



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA  
**CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE  
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Grigore Vieru 22/2,  
tel./fax 0(22) 222 245, e-mail: office@capcs.md

Nr. Rg02-3234 din „13” „10” 2021

**BECOR SRL**  
[becordtm@gmail.com](mailto:becordtm@gmail.com)

Prin prezenta, grupul de lucru pentru achiziționarea dispozitivelor medicale în cadrul Centrului pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (CAPCS), urmare a desfășurării procedurii de achiziție publică LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1628083880120 din 13.09.2021 privind ” *Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022*”, vă comunică că la data de 22.09.2021 a fost solicitat prin intermediul scrisorii RG02-2933, să se prezinte Să se transmită certificatele/ rapoartele de testare care să demonstreze că Mănușile sunt fabricate conform standardelor EN420, EN 374 și EN 455, așa cum s-a solicitat în specificația tehnică a bunurilor și să se prezinte dovada înregistrării sau certificatele solicitate în cazul produselor neînregistrate conform cerinței: \*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă. \*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului), pentru loturile nr.31, 32 și 33 Mănuși pentru examinare, netede, vinil cu pudră, Nesterile.

Ca răspuns la solicitarea grupului de lucru CAPCS, a fost atașat la demersul F/N semnat de către reprezentantul Becor SRL la data de 24.09.2021 și înregistrat de către autoritatea contractantă cu Nr. Rg01-3530 la data de 27.09.2021:

- Declarația de Conformitate pentru producătorul **Anhui Intco Medical Products Co., Ltd.**
- Certificat TUV cu Nr. Q6, 105935 0001 Rev 00 pentru producătorul **Jiangxi Rainbow Medical Products Co., Ltd.**
- Test Report nr.RND-201001 pentru producătorul **SUQIAN GREEN GLOVE CO., LTD**

Astfel conform **deciziei din 13.10.2021**, oferta companiei Dvs nu poate fi acceptată pentru loturile, după cum urmează:

Loturile nr.31, 32 și 33:

- În formularul F4.1 au fost depistați 2 producători diferiți pentru același produs.
- S-a solicitat prezentarea dovezilor de conformitate cu EN420, EN 374 și EN 455, s-a oferit pentru alt producător într-un Raport de Testare care a fost întocmit cu peste 10 ani în urmă.
- Pe cutie lipsesc trimiterea la standardul EN.
- S-a solicitat certificatele de calitate și ISO 13485 sau ISO 9001 sau dovada înregistrării în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat, însă s-au prezentat certificate de calitate

pentru producători diferiți și nu s-a transmis nici un certificat ISO 13485 sau ISO 9001 sau dovada înregistrării bunurilor.

În contextul celor relatate, în temeiul art.17 alin. (5) al legii 131/2015 privind achizițiile publice, ofertantul/candidatul este descalificat în cazul în care nu suplimentează, nu prezintă clarificări sau nu completează informațiile sau documentele solicitate de autoritatea contractantă în termenele stabilite de aceasta (minimum 3 zile lucrătoare sau, în cazul în care procedura folosită este cererea ofertelor de prețuri, minimum o zi lucrătoare).

Vă mulțumim pentru participare.

*Cu respect,*

**Director adjunct**  
**Centrul pentru Achiziții Publice**  
**Centralizate în Sănătate**



**Ala GOJAN**