

381634-2026 - Procedură concurențială

România – Reactivi de laborator – REACTIVI DE LABORATOR

OJ S 105/2026 03/06/2026

Anunț de participare sau de concesiune - regim standard - Anunț de schimbare

Produse

1. Cumpărător

1.1. Cumpărător

Denumire oficială: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

E-mail: administrativ@sbigl.ro

Forma juridică a achizitorului: Organism de drept public, controlat de o autoritate regională

Activitatea autorității contractante: Sănătate

2. Procedură

2.1. Procedură

Titlu: REACTIVI DE LABORATOR

Descriere: Furnizarea de REACTIVI LABORATOR ce trebuie să fie compatibili pentru următoarele echipamente aflate în dotarea spitalului, astfel: Lot 1 PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COAGULARE: compatibili cu analizorul automat SYSMEX CA 620 Lot 2 REACTIVI PENTRU URINA: compatibili cu analizorul semiautomat REACTIF TOUCH Lot 3 Reactivi Biochimie: PACHET REACTIVI PENTRU DETERMINAREA IONILOR (NA/K/CL) compatibili cu ANALIZORUL I SMART 30 PRO Lot 4 Reactivi MICROBIOLOGIE: Recoltor cu mediu VTM Lot 5 Reactivi MICROBIOLOGIE: TULPINI MICROBIENE DE REFERINȚĂ Lot 6 Reactivi IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de imunologie MINI VIDAS (METODA ELFA) Lot 7 REACTIVI IMUNOLOGIE KIT ELISA: compatibili cu aparatul semiautomat ELISA STAT FAX 2600, 2200, 4700 Lot 8 REACTIVI PENTRU DETECTIA MICRORGANISMELOR DIN HEMOCULTURI: compatibili cu ANALIZOR BACTEC FX 40 Lot 9 REACTIVI BIOLOGIE MOLECULARA: compatibili cu GENE – XPERT Lot 10 REACTIVI IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU FREND SYSTEM Lot 11 PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE: compatibili cu sistemul automat de identificare MICROBIANA SI TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE/ ANTIFUNGICE VITEK 2 COMPACT 15 Lot 12 REACTIVI: compatibili cu ANALIZORUL Cy flow Counter Lot 13 PACHET REACTIVI DE BIOLOGIE MOLECULARA: compatibili cu SISTEMUL BIOFIRE Lot 14 PACHET REACTIVI DE IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de ELECTROCHEMILUMINISCENȚĂ COBAS E411 Lot 15 PACHET REACTIVI DE BIOCHIMIE URINARA: compatibili cu analizorul automat de URINI COBAS 6500 Lot 16 REACTIVI: compatibili cu AUTOF MS

Identificatorul procedurii: adfc6c7b-717d-45c8-b80a-10d3b964d570

Identificator intern: 1

Tip de procedură: Deschisă

Procedura este accelerată: nu

2.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

2.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

2.1.3. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 3 294 150,33 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 3 294 150,33 RON

2.1.4. Informații generale

Informații suplimentare: În cazul în care în urma clasamentului întocmit conform criteriului de atribuire "oferta cu pretul cel mai scăzut" dintre ofertele admisibile se constată existența a 2 sau mai multe oferte cu același pret, clasate pe primul loc (respectiv cu pretul cel mai scăzut) pentru departajare, pentru acestea, comisia de evaluare va solicita clarificări în SEAP, în sensul reofertării prețurilor, înainte de finalizarea evaluării ofertelor. Ofertanții care primesc această solicitare de clarificări vor putea reoferta prețul prin depunerea unui nou document, în format electronic, cu semnatura electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii și încărcate în SEAP, ca răspuns la solicitarea de clarificări transmisă de autoritatea contractantă în SEAP. În cazul în care, și în urma solicitării de reofertare a prețurilor, se constată că două sau mai multe oferte, clasate pe primul loc, au același preț, autoritatea contractantă va aplica prevederile art.212, alin (1), litera c) din legea nr. 98/2016. - În cazul în care operatorul economic nu își onorează comenzile, în termenul stabilit prin contractul subsecvent, autoritatea contractantă are dreptul de a rezilia total sau parțial contractul de furnizare pentru produsele care fac obiectul acestuia și vom întocmi, conform art.166 din HG395/2016, documentul constatator pe care îl vom publica în SEAP, prin care vom menționa că nu și-a îndeplinit obligațiile contractuale față de unitatea noastră, iar pe viitor, în situația neîndeplinirii obligațiilor contractuale, excluderea dintr-o procedură pentru atribuirea unui contract de achiziție publică. Numărul de zile până la care se pot solicita clarificări înainte de data limită de depunere a ofertelor este de 19 zile. Autoritatea contractantă stabilește un singur termen pentru răspunsurile consolidate la eventualele solicitări de clarificări din partea operatorilor economici, astfel: până în a 11-a zi înainte de data limită de depunere a ofertelor. Orice solicitare de clarificări trebuie transmisă în SEAP - DUAE poate fi accesat în vederea completării la adresa <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/espdp/filter> (instrucțiuni privind completarea DUAE sunt disponibile la adresa www.e-licitatie.ro) Cerințele tehnice definite la nivelul anunțului de participare, caietului de sarcini sau altor documente complementare, prin trimiterea standardelor, la un anumit producător, la mărci, brevete, tipuri, la o origine sau la o producție/metodă specifică de fabricație/prestare/execuție, vor fi înțelese ca fiind însoțite de mențiunea "sau echivalent".

