

**DAREA DE SEAMĂ (reevaluarea lotului 6)**  
**în baza: deciziei ANSC nr. 03D-3-21 din 04.01.2021**  
**Nr. 26 Din 14.01.2020**

**Date cu privire la autoritatea contractantă:**

Denumirea autorității contractante	IMSP AMT Buiucani
Localitate	Mun. Chisinau
IDNO	1003600153131
Adresa	Mun. Chisinau, str. I.L. Caragiale 2
Număr de telefon	022741916 756960
Număr de fax	022741916 756960
E-mail	Amt.buiucani@mail.ru
Adresa de internet	
Persoana de contact	Tatiana Muschei

**Date cu privire la procedura de atribuire:**

Tipul procedurii de atribuire aplicate	LP
Tipul obiectului contractului de achiziție	Bunuri
Obiectul de achiziție	<b>achiziționarea reactivelor de laborator pentru 2021</b>
Cod CPV	
Expunerea motivului/temeiului privind alegerii procedurii de atribuire (în cazul aplicării altor proceduri decât licitația deschisă sau cererea ofertelor de prețuri)	
Nr. procedurii de atribuire (inclusiv link-ul procedurii de atribuire)	Nr: <a href="https://ocds-b3wdp1-MD-1602657962830">ocds-b3wdp1-MD-1602657962830</a> Link-ul: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21029373">https://achizitii.md/ro/public/tender/21029373</a>
Data și ora deschiderii ofertelor	Data: 05 nov 2020, Ora: 09. 00,
Anunț de intenție publicat în BAP	Nu
Anunț de participare publicat în BAP/ Invitația de participare transmisă	Nr: <a href="https://ocds-b3wdp1-MD-1602657962830">ocds-b3wdp1-MD-1602657962830</a> Link-ul: <a href="https://achizitii.md/ro/public/tender/21029373">https://achizitii.md/ro/public/tender/21029373</a> Data publicării/ transiterii: : 05.11.2020 ora 11:16
Tehnici și instrumente specifice de atribuire	Nu <input type="checkbox"/>
Sursa de finanțare	Buget CNAM <input type="checkbox"/>
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	2913500.00 lei MD

**Operatorii economici care au depus cereri de participare la procedura de atribuire:**

Denumirea operatorilor economici	Data depunerii cererii de participare
Diamedix Impex SRL	04/11/2020 ora 16:38
Sanmedico SRL	04/11/2020, ora 17:19
GBG-MLD SRL	03/11/2020 ora 14:53
Echipamed Plus SRL	04/11/2020 ora 14:28
Poseidon Grup SRL	04/11/2020 ora 18:14
Intermed SRL	04/11/2020 ora 13:32
Dac-SpectroMed SRL	04/11/2020 ora 14:38
Profilabdiagnostic	04/11/2020 ora 12:54
Ecochimie SRL	05/11/2020 ora 02:25
Mic Tan SRL	04/11/2020 ora 16:25
LifeMed Group SRL	04/11/2020 ora 18:09
MEDICLIM AM	04/11/2020 ora 19:20
SRL Biosistem mld	04/11/2020 ora 16:53

**Clarificări privind documentația de atribuire:**

(Se va completa în cazul în care au fost solicitate clarificări)

