului specificației de preț actualizat la informația din SIA RSAP Mtender			Operatorii economici au prezentat prețurile actualizate
Rg02-2886 din 16 iunie 2025	SC "Inunotehnom ed" SRL	S-a solicitat conform Anunțului de participare: Software disponibil pe stația post- procesare / Pachet neuro CT (angiografie neuro CT și CT neuro perfuzie)	Da opțiune Nerve System DSA inclusa (NeuViz 128 Product Dataset pag. 10)	Nu a fost regăsită descrierea funcției oferite „CT neuro perfuzie”. Datele prezentate suplinesc cerința „angiografie neuro CT” dar nu și „CT neuro perfuzie”. Rugăm să prezentați dovezi privind detinerea performanței tehnice pentru parametrul „CT neuro perfuzie”. Dovada prezintă obligatoriu trebuie să se regăsească și în manual de utilizare a dispozitivului cu toată descrierea softului și modul de utilizare a acestuia.	Operatorul economic a prezentat răspunsul conform demersului nr. 226 din 19.06.2025

	Software disponibil pe stația post- procesare / Pachet de analiză a structurii vaselor cu măsurare 2-D și 3-D, analiza fluxului sanguin cerebral (software angio-CT).	Da opțiune Vessel Analysis inclusa (NeuViz 128 Product Database pag. 9) + opțiune Brain Perfusion (NeuViz 128 Product Database pag. 11)	Nu a fost regăsit descrierea parametrului „Pachet de analiză a structurii vaselor cu măsurare 2-D și 3-D” în manualul de utilizare oferit. Nu a fost regăsite posibilitățile de măsurare pentru 2D și 3D pentru pachetul de analiză a structurii vaselor. Rugăm să prezentați dovezi privind detinerea performanței tehnice pentru parametrul „Pachet de analiză a structurii vaselor cu măsurare 2-D și 3-D”. Dovada prezentată obligatoriu trebuie să se regăsească și în manual de utilizare a dispozitivului cu toată descrierea softului și modul de utilizare a acestuia.
Software disponibil pe stația post- procesare / Pachete bronhoscopie virtuală și colonoscopie virtuală.	Da opțiune Virtual Endoscopy inclusa (NeuViz 128 Product Database pag. 9) + opțiune Virtual Colonoscopy inclusa (NeuViz 128 Product Database pag. 10)	Da opțiune Virtual Endoscopy inclusa (NeuViz 128 Product Database pag. 9) + opțiune Virtual Colonoscopy inclusa (NeuViz 128 Product Database pag. 10)	Nu a fost regăsită performanța tehnică „Pachete bronhoscopie virtuală”, în manualul de utilizare oferit. Din fragmentul video oferit nu este clar dacă aceasta performanță tehnică este a dispozitivului oferit. Rugăm să prezentați dovezi privind detinerea performanței tehnice pentru parametrul „Pachete bronhoscopie virtuală”. Dovada prezentată obligatoriu trebuie să se regăsească și în manual de utilizare a dispozitivului cu toată descrierea softului și modul de utilizare a acestuia.
Sistem de integrare / Hardware - Capacitate de scanare și analiză de rutină simultană	Da, corespunde	În broșura prezentată nu a fost regăsită performanța solicitată. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.	
STANDARD / EN 60601-1-2 (IEC 60601-1-2) Aparate electronice. Partea 1-2: Cerințe generale de securitate de bază și performanțe esențiale. Standard colateral: Perturbații electromagnetice. Cerințe și încercări	Da, corespunde	Dovada corespunderii la parametrul solicitat nu a fost regăsită în fisierul prezentat. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.	