Temei juridic:

Directiva 2014/24/UE

2.1.5. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Numărul maxim de loturi pentru care un ofertant poate depune oferte: 16

Clauzele contractuale:

Numărul maxim de loturi pentru care se pot atribui contracte unui singur ofertant: 16

2.1.6. Motive de excludere

Sursele motivelor de excludere: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Participarea la o organizație criminală: Operatorul economic sau o persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru participarea la o organizație criminală.

Corupție: Operatorul economic sau orice persoană care este membru al organelor sale de conducere a fost condamnată definitiv pentru corupție, printr-o hotărâre pronunțată în ultimii cinci ani sau pentru care perioada de excludere prevăzută în hotărâre este încă aplicabilă.

Frauda: Operatorul economic sau un membru al organelor sale de conducere a fost condamnat definitiv pentru fraudă, printr-o hotărâre pronunțată în ultimii cinci ani sau cu perioadă de excludere încă valabilă.

Infrațiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste: Operatorul economic sau un membru al conducerii a fost condamnat pentru infracțiuni teroriste sau activități conexe.

Combaterea spălării banilor sau a finanțării terorismului: Operatorul economic sau orice persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru spălare de bani sau finanțarea terorismului.

Munca copiilor și alte forme de trafic de persoane: Operatorul economic a fost condamnat pentru utilizarea muncii copiilor sau alte forme de trafic de persoane.

Încălcarea obligației de plată a impozitelor: Operatorul economic nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor.

Încălcarea obligației de plată a contribuțiilor la asigurările sociale: Operatorul economic nu este considerat suficient de sigur pentru a evita riscuri privind securitatea națională.

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Titlu: PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE COAGULARE: compatibili cu analizorul automat SYSMEX CA 620

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 1

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33141625 Truse de diagnosticare, 33696300 Reactivi chimici

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 92 195,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 92 195,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu
Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de

transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0002

Titlu: REACTIVI PENTRU URINA: compatibili cu analizorul semiautomat REACTIF TOUCH

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 2

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33696700 Reactivi pentru urologie

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 22 620,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 22 620,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană

juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atesta dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a căru demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor oferite în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0003

Titlu: Reactivi Biochimie: PACHET REACTIVI PENTRU DETERMINAREA IONILOR (NA/K /CL) compatibili cu analizorul I SMART 30 PRO

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 3

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33694000 Agenți diagnostici, 33696600 Reactivi pentru electroforeză

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 241 800,00 RON
Valoarea maximă a acordului-cadru: 241 800,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin. 1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru

clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de

acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a căilor de atac sunt cele prevăzute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

5.1. Lot: LOT-0004

Titlu: Reactivi MICROBIOLOGIE: Recoltor cu mediu VTM

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 4

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33124130 Accesorii de diagnosticare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 8 550,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 8 550,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atesta dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori

economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a căru demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0005

Titlu: Reactivi MICROBIOLOGIE: TULPINI MICROBIENE DE REFERINTA

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 5

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33698100 Culturi microbiologice

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 11 462,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 11 462,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind

condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar

întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unui sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0006

Titlu: Reactivi IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de imunologie MINI VIDAS (METODA ELFA)

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 6

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33141625 Truse de diagnosticare, 33696200 Reactivi pentru analize de sânge

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 854 492,44 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 854 492,44 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin. 1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este

obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unui sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor oferite în baza unui sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0007

Titlu: REACTIVI IMUNOLOGIE KIT ELISA: compatibili cu aparatul semiautomat ELISA STAT FAX 2600, 2200, 4700

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 7

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33141625 Truse de diagnosticare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 62 880,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 62 880,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident.

Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele

urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să

conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor oferite în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0008

Titlu: REACTIVII TREBUIE SA FIE COMPATIBILI CU BACTEC FX 40

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 8

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 59 660,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 59 660,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin. 1 din Legea nr. 98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcat CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor

superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a căru demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

5.1. Lot: LOT-0009

Titlu: REACTIVI BIOLOGIE MOLECULARA: compatibili cu GENE – XPERT

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 9

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33141625 Truse de diagnosticare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 706 100,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 706 100,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană

juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când

introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a căru demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/ documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor oferite în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0010

Titlu: REACTIVI IMUNOLOGIE COMPATIBILI CU FREND SYSTEM

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 10

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33141625 Truse de diagnosticare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 131 600,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 131 600,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în

funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unui sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unui sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea

contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevăzute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

5.1. Lot: LOT-0011

Titlu: PACHET REACTIVI SI CONSUMABILE: compatibili cu sistemul automat de identificare MICROBIANA SI TESTARE A SENSIBILITATII LA ANTIBIOTICE/ ANTIFUNGICE VITEK 2 COMPACT 15

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 11

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33124131 Benzi reactive, 33696300 Reactivi chimici

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 51 542,39 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 51 542,39 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a

constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin. 1 din Legea nr. 98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați / acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform

OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0012

Titlu: REACTIVI: compatibili cu ANALIZORUL Cy flow Counter

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 12

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România
Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 36 160,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 36 160,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului

European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care

probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0013

Titlu: PACHET REACTIVI DE BIOLOGIE MOLECULARA: compatibili cu SISTEMUL BIOFIRE

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 13

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

Clasificare suplimentară (cpv): 33141625 Truse de diagnosticare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 189 470,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 189 470,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAЕ din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin. 1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este

obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

5.1. Lot: LOT-0014

Titlu: PACHET REACTIVI DE IMUNOLOGIE: compatibili cu analizorul automat de ELECTROCHEMILUMINISCENȚA COBAS E411

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 14

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 664 356,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 664 356,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele

prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea

contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor oferite în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a căilor de atac sunt cele prevăzute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

5.1. Lot: LOT-0015

Titlu: PACHET REACTIVI DE BIOCHIMIE URINARA: compatibili cu analizorul automat de URINI COBAS 6500

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 15

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 137 298,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 137 298,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la

performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1) din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a cărui demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați

5.1. Lot: LOT-0016

Titlu: REACTIVI: compatibili cu AUTO MS 1000

Descriere: CONFORM CAIET SARCINI

Identificator intern: 16

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33696500 Reactivi de laborator

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Informații suplimentare: Str. Traian nr. 393

5.1.3. Durata estimată

Durată: 12 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 23 964,50 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 23 964,50 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

Informații suplimentare: Conform caiet de sarcini

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Cerința nr. 1 Operatorii economici ce depun oferta trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, să reiasă ca operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Modalitate de îndeplinire a acestor cerințe: Se solicită completarea formularului DUAE din documentația de atribuire, în conformitate cu prevederile art. 193 alin.1 din Legea nr.98/2016. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE: I. Pentru persoanele juridice române: Fișă informații generale, Certificat constatator detaliat, emis de ORC din București sau al județului unde ofertantul își are sediul, privind datele de identificare ale societății; filiale; sucursale; puncte de lucru; administratori; reprezentanți; împuterniciți; durata societății; asociați /acționari; obiect de activitate (cod CAEN); etc.-original/ copie legalizată/ copie, conform cu originalul. II. Pentru persoane juridice

străine: Documente edificatoare care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Documentele trebuie să cuprindă următoarele informații: o formă de înregistrare ca persoană juridică; acționari/ asociați; obiect de activitate prin care se atestă dreptul ofertantului de a furniza produsele solicitate; administratori/ împuterniciți legali să reprezinte societatea; capitalul social; filiale/ sucursale/ puncte de lucru; durata societății. Notă: din documentele prezentate trebuie să reiasă informații valabile/ reale la momentul prezentării. Documentele urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de ofertantul clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor.