Data solicitării clarificărilor	
<b>Denumirea operatorului economic</b>	Nu se cunoaște
<b>Expunerea succintă a rezumatului demersului</b>	<p><b>16 oct 2020, 10:30</b> Buna ziua. devizati consumabile si reagentii pentru hemostaza aparte. Conform art.41 alin.(1) din Legea nr.131 din 03.07.2015, se acceptă modificarea „Documentației de atribuire” ca urmare a clarificării înaintate. Conform ordinului 374 din 05.05.2014 al MS este indicat că Reagenți, calibratori și material de control trebuie divizați de Accesorii, consumabile și piese de schimb (vezi Anexa 17 și Anexa 18).</p> <p><b>16 oct 2020, 11:11 denumirea lotului</b> Întrebare: Rugăm să indicați denumirea corectă a lotului, deoarece modelul enunțat îl reprezintă un spălător de microplăci și nicidecum analizor semiautomat. Totodată solicităm divizarea pozițiilor în loturi aparte pentru a asigura o concurență sănătoasă.</p> <p><b>6 oct 2020, 15:06 Solicitare</b> Urmare a examinării caietului de sarcini, avem următoarele comentarii/solicitări de modificare a cerințelor minime obligatorii: 1. La pct.11 se solicită “Licența de activitate în care domeniul dat se licențiază” – în conformitate cu Legea nr.102 din 09.06.2017 cu privire la dispozitivele medicale (modificată la. 21.02.2019), cerința de deținere a licenței de activitate în domeniul dispozitivelor medicale a fost abrogată. Drept urmare, solicităm scoaterea acestei condiții din caietul de sarcini ca fiind contrară prevederilor legislative în vigoare. 2. La pct.13 se solicită “Autorizația producătorului” Considerăm aceasta solicitare una contrară prevederilor legislative, care are drept scop restrângerea concurenței și limitarea accesului potențialilor participanți la procedura în cauză. Avînd în vedere teritoriul mic al RM, și respective piața foarte mică a dispozitivelor medicale, de obicei producătorul are un singur reprezentant oficial în țara. Totodată acest fapt nu oprește alți operatori economici să distribuie produsele acestui producător (achiziționate de la distribuitori/subdistribuitori din alte țări), luând în considerație că contractele de distribuție exclusivă în statele membre UE sînt interzise ca fiind cele care denaturează concurența. În aceasta ordine de idei, în Moldova pot fi mai multi agenti economici care vind aceeași produse, dar numai unul singur să aibă autorizația producătorului. Totodată, menționăm că autorizația producătorului confirma numai calitatea agentului economic ca distribuitor si atit. Calitatea si originea produselor se confirmă prin acte de insotire a acestor produse, eliberate de producator, precum certificatul CE, instructiuni de utilizare si altele. In acest context, solicităm excluderea acestei condiții din caietul de sarcini ca fiind contrară prevederilor legislative. 3. La pct.20 Nota pentru “Reagenți și consumabile pentru analizatorul cu chemiluminiscență Immulite 2000Xpi, Siemens” printre alte condiții se solicit iar Autorizația producătorului (desrpe care ne-am expus mai sus) și Certificatele de instruire a personalului eliberate de producător sau de alt organism recunoscut de acesta. La fel consideram aceasta cerinta ca fiind restrictiva. Sunt mai multe analizatoare pe piață RM, care au același principii de lucru, drept urmare sînt ingineri calificați care dețin cunoștințe necesare pentru a face fața solicitărilor grupului de lucru, inclusiv adaptarea/calibrarea metodelor la</p>

analizator. Mai mult ca atat, avind in vedere asumarea si suportarea tuturor riscurilor si cheltuielilor aferente, consideram suficient prezentarea certificatelor de instruire similar a inginerilor (respectiv diplomelor de studii din domeniu) și a unei declaratii prin care ofertantul isi asuma toata responsabilitatea privind calificarea inginerilor si asumarea riscurilor. În acest context, solicităm scoaterea condiției de prezentare a autorizației de producător din pct.20 și modificarea cerinței de prezentare a certificatelor cu luarea în considerație a celor relatate. Menționăm că solicitările de mai sus, au drept scop asigurarea accesului pe scara larga a agentilor economici la procedura in cauza. Va multumim anticipat pentru receptivitate!

