



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. Rg02-3228 din " 13 " 10 2021

**SARVN SRL**

sarvnfarm@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 04.10.2021 a fost solicitat prin intermediul scrisorii RG02-3096, să se prezinte rapoartele testării sau certificate emise de către organe abilitate (altele decât producătorul) care să confirme că bunurile oferite au fost supuse metodelor de încercare și sunt fabricate conform SM SR EN 14079:2003 pentru loturile nr.1,3 Bandaj (Fase) de tifon, nesterila, densitatea min 32g/m2 și nr.46 Tifon medical nesteril, 90 cm, densitatea min. 32 g/m2.

Ca răspuns la solicitarea grupului de lucru CAPCS, a fost atașat la demersul nr.55 din 07.10.2021, 2 Raposrte de testare nr.154 și 155 pentru Bandajele (fasa) de tifon nesterila 5x10 și 7x14 cu densitatea 32 g/m2 ±2g și pentru tifon medical nesteril 90 cm, densitatea 32 g/m2 ±2g, în care nu se regăsesc codurile stipulate în Formularul Specificației Tehnice F4.1.

Totodată pentru codul produsului art.6498/8, care a fost indicat în Formularul Specificației Tehnice F4.1., la loturile nr.1, 3 și 46, în catalogul Producătorului Navtex SRL este specificat densitatea pentru codul respectiv de 30 g/m2 ±2g.

La data de 22.09.2021 prin scrisoarea Rg02-2926 s-a solicitat Să se transmită certificatele/ rapoartele de testare care să demonstreze că Bandajele de tifon sunt fabricate conform standardelor EN 14079:2003, așa cum s-a solicitat în specificația tehnică a bunurilor și să se prezintă ISO 13485 și/sau ISO 9001 pentru producătorul TF MEDTEKS sau dovada că bunurile sunt înregistrate în Registrul Dispozitivelor a AMED, pentru loturile nr.2 și 4 Bandaj (Fase) de tifon, sterila, densitatea min. 32 g/m2.

Ca răspuns la solicitarea grupului de lucru CAPCS, compania Dvs a prezentat anexat la demersul nr.54 din 27.09.2021 declarația de conformitate, avizul sanitar și certificatul de înregistrare a bandajelor sterile ca marfă de uz medical.

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

Lotul nr.1, 3 și 46:

- S-a solicitat densitate minimă 32 g/m2 ±2g, s-a oferit 30 g/m2 ±2g.
- S-a solicitat produsului să fie fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003, însă nu s-a oferit nici o dovada a acestei cerințe.

Lotul nr.2 și 4:

- Nu s-a prezentat - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale semnat electronic sau ISO pentru TF MEDTEKS;
- S-a solicitat produsului să fie fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003, însă nu s-a oferit nici o dovada a acestei cerințe.
- Pe ambalajul mostrelor prezentate nu s-a regăsit metoda de sterilizare a produselor.

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) și în temeiul art. 69 alin. (6) lit. b) al Legii nr. 131 din 03.07.2015 ”privind achizițiile publice” oferta Dvs. nu a fost acceptată din motiv că nu corespunde cerințelor expuse în documentația de atribuire.

Vă mulțumim pentru participare.

*Cu respect,*

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



**Ala GOJAN**