		STANDARD / EN 60601-1-3/EN 60601-1-3/AC EN 60601-1-3/A11 Aparate electronice. Partea 1 - 3: Cerințe generale de securitate de bază și performanțe esențiale. Standard colateral: Protecția împotriva radiației la aparatelor de diagnostic cu radiații X (IEC 60601-1-3:2008)	Da, corespunde	Dovada corespondenții la parametrul solicitat nu a fost regăsită în fișierul prezentat. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.
Rg02-2753 din 04 iunie 2025	SC "Imunotehnomed" SRL	<p>S-a solicitat conform Anunțului de depuse (anexa 22):</p> <p>Gantry înclinație mecanică / fizică ± 30 (± 5) grade</p> <p>Axial cardiac Doză mică cardiacă (achiziție axială)</p> <p>Calcularea și afișarea dozei Capacitatea de transferă</p>	<p>S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):</p> <p>± 30 (NeuViz 128 Product Datasheet pag. 2)</p> <p>Da opțiune Cardiac Scan inclusa (NeuViz 128 Product Datasheet pag. 9)</p> <p>Da (NeuViz 128 user manual pag. 234)</p>	<p>S-a constatat în procesul evaluării:</p> <p>Rugăm să prezentați dovada că dispozitivul dispune de performanța de înclinare mecanică / fizică a gantry la 30 grade.</p> <p>Rugăm să prezentați mai multă informație privind performanța Axial cardiac Doză mică cardiacă (achiziție axială), pentru opțiunea oferită (Cardiac Scan)</p> <p>Performanța tehnică nu a fost regăsită la pagina 234 a manualului de utilizare.</p>

aceste informații în fisa examenului sau transfer CTDI/DLP in format DICOM		
Software disponibil pe stația post- procesare / Pachet neuro CT (angiografie neuro CT și CT neuro perfuzie)	Da optiune Nerve System DSA inclusa (NeuViz 128 Product Datasheet pag. 10)	Nu a fost regăsită descrierea funcției oferite. Rugăm să prezentați dovezi de deținere a performanței de „Pachet neuro CT (angiografie neuro CT și CT neuro perfuzie)“.
Software disponibil pe stația post- procesare / Pachet de analiză a structurii vaselor cu măsurare 2-D și 3-D, analiza fluxului sanguin cerebral (software angio-CT).	Da optiune Vessel Analysis inclusa (NeuViz 128 Product Datasheet pag. 9) + optiune Brain Perfusion (NeuViz 128 Product Datasheet pag. 11)	Nu a fost regăsit dovada de deținere a performanței pentru cerința „Pachet de analiză a structurii vaselor cu măsurare 2-D și 3-D“. Rugăm să prezentați dovezi.
Software disponibil pe stația post- procesare / Pachete bronhoscopie virtuală și colonoscopie virtuală.	Da optiune Virtual Endoscopy inclusa (NeuViz 128 Product Datasheet pag. 9) + optiune Virtual Colonoscopy inclusa (NeuViz 128 Product Datasheet pag. 10)	Nu a fost regăsită performanță tehnică „Pachete bronhoscopie virtuală“. Optiunea oferită „Virtual Endoscopy - Providing fly-through for colon, trachea, and vessel;“ Nu acoperă cerința tehnică solicitată. „Providing fly-through for trachea“ - se referă la navigare virtuală prin lumenul traheal și bronșic. „Providing fly-through for vessel“ - este navigare în interiorul unui vas, dar aplicat pe artere sau vene – ex: coronare, cerebrale, pulmonare. Nu face parte din bronhoscopia virtuală, ci mai curând din „Vessel navigation“ / „endoluminal vessel view“.
Sistem de integrare / Hardware Capacitate de scanare și reconstrucție simultană	Da, corespunde	În broșura prezentată nu a fost regăsită performanța solicitată. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.