**21 oct 2020, 17:05** Bună seara! Cu privire la raspunsul primit, am ajuns la concluzia ca intentionat creati obstacole nejustificate pentru participarea a mai multor agenti economici in procedura de achizitie in cauza si nu va intereseaza obtinerea produsului calitativ la un pret adecvat și competitive or interpretati eronat prevederile legale, dupa cum urmeaza: 1. Din momentul cind solicitati licenta de activitate pentru un domeniu, care nu mai este licentiat, actionati contrar prevederilor legale, deoarece nu puteti solicita un document care nu mai exista conform Legii 102/2018 cu privire la dispozitivele medicale. 2. Referitor la articolele 6-7 al Legii 102/2018, ultimele se referă, intr-adevar, la procedura de introducere a dispozitivelor medicale in piata Republicii Moldova, DAR, se referă la procedrua de Notificare cind introduci prima data un produs nou in tara si il inregistrezi in registrul de stat. In acest caz se solicita mai multe documente, inclusiv autorizatia de producator. Se refera numai la integristrarea primara a produsului. Aici mentionez ca produsul respectiv in continuare poate fi importat/vindut si de alti operatori economici, fara a fi necesara autorizatia de productaor etc. (explicatiile v-au fost prezentate anterior) 3. Referitor la cadrele calificate menționăm că existența specialiștilor în domeniu (bioinginerilor) de calificarea carora răspunde compania, declarind ca poarta toata raspunderea legata de livrarea reagentilor si punerea pe bord, calibrarea a acestora cu asumarea tuturor riscurilor, deschide pentru autoritatea contractanta oportunitatile de a obtine un pret bun la produs, fara a fi limitat la o singura compania in Republica Moldova, care de tine autorizatia de producator si certificatele pentru ingineri – angajatii sai. Aceste conditii sint restrictive. 4. Ca o concluzie la toate cele de mai sus, am vrea sa mentionam ca la procedura de achizitie similara pentru anul 2020, la solicitarea/contestarea unui agent economic, toate cerintele vizate au fost scoase/modificate, ca sa fie mai impartiale si generale, fara atingerea calitatii produselor si serviciilor. Drept urmare, nu intelegem cauza atitudinii schimbate pentru procurarea anului 2021. 5. Suplimentar mentionam ca, in cazul nereceptivitatii din partea autoritatii contractante, vom fi nevoiti sa contestam caietul de sarcini la Agentia Nationala pentru Solutionarea Contestatiilor. Urmare a celor relatate, va solicitam respectuos revizuirea conditiilor din caietul de sarcini, ca sa fie in corespundere cu legislatia in vigoare din domeniul achizitiilor publice. Va multumim anticipat.

**22 oct 2020, 11:25** Buna ziua! Va multumim ca ne-ati raspuns cu privire la prima solicitare. Dar, au mai ramas intrebari

	<p>neclarificate in privinta autorizatiei de la producator si anume pct. 15 Criterii de eligibilitate pct.12 din tabel si pct.19 - Notă pentru - Reagenți și consumabile pentru analizatorul cu chemiluminiscență Immulite 2000Xpi, Siemens (subpct.2 - Autorizatie de la producator reprezentantului oficial în RM): mentionam repetat ca Conditia prezentarii autorizatiei de la producator este una restrictiva, care denatureaza concurenta si limiteaza accesul altor agenti economici la procedura in cauza. In cazul pastrarii acestei cerinte va participa numai un singur ofertant - cel care este distribuitorul oficial al Siemens in RM. Va aducem aminte ca aceasta conditie a fost contestata in procedura de LP pentru anul 2020 si ati modificat caietul anterior prin excluderea acestei cerinte (asa cum a fost cerut de catre Agentia Nationala pentru Solutionarea Contestatiilor). Drept urmare, va rugam sa revizuiti caietul de sarcini si sa excludeti cerintele referitor la Autorizatia de la producator (pct.12) si Autorizatia de la producator eliberata reprezentantului oficial in RM (pct. 19 subpct.2) ca sa asigurati accesul pe scara larga a agentilor economici la procedura de LP in cauza. Asa cum este stipulat in Regulamentul cu privire la activitatea grupului de lucru pentru achizitii (HG 667 DIN 27.05.2016) Va multumim anticipat pentru receptivitate!</p>
<p><b>Răspunsul la demers</b></p>	<p><b>Răspuns (16 oct 2020, 11:57):</b> Buna ziua! Stimate operator economic, divizare nu putem face, deoarece - Definiția lotului indica îndeplinirea prin precizarea performanțelor sau cerințelor funcționale solicitate – si daca in cazul nostru avem bunuri ce nu fac parte componenta din lot si denumirea lotului si specificațiile tehnice ca denumire sunt din categoria reactivelor sau etc., atunci e altceva, dar in cazul nostru definiția coincide cu cerințele funcționale specificate. Mulțumim pentru înțelegere. O zi reușita sa aveți</p> <p><b>Răspuns (16 oct 2020, 12:26):</b>  Buna ziua! in denumirea lotului cu adevarat s-a comis o gresala mecanica, pentru care ne cerem scuze, corect este Mindray MR-96A. Stimate operator economic, va rugam sa va conformati si sa ne intelegeti ca nu este simplu de facut orice pozitie lot, deaceia va rugam sa va atarnati cu intelegere si sa prezentati oferta conform caietului de sarcini. Mai compact si conform specificului de intrebuintare, functionalitatii si necesitatilor stabilite in anuntul de participare nu poate fi si intru respectarea cerintelor Legii 131 din 15.07.2015 -Articolul 37. Regulile privind descrierea bunurilor, lucrărilor și serviciilor (1) Specificațiile tehnice ale bunurilor, lucrărilor și serviciilor solicitate de autoritatea contractantă vor reprezenta o descriere exactă și completă a obiectului achiziției, astfel încât fiecare cerință și criteriu, stabilite de autoritatea contractantă, să fie îndeplinite. (4) Specificațiile tehnice ale obiectului achiziției trebuie să corespundă cerințelor autorității contractante privind calitatea, eficiența, testarea, securitatea, dimensiunile, simbolurile, terminologia, ambalajul, modul de transportare, marcarea, etichetarea, procesele și metodele de producere, precum și procedeele de determinare a conformității lui cu cerințele din documentația de atribuire. Articolul 39. Împărțirea pe loturi (1) Autoritatea contractantă are dreptul de a recurge la atribuirea pe loturi a contractelor de achiziții publice și a acordurilor-cadru și, în acest caz, de a stabili dimensiunea și obiectul loturilor, cu condiția includerii acestor informații în documentația de atribuire. (4) În cazul prevăzut la alin. (1), autoritatea contractantă precizează în anunțul de</p>