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: ANMDMR este autoritatea competentă în domeniul dispozitivelor medicale, potrivit prevederilor art. 932 alin. (1) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, iar cerințele de reglementare privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro sunt cuprinse în Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei privind condițiile introducerii pe piață a dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro (IVDR). În cazul în care reactivii au fost încadrați de producător în categoria dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro conform IVDR, atunci trebuie să prezinte marcaj CE și să fie însoțiți de o declarație de conformitate UE emisă de producătorul care a efectuat această încadrare în funcție de scopul propus pentru acestea și respectând definiția dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro și de un certificat de conformitate emis de un organism notificat pentru clasele cu risc ridicat (A steril, B, C, D). De asemenea, eticheta și instrucțiunile de utilizare care însoțesc dispozitivele pentru diagnostic in vitro trebuie să fie în limba română, fără a exclude prezentarea lor în alte limbi oficiale ale Uniunii Europene conform prevederilor din OUG 137/2022, art. 3(1). Conform art. 24, alin. (3) și (4) înainte de a introduce pe piață un dispozitiv pentru diagnostic in vitro, altul decât unul care face obiectul unor studii referitoare la performanță, producătorul atribuie dispozitivului și, dacă este cazul, tuturor nivelurilor superioare de ambalare, un UDI creat în conformitate cu normele entității emitente desemnate de Comisia Europeană. Suporturile UDI se plasează pe eticheta dispozitivului și pe toate nivelurile superioare de ambalare. Nivelurile superioare de ambalare nu includ containerele de transport. În declarația de conformitate UE emisă de producător va fi menționat UDI-DI de bază (Anexa IV, IVDR). Trebuie avut în vedere și faptul că producătorul trebuie să se înregistreze în Baza europeană de date referitoare la dispozitivele medicale (EUDAMED) în modulul Actor Registration pentru a obține un număr unic de înregistrare (SRN). Această înregistrare va fi obligatorie din 28 mai 2026. De asemenea, tot din 28 mai 2026 este obligatorie și înregistrarea dispozitivului medical/dispozitivului medical pentru diagnostic in vitro în modulul UDI/Devices din EUDAMED. Totodată, pentru comercializarea dispozitivelor medicale/dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro pe teritoriul României, importatorul sau distribuitorul acestora trebuie să dețină aviz de funcționare emis de ANMDMR conform OMS 566/2020. Avizul de funcționare se emite la solicitarea operatorului economic și se înregistrează în baza de date a ANMDMR. Acesta va cuprinde lista producătorilor de dispozitive medicale (inclusiv pentru diagnostic in vitro) pentru care distribuitorul sau importatorul deține dreptul de comercializare. Baza de date Avize de funcționare operatori economici este publică, cuprinde avizele de funcționare valabile și poate fi accesată pe site-ul ANMDMR, urmând linkul: <https://avize.anmdm.ro/public> Mai mult decât atât, producătorul român sau reprezentantul autorizat al producătorului, cu sediul în România, care introduce dispozitive sub propriul nume, are obligația să se înregistreze la ANMDMR atunci când introduce pe piață dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro conform prevederilor art. 6(1)

din OMS 3753/2023. Astfel, acesta trebuie să obțină o informare privind înregistrarea dispozitivelor medicale pentru diagnostic in vitro emisă de ANMDMR.

Criteriu: Referințe despre livrări specificate

Descrierea criteriului de selecție: Capacitatea tehnică și/ sau profesională reprezintă un indicator prin a căru demonstrare operatorul este considerat calificat pentru îndeplinirea contractului de achiziție publică. Lista principalelor livrări de produse în ultimii 3 ani care să conțină valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați, însoțite în mod obligatoriu de certificate/documente emise sau contrasemnate de beneficiarii contractului/contractelor menționat/e. Prin certificatele/documentele prezentate, ofertantul trebuie să demonstreze că a efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare în baza unuia sau mai multor contracte. Pentru conversia valorilor prezentate în alte monede decât RON, se va utiliza cursul mediu anual RON/valută comunicat de BNR. Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedură. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ urmează a fi prezentate, la solicitarea autorității contractante ofertantului clasat pe locul 1 în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor prin care vor demonstra că au efectuat în ultimii 3 (trei) ani livrări de produse similare loturilor ofertate în baza unuia sau mai multor contracte. Persoanele juridice/ fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conf. cu legislația aplicabilă în țara de rezidență. Motive de excludere a candidatului: Autoritatea contractantă exclude din procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/ acordului-cadru orice operator economic în urma analizei informațiilor și documentelor prezentate de acesta, în conformitate cu Capitolul IV, secțiunea a 6-a, paragraful 2 (Motive de excludere a candidatului/ofertantului) din Legea nr. 98/2016.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Termenul-limită pentru solicitarea de informații suplimentare: 14/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://www.e-licitatie.ro>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 29/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Informații suplimentare: Comisia de Evaluare.