Accesorii și piese de schimb / Echipament de protecție pentru personal/utilizatori / Mănuși de protecție \geq 0,5mm LE minimum 2, (să se indice modelul produsului)	Mănuși 0,5 mmPb, model PROTECTIVE LEAD GLOVE, cod GLV2, prod. Oley Medical, Turcia (2 buc)	În broșura prezentată nu a fost regăsit produsul oferit. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru produsul oferit.
Accesorii și piese de schimb / Echipament de protecție pentru personal/utilizatori / Sort protecție gonade \geq 0,75mm LE minimum 2, (să se indice modelul produsului)	Sort protecție gonade 1 mmPb, model Gonade protective for man, cod 5700M, prod. Oley Medical, Turcia (2 buc)	În broșura prezentată nu a fost regăsit produsul oferit. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru produsul oferit.
Accesorii și piese de schimb / Echipament de protecție pentru personal/utilizatori / Guler tiroidian cu plumb \geq 0,5mm minimum 2, (să se indice modelul produsului)	Guler de protecție tiroïda, 0,5 mmPb, model 5102, prod. Oley Medical, Turcia (2 buc)	În broșura prezentată nu a fost regăsit produsul oferit. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru produsul oferit.
Accesorii și piese de schimb / Echipament de protecție pentru personal/utilizatori / Sort de plumb \geq 0,5mm (Cu suprapunere în piept de cel puțin 1mm) minimum 2, (să se indice modelul produsului)	Sort de plumb model DOUBLE SIDE LEAD APRON, 0,5 mmPb spate, 1 mmPb față, cod 2149, prod. Oley Medical, Turcia (2 buc)	În broșura prezentată nu a fost regăsit produsul oferit. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru produsul oferit.
Accesorii și piese de schimb / Echipament de protecție pentru personal/utilizatori / Mănuși de plumb \geq 0,5mm minimum 2, (să se indice modelul produsului)	Mănuși 0,5 mmPb, model PROTECTIVE LEAD GLOVE, cod GLV2, prod. Oley Medical, Turcia (2 buc)	În broșura prezentată nu a fost regăsit produsul oferit. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru produsul oferit.
Accesorii și piese de schimb / Echipament de protecție pentru personal/utilizatori / Mănuși de plumb \geq 0,5mm minimum 2, (să se indice modelul produsului)	Masca model PROTECTIVE FACE MASK, cod XRMSK,	În broșura prezentată nu a fost regăsit produsul oferit. Rugăm să prezentați

	Mască / ochelari de protecție ≥ 0,75mm LE minimum 2, (să se indice modelul produsului)	prod. Oley Medical, Turcia (2 buc)	materiale confirmative pentru produsul oferit.
UPS (Sistem de alimentare neîntreruptibil) (să se indice modelul produsului) / Capacitatea de stocare a batterii min 40A/h cu timp de menținere pentru întregul sistemul ≥ 30 min.	DA, Capacitatea de stocare a batterii 65 A/h x 40 unit. Suficienta pentru lucru intregului system - minim 30 min.	Rugăm să prezentați calculele de autonomie care va fi asigurată de UPS- ul oferit. Conform calculelor timpul de autonomie asigurat este de 24 minute. (Geherator X-ray 80 kW, Baterii AGM VRLA 65 Ah, 40 unități) 12 V×65 Ah=780 W/h, 40×780 W/h=31.200 W/h=31,2 kW/h (estimativ 23,5 minute)	
UPS (Sistem de alimentare neîntreruptibil) (să se indice modelul produsului) / Alarme / Intrare / Scăzut / Eșure / Suprasarcina de ieșire / Supra temperatură / Bateria descărcată	Da, Corespunde	Alarmele solicitate nu au fost regăsite în broșura prezentată. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.	
STANDARD / EN 60601-1/ (IEC 60601-1) EN 60601 - 1/AC EN 60601-1/A1 (IEC 60601-1/A1) Aparate electronicice. Partea 1: Prescripții generale pentru securitatea de bază și performanțele esențiale	Da, corespunde	Dovada corespunderii la parametrul solicitat nu a fost regăsită. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.	
STANDARD / EN 60601- 1-2 (IEC 60601-1-2) Aparate electronicice. Partea 1-2: Cerințe generale de securitate de bază și performanțe	Da, corespunde	Dovada corespunderii la parametrul solicitat nu a fost regăsită. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.	

esențiale. Standard colateral': Perturbații electromagnetice.	Cerințe și încercări	
STANDARD / EN 60601-1-3/EN 60601-1-3/A11 Aparate electronice. Partea 1-3: Cerințe generale de securitate de bază și performanțe esențiale. Standard colateral: Protecția împotriva radiației la aparatelor de diagnostic cu radiații X (IEC 60601-1-3:2008)	Da, corespunde	Dovada corespondenții la parametrul solicitat nu a fost regăsită. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.
STANDARD / EN 60601-1-6 Aparate electronice. Partea 1-6: Prescripții generale pentru securitatea de bază și performanțele esențiale. Standard colateral: Aptitudini de utilizare (IEC 60601-1-6:2010) Prezentul standard european nu acoperă în mod necesar cerințele introduse prin 2007/47/CE.	Da, corespunde	Dovada corespondenții la parametrul solicitat nu a fost regăsită. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.