participare dacă ofertele pot fi depuse pentru unul, pentru mai multe sau pentru toate loturile. Va mulțumim. O zi reușită

**Răspuns (17 oct 2020, 20:18):**

Bună seara! Referitor la solicitarea documentului - Licența de activitate în care domeniul dat se licențiază”, considerăm că nu este o încălcare deoarece foarte mulți operatori economici indiferent de faptul că este sau nu solicitat acest document în procedura de achiziție, este prezentat, de aceea considerăm că dacă operatorul economic nu va prezenta actul respectiv, dar va anexa o notă informativă că domeniul dat nu este licențiat, atunci vă garantăm că grupul de lucru acest fapt îl va lua în calcul și vă asigurăm că nici o problemă nu va fi. În prezent, activitatea de import și plasare pe piață a dispozitivelor medicale este reglementată de Legea nr.102/2018 cu privire la dispozitive medicale, după cum urmează: a) articolul 5 prevede că pentru a desfășura activități de import, fabricare, comercializare, asistență tehnică și/sau reparație a dispozitivelor medicale și/sau a opticii, întreprinzătorul trebuie să aibă angajat cel puțin un specialist în domeniu sau un bioinginer, excepție făcând farmaciile și magazinele de optică medicală; b) articolele 6-7 stabilesc procedurile de introducere a dispozitivelor medicale pe piață, în particular prevăd obligativitatea agentului economic de a deține o autorizație de la producător, prin care acesta este desemnat în calitate de ”reprezentant autorizat al producătorului”, precum și de a deține documente care confirmă, că dispozitivele medicale au fost supuse procedurilor de evaluare a conformității (marcaj de conformitate CE sau SM), în scopuri de înregistrare a acestora în Registrul dispozitivelor medicale. În practică, se constată cazuri frecvente când în cadrul procedurilor de achiziții publice în sănătate participă ofertanții, care în mod vădit nu corespund prevederilor Legii nr.102/2018 cu privire la dispozitive medicale, ceea ce constituie un risc major atât pentru autoritatea contractantă, cât și pentru beneficiarul final. Totodată, conform Art. 17 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice, autoritatea contractantă are obligația de a stabili pentru fiecare procedură în parte criteriile de calificare și selecție a operatorilor economici, având legătură evidentă cu obiectul contractului, iar art. 18 al Legii nr. 131/2015 prevede expres criteriile de calificare și selecție, pe care autoritatea contractantă le va aplica în raport cu obiectul contractului de achiziție publică. Astfel, considerăm că pentru garantarea selecției unui operator economic, care deține capacitățile necesare pentru îndeplinirea contractului și a unui proces eficient și echitabil de asigurare a sistemului de sănătate cu dispozitive medicale, este necesară armonizarea procedurilor de achiziții publice în sănătate cu prevederile Legii nr.102/2018 cu privire la dispozitive medicale. În cadrul procedurilor de achiziții publice de dispozitive medicale, prevederile art. 5-7 din Legea nr.102/2018 - Prezentarea dovezilor cu privire la deținerea personalului specializat în domeniu, precum și calificarea acestuia pentru tipul/modelul dispozitivului medical ofertat, în vederea îndeplinirii criteriului privind capacitatea tehnică și/sau profesională conform art. 18, lit. d) din Legea 131/2015; - Prezentarea documentului prin care se confirmă calitatea de ”reprezentant autorizat al producătorului” în vederea îndeplinirii capacității de exercitare a activității profesionale conform art. 18, lit. b) din Legea 131/2015. Se consideră că prevederile respective contribuie la