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: da

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 1

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Informații privind termenele-limită pentru reexaminare: Termenele de exercitare a cailor de atac sunt cele prevazute la art. 8 din Legea 101/ 2016.

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

8. Organizații**8.1. ORG-0004**

Denumire oficială: Spitalul Clinic de Boli Infectioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galati

Număr de înregistrare: 3347072

Adresă poștală: Strada: Traian, nr. 393

Localitate: Galati

Cod poștal: 800179

Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)

Țara: România

Punct de contact: Roland Molnar

E-mail: administrativ@sbigl.ro

Telefon: +40 744683465

Fax: +40 0236467752

Adresa de internet: <https://www.sbigl.ro>

Profilul achizitorului: <https://www.e-licitatie.ro>

Rolurile acestei organizații:

Cumpărător

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții
Organizația care primește cererile de participare
Organizația care prelucrează ofertele

8.1. **ORG-0002**

Denumire oficială: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Număr de înregistrare: 20329980
Adresă poștală: Str. Stavropoleos nr. 6, sector 3
Localitate: Bucuresti
Cod poștal: 030084
Subdiviziunea țării (NUTS): București (RO321)
Țara: România
E-mail: office@cnscl.ro
Telefon: +40 213104641
Fax: +40 213104642
Adresa de internet: <http://www.cnscl.ro>

Rolurile acestei organizații:

Organizația responsabilă cu căile de atac

8.1. **ORG-0005**

Denumire oficială: Spitalul Clinic de Boli Infecțioase "Sf. Cuv. Parascheva" Galați
Număr de înregistrare: 3347072_3
Adresă poștală: Strada: Traian, nr. 393
Localitate: Galați
Cod poștal: 800179
Subdiviziunea țării (NUTS): Galați (RO224)
Țara: România
Punct de contact: Roland Molnar
E-mail: administrativ@sbigl.ro
Telefon: +40 744683465
Fax: +40 0236467752
Adresa de internet: <https://www.sbigl.ro>

Rolurile acestei organizații:

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac

8.1. **ORG-0001**

Denumire oficială: Operator SEAP
Număr de înregistrare: RO42283735
Adresă poștală: Strada: Italiana, nr. 22, Sector: -, Județ: Bucuresti, Localitate: Bucuresti, Cod poștal: -
Localitate: Bucuresti
Cod poștal: 020976
Subdiviziunea țării (NUTS): București (RO321)
Țara: România
Punct de contact: Roxana Popescu
E-mail: contact.autoritati@e-licitatie.ro
Telefon: +40 213032997
Adresa de internet: <https://www.adr.gov.ro/>

Rolurile acestei organizații:

TED eSender

10. Modificare

Versiunea anunțului anterior care urmează să fie modificată

:

9f74845e-4e88-44e2-863e-97fe7d398d21-01

Principalul motiv al modificării

:

Corectare cumpărător

Descriere

:

S-a precizat expres constituirea garanției de participare

10.1. Modificare

Identificator secțiune: PROCEDURE

Descrierea modificărilor: Indicator, se solicită garanție de participare

10.1. Modificare

Identificator secțiune: PROCEDURE

Descrierea modificărilor: Descriere garanție participare

Informații privind anunțul

Identificatorul/versiunea anunțului: c1b1ecfa-6ed4-4c92-938f-2ea1b0ce0abb - 01

Tip de formular: Procedură concurențială

Tip de anunț: Anunț de participare sau de concesiune - regim standard

Subtipul anunțului: 16

Data notificării expedierii: 29/05/2026 18:11:06 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Data de expediere a anunțului eSender: 02/06/2026 13:38:24 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Limbile în care acest anunț este disponibil oficial: română

Numărul de publicare al anunțului: 381634-2026

Numărul ediției JO S: 105/2026

Data publicării: 03/06/2026