europen nu acoperă în mod necesar cerințele introduse prin 2007/47/CE.		
STANDARDE / EN 62304/AC Software pentru dispozitive medicale. Procesele ciclului de viață ale software-ului (IEC 62304:2006	Da, corespunde	Dovada corespunderii la parametrul solicitat nu a fost regăsită. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.
STANDARD / EN 62366 Dispozitive medicale. Aplicații ale utilizării ingineriei tehnologice în aparatelor medicale (IEC 62366:2007 Prezentul standard european nu acoperă în mod necesar cerințele introduse prin 2007/47/CE	Da, corespunde	Dovada corespunderii la parametrul solicitat nu a fost regăsită. Rugăm să prezentați materiale confirmative pentru parametrul solicitat.
S-a solicitat conform Anunțului de participare:	S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22):	S-a constatat în procesul evaluării:
Gantry / înclinație mecanică / fizică ± 30 (± 5) grade	Tilt: $\pm 30^\circ$ Propunere tehnică – Partea 1, Fisa de date a echipamentului Revolution Ascend, varianta în limba engleză, pag. 15;	Nu a fost regăsit dovada că dispozitivul oferit dispune de înclinarea mecanică / fizică a gandry la ± 30 (± 5) grade. Rugăm să prezentați dovezi relevante că produsul oferit dispune „înclinație mecanică / fizică ± 30 (± 5) grade”.
UPS (Sistem de alimentare neîntreruptibil) (să se indice modelul produsului) / Capacitatea de stocare a bateriei 40A/h cu timp de menținere pentru întregul sistemul aprox. 45min	Capacitatea de stocare a bateriei 40A/h cu timp de menținere pentru întregul sistemul aprox. 45min	Rugăm să prezentați calculele de autonomie care va fi asigurată de UPS-ul oferit.

	baterii min 40A/h cu timp de menținere pentru întregul sistemul \geq 30 min.	Conform calculelor timpul de autonomie asigurat este de 28 minute. (Generator X-ray 55 kW, 40 Ah, 60 unități) Baterii 12 V \times 40 Ah=480 W/h, 60 \times 480 W/h=28.800 W/h=28,8 kW/h (estimativ 28,3 minute)
Rg02-2752 din 04 iunie 2025	INTER MED” SRL	Prezentarea documentelor conformative la parametrii tehnici sus menționați
	S-a solicitat conform Anunțului de participare: Gantry / înclinație mecanică / fizică \pm 30 (\pm 5) grade	S-a constatat în procesul evaluării: S-a oferit conform ofertei depuse (anexa 22): Tilt: \pm 30° Propunere tehnică – Partea 1, Fisa de date a echipamentului Revolution Ascend, varianta in limba engleză, pag. 15;
	UPS (Sistem de alimentare neîntreruptibil) (să se indice modelul produsului) / Capacitatea de stocare a bateriei min 40A/h cu timp de menținere pentru întregul sistemul \geq 30 min.	S-a constatat în procesul evaluării: Capacitatea de stocare a bateriei 40A/h cu timp de menținere pentru întregul sistemul aprox. 45min (Generator X-ray 55 kW, 60 unități) 12 V \times 40 Ah=480 W/h, 60 \times 480 W/h=28.800 W/h=28,8 kW/h (estimativ 28,3 minute)

Ofertantii respinși/descalificați:

Oferta operatorului economic SC "Imunotehnomed" SRL se respinge în conformitate cu art. 17 alin. (5) și 69 alin (6) lit. b) din Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, având în vedere că nu corespunde cerințelor tehnice solicitate în documentația de atribuire:

- **S-a solicitat Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 0-2% MTF, $lp/cm \geq 15$ s-a oferit X-Y axis 17 $lp/cm @ 0\%$ MTF X-Y axis (iHD) 24 $lp/cm @ 0\%$ MTF; 10 $lp/cm @ 50\%$ MTF;**
- Pentru axa Z 14 $lp/cm @ 0\%$ MTF,p6d.**
 - **S-a solicitat „Rezoluție spațială [mm] MTF (transfer de funcții modulate) 50% MTF, $lp/cm \geq 6$ ” s-a oferit 10 $lp/cm @ 50\%$ MTF,p6d; pentru axa Z lipsesc Rezoluție spațială 50% MTF, $lp/cm \geq 6$.**