	<p>creșterea calității ofertanților în cadrul procedurilor de achiziții publice în sănătate și limitarea participării operatorilor economici, care nu dețin competența/specializarea necesare executării contractelor în domeniul sănătății. Includerea acestor prevederi, asigura respectarea principiului de utilizare eficientă a banilor publici și minimizarea riscurilor autorității contractante conform art. 7, lit a) din Legea 131/2015.</p> <p>Considerăm că furnizarea dispozitivelor medicale este o componentă esențială pentru consolidarea infrastructurii sistemului de sănătate. Costul, utilitatea, disponibilitatea pe piața internă, întreținerea, categoria instituției medicale și siguranța pacientului sunt aspecte cruciale, care trebuie luate în considerare în timpul achiziționării dispozitivelor medicale. Vă mulțumim, vă dorim o seară frumoasă în continuare!</p> <p><b>Răspuns (21 oct 2020, 17:17):</b> Buna seara! Cerem scuze, dar nu facem nimic intenționat, dar spre liniștea tuturor, am exclus. O seara frumoasa Va mulțumim!</p> <p><b>Răspuns (23 oct 2020, 09:05):</b> Buna dimineața! Am revizuit caietul de sarcini. Însa referitor la p.15 cerința se menține pentru ca în cadrul aceleiași contestații la care ati facut referința a fost apreciata numai cu unele modificări pe care le-am si facut, conform recomandărilor consiliului de contestare. În vederea îndeplinirii criteriului privind capacitatea tehnică și/sau profesională conform art. 18, lit. d din Legea 131/2015, menținem în continuare cerința de a prezenta "Certificatul de instruire a personalului eliberat de producător sau de alt organism recunoscut de acesta". Prezentarea acestor dovezi ne garanteaza ca adaptarea, calibrarea metodelor la analizator, controlul, corelarea, interpretarea rezultatelor, etc este facut de catre persoana instruita conform indicatilor producatorului pentru modelul dispozitivului dat. O zi reusita</p>
Contestarea documentației de atribuire	Nu <input type="checkbox"/>

Modificări operate în documentația de atribuire: nu s-a efectuat  
Până la termenul-limită (data 05.11.2020, ora 09:00), au fost depuse 3 oferte:

Denumirea operatorilor economici	IDNO	Asociații/administratorii
Poseidon Grup SRL	1014600011116	administrator
Intermed SRL	1002600034804	administrator
Diamedix Impex SRL	1012600019967	administrator

Deschiderea ofertelor a avut loc la data de 05.11.2020, ora 09:00

Oferte întârziate (după caz): nu sunt

Documentele ce constituie oferta:

Denumirea operatorilor economici	Propunerea tehnică	Propunerea financiară	DUAЕ	Garanția pentru ofertă
Poseidon Grup SRL	+	+	+	+
Intermed SRL	+	+	+	+
Diamedix Impex SRL	+	+	+	+

1. **Constatări/Comentarii (după caz):** Poseidon Grup SRL – toate actele prezentate în xerox, conform cerințelor stipulate în anunțul de participare, cu declarația pe propria răspundere ca sunt în ordine; Intermed SRL lotul 6 cu suma ofertei de 372164,00 - prețului mai mare. Diamedix Impex SRL lotul 6 cu suma ofertei de 640296,00 - prețului mai mare.

Modalitatea de evaluare:

Pentru fiecare lot <input type="checkbox"/>	Pentru mai multe loturi cumulate <input type="checkbox"/>	Pentru toate loturile <input type="checkbox"/>
Alte limitări privind numărul de loturi care pot fi atribuite aceluiași ofertant		

**Criteriul de atribuire aplicat:**

Criteriul aplicat	*Denumirea și numărul lotului (această rubrică se va completa în cazul în care în cadrul procedurii de atribuire sunt aplicate mai multe criterii de atribuire)
prețul cel mai scăzut <input type="checkbox"/>	pe loturi

**Informația privind ofertele examinate:**

Nr. lot	Denumirea lotului	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar fără TVA	Corespundere specificații tehnice
<b>Lotul 6. Analizatorul cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens</b>					
1	Posei Don Grup SRL	buc	1	330730,00	+
2	Intermed	buc	1	372164,00	-
3	Diamedix Impex SRL	buc	1	640296,00	Nu a fost deschisa

**Constatări/Comentarii** Operatorul economic *PoseiDon Grup SRL*, în termenul stabilit a prezentat mostre la laborator pentru testarea la Analizatorul cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens, fapt care confirmă actul de primire predare f/n din 13.11.2020 și răspuns la (scrisoare nr.148 din 12.11.2020) solicitare, precum ca: *Preturile indicate în ofertă, corespund preturilor actuale, care sunt pe piața Republicii Moldova și cea externă, care se pot confirma prin invoce-uri de import a mărfii, precum și preturile oferite de operatorii economici la licitația analogică organizată de IMSP CRDM, prin procedura de achiziție ocde-b3wdpl-MD-1574440709656, ca dovadă prezentăm copia contractului de achiziții publice între PoseidonGrup SRL și IMSP CRDM. Comparativ preturile actuale, valoarea estimativă a procedurii de achiziție (644200,00 lei, depășește cu mult valoarea de piață a acestor produse. Analizând ofertele depuse de operatorii economici care au participat la licitația dată constatam ca preturile oferite de ei sunt analogice – Intermed SRL cu 372164.00 cu o deviere de 12,52%, comparativ cu oferta Poseidon Grup SRL - 330730 lei. Atașat la răspuns este specificația bunurilor (anexa nr.1 la contractul nr. 1/354/20 din 27.01.2020) semnat și stampilat de PoseidonGrup SRL și Centrul Republican de Diagnosticare Medicală. Prin actul de efectuare testare a Kitului de regeți f/n din 16.11.2020, laboratorul IMSP AMT Buiucani, confirmă compatibilitatea regeților cu Analizatorul cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens.*

1.

**\*Informația privind factorii de evaluare se prezintă astfel: nu s-a folosit**

**\* Informația privind rezultatele licitației electronice: nu s-a folosit**

Pentru elucidarea unor neclarități sau confirmarea unor date privind corespunderea ofertei și/sau operatorului economic (inclusiv justificarea prețului anormal de scăzut) cerințelor stabilite în documentația de atribuire s-a solicitat: La data de 17.11.2020 operatorii economici participant la procedura a fost expediată informația referitor la desemnarea câștigătorilor (nr. 447 din 17.11.2020), în baza căreia operatorul economic *Diamedix Impex SRL*, a solicitat reevaluarea ofertelor (scrisoare nr 772 din 18.11.2020), argumentând cu faptul că operatorul economic *PoseiDon Grup SRL*, clasat pe primul loc nu îndeplinește criteriile privind eligibilitatea și anume a prezentat o diplomă de instruire a personalului eliberată de producător, care este nevalidă. În baza solicitării, și în temeiul art.70 p. 3, al Legii 131 din 03-07-2015, grupul de lucru a solicitat operatorului economic *Poseidon Grup SRL* până la 24.11.2020 (scrisoarea nr. 458 din 20.11.2020) să prezinte originalului certificatului de instruire a colaboratorului *Valeriu Țugulea* cu traducere în limba de stat și includerea suportului științific. Operatorului economic *PoseiDon Grup SRL* a prezentat la data de **24.11.2020** la adresa electronică [amt.buiucani@mail.ru](mailto:amt.buiucani@mail.ru) scrisoare nr. 154 din 23.11.2020, cu explicațiile că conform anunțului de participare p.15 *Declarația de disponibilitate a unei*