- S-a solicitat „Tot software-ul ar trebui să fie furnizat pentru procedura de raportare cu disponibilitatea de export în format DICOM, pdf, pentru a permite transferul imaginilor pentru tele-radiologie către fișele medicale electronice, către alte unități medicale sau către alte persoane, după cum este stipulat” s-a oferit „Da, Image Transfer/Networking inclus (NeuViz 128 Product Datasheet pag. 7) + Image Transfer/Networking, p8d, nu s-a oferit export în format pdf”.
- Totodată, pentru un sir de cerințe tehnice s-a prezentat o declarație de producător, fără a fi atașate/prezentate documente confirmative pentru a demonstra corespundere bunului oferit cu cerințele tehnice minime, după cum urmăzează:
- Durată de viață estimată a tubului ≥ 250.000 scan secunde sau cel puțin 24 luni;
 - Pachet neuro CT (angiografie neuro CT și CT neuro perfuzie);
 - Pachet de analiză a structurii vaselor cu măsurare 2-D și 3-D, analiza fluxului sanguin cerebral (software angio-CT);
 - Capacitate de scanare și reconstrucție simultană;
 - Stocare minim 200 000 imagini;
 - Stație de lucru post-procesare cu monitor dublu cu cel puțin următoarele caracteristici RAM ≥ 32 Gb;
 - Suport fantomă;
 - Protecție împotriva supratensiunii (supratensiune și supracurent) în condiții de linie.

Formă de undă Undă sinusoidală autentică;

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot V

Criteriul de atribuire aplicat:

Prețul cel mai scăzut ■

Reevaluarea ofertelor:

Motivul reevaluării ofertelor	
Modificările operate	

În urma examinării, evaluării și comparării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire:

Nr. Lot	Denumirea Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma (cu TVA)	Model/ Producător/ Țara de origine/	AMDM	Operatorul economic
1	Computer tomograf	Bucată	1	5 700 000,00	6 840 000,00	5700000,00	6840000,00 Revolution Ascend/ Japonia/GE Healthcare Japan Corporation"	DM000392 693	Intermed SRL

În conformitate cu prevederile art. 32 alin. (1) lit. b) 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 urmărează a fi întocmit de către CAPCS și va fi semnat începând cu data de 08.07.2025, după expirarea termenului de așteptare.

Totodată, după expirarea termenului de așteptare operatorul economic desemnat câștigător prezintă, la încheierea contractului, garanția de bună execuție a acestuia.

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

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
INTERMED SRL IM Vivamed International Neotec MEDEXCOM-TEH SRL	Nr. Rg02-2967 din 24 iunie 2025	SIA RSAP, e-mail

(Informarea operatorilor economici implicați în procedura de atribuire despre decizile 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

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

- 6 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax
- 11 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax
- 11 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax
- 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 Capitolul I (Calcularea Termenului) al Codului Civil al Republicii Moldova).

3. Contractul de achiziție/acordul-cadru încheiat:

Operator Economic	IDNO OE	Întreprinderea	Beneficiar	Cod CPV	Nr. Contract	Suma fără TVA	Suma cu TVA (Lei MD)	Data aprobației	Termenul de valabilitate	Termenul limită de livrare/prestare/executare al contractului
INTERMED SRL	1002600034804	Cu capital autohton	IMSP Spitalul Raional Ungheni	33100000-1	21382536-0490-0485	5 700 000	6 840 000	07.08.2025	04.03.2026	05.11.2025

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

Au fost aplicate criterii pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?

nu

Valoarea de achiziție cu TVA din contract/contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate (leil MD):

(indicăți suma cu TVA)

Codul CPV al lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criterii de durabilitate:

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

- Pretul cel mai scăzut
- Costul cel mai scăzut
- Cel mai bun raport calitate-preț
- Cel mai bun raport calitate-cost

Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru declară că termenul de așteptare pentru încheierea contractului/contractelor indicate a fost respectat (excepțând cazurile prevăzute de art. 32 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice), precum și că în cazul depunerii contestațiilor și/sau recepționării rapoartelor de monitorizare, aceasta au fost examineate și soluționate.

Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea desfășurării procedurii de achiziție, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții

Gheorghe GORCEAG