persoane instruite de producător și întru respectare cerinței este încheiat contract de deservire tehnică și reparație a echipamentului nr. 03 din 01.02.2020 cu *Medlux Grup SRL*, reprezentată de *Valeriu Țugulea*, care în baza Ordinului nr. 15/MD/PSD din 01.02.2020 este desemnată persoană responsabilă de deservirea și întreținerea corespunzătoare a aparatului cu **chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens** și anexate copii ale actelor – certificat în limba de stat, tradus și eliberat în baza documentului prezentat în forma electronică de către *Țugulea Valeriu*; suport științific -29 foi; contract deservire tehnică și reparație a echipamentului nr 03 din 01.02.2020, ordinul nr. 15/MD/PSD din 01.02.2020. Declarând ca în anunțul de participare nu a fost indicat că operatorul economic este obligat să prezinte în original certificate de instruire și la solicitarea *IMSP AMT Buiucani*, de a prezenta **originalul certificatului de instruire, nu poate fi prezentat de Medlux Grup și în special de Țugulea Valeriu.**

În dependență de situația creată și necesitatea de reevaluare a **lotului 6 - Analizatorul cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens**, s-a analizat oferta operatorului economic clasat pe locul II, **Intermed SRL**, în rezultatul căreia s-a depistat necesitatea solicitării (scrisoarea nr.465 din 24.11.2020) actelor doveditoare ca: - *Includerea suportului științific a ofertantului; Disponibilitatea unei persoane instruite de producător sau de un organism autorizat /recunoscut de acesta; Prezentarea documentelor doveditoare de instruire a personalului eliberată de producător sau de un organism autorizat/recunoscut de acesta; Prezentarea documentelor doveditoare că producătorul Abbott are permisiunea de a instrui personal pentru analizatoarele Siemens; Explicații referitor la faptul că având personal instruit de Abbott pentru analizatorul Architect, compania dră, nu participa la Lotul 16. - Analizator biochimic-automat Architect C 8000; Să prezinte mostre pentru lotul 6 - Analizatorul cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens; In temeiul art. 70, p.1, să justifice prețul ofertei anormal de scăzut în comparație cu valoarea estimată a procedurii.*

**Data solicitării documentelor confirmative:**

Data prezentării documentelor confirmative:

Operatorul economic	Documentul cu informația solicitată	Data transmiterii	Răspunsul operatorului economic
Posei Don Grup SRL	436	11.11.2020	148 din 12.11.2020
Posei Don Grup SRL	458	20.11.2020	154 din 23.11.2020, prezentat prin email la 24.11.2020
Intermed SRL	465	24.11.2020	Nu a raspuns

Coresponderea operatorului economic clasat pe primul loc cu cerințele stabilite în documentația de atribuire: Luând în calcul situația creată și anume: *PoseiDon Grup SRL* cu prețul ofertei de **330730.00 lei MD f/r TVA**, care nu a îndeplinit cerințele de solicitare a prezentării actelor obligatorii în conformitate cu art. 70, p.3, art 17, p.6; *Intermed SRL* cu prețul ofertei de **372164,00 lei MD f/r TVA**, care nu a răspuns la scrisoare de prezentare a documentelor doveditoare; *Diamedix Impex SRL* cu prețul ofertei de **640296.00 lei MD f/r TVA**, s-a constatat că ofertele prezentate sunt neuniforme, fapt care nu pot fi comparate. Grupul de lucru a decis anularea lotului în temeiul art. 71, lit. d) – conțin, în propunerea financiară, prețuri care nu sînt un rezultat al liberei concurențe și care nu sînt justificate temeinic; lit. f) ofertele depuse, deși pot fi luate în considerare, nu pot fi comparate din cauza modului neuniform de abordare a soluțiilor tehnice și/sau financiare.

Denumirea operatorului economic	Se indică documentele confirmative privind selecția și calificarea OE conform documentației de atribuire (inclusiv DUAE)																	
	DUAE	Oferta	Date participant	ISO 9001	Lipsa datoriilor	Raport financiar	Certif mater prima	Lipsa datoriilor	Certif conformitate	Experienta similara	Support stiintific	Persoana instruita	Document instr nersoan declaratii	Declaratii	Nota	Nota	mostre	nota
<b>Lotul 6. Analizatorul cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens</b>																		
Posei Don Grup SRL	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+
Intermed SRL	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	-	-	-	+	+	+	+	+
Diamedix Impex SRL	Nu a fost deschisa oferta																	



**Ofertanții respinși:**

Denumirea operatorului	Motivul respingerii/descalificării
Posei Don Grup SRL	Cu suma ofertei de 330730,00 lei MD f/r TVA, Descalificat în temeiul art. 70, p.3, art. 17, p. 6, nu a îndeplinit cerințele de solicitare a prezentării actelor obligatorii
Intermed SRL	Cu suma ofertei de 372164,00 lei MD f/r TVA. <b>Descalificat pentru lipsa de răspuns la solicitarea înaintată pentru prezentarea actelor doveditoare ca:</b> - <i>Includerea suportului științific a ofertantului; Disponibilitatea unei persoane instruite de producător sau de un organism autorizat /recunoscut de acesta; Prezentarea documentelor doveditoare de instruire a personalului eliberată de producător sau de un organism autorizat/recunoscut de acesta; Prezentarea documentelor doveditoare că producătorul Abbott are permisiunea de a instrui personal pentru analizatoarele Siemens; Explicații referitor la faptul că având personal instruit de Abbott pentru analizatorul Architect, compania dră, nu participa la Lotul 16. - Analizator biochimic-automat Architect C 8000; Să prezinte mostre pentru lotul 6 - Analizatorul cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens; In temeiul art. 70, p.1, să justifice prețul ofertei anormal de scăzut în comparație cu valoarea estimată a procedurii.</i>
Diamedix Impex SRL	Cu suma ofertei de 640296,00 lei MD f/r TVA. Respinsă oferta în temeiul art 71, lit. lit. f) ofertele depuse, deși pot fi luate în considerare, nu pot fi comparate din cauza modului neuniform de abordare a soluțiilor tehnice și/sau financiare

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

<b>Motivul reevaluării ofertelor</b>	<p>Prin Decizia ANSC nr. 03D-3-21 din 04.01.2021, Agenția a apreciat că, „Cît privește pretențiile înaintate „DIAMEDIX IMPEX” SRL cu referire la decizia grupului de lucru privind anularea procedurii litigante, în partea ce ține de lotul nr. 6, Agenția reține că, în cadrul ședinței deschise pentru examinarea contestației, autoritatea contractantă a confirmat corespunderea ofertei contestatorului cu cerințele solicitate în documentația de atribuire, însă potrivit explicațiilor reprezentantului IMSP AMT Buiucani, aceasta a fost respinsă datorită prețului mai mare în comparație cu celelalte oferte depuse la lotul dat - „nu eram siguri de preț”, iar ca temei ce a determinat anularea lotului dat, în decizia grupului de lucru nr. 26 din 30.11.2020, fiind indicat art. 71 alin. (1) lit. f) din Legea nr. 131/2015. În acest sens, este de menționat că potrivit art. 71 alin. (1) lit. d) cratimă patru și lit. f) din Legea nr. 131/2015, invocat de autoritatea contractantă, aceasta, din proprie inițiativă, anulează procedura de atribuire a contractului de achiziții publice, dacă ia această decizie înainte de data transmiterii comunicării privind rezultatul aplicării procedurii de achiziție publică, în cazul în care „au fost depuse numai oferte care: - conțin, în propunerea financiară, prețuri care nu sunt un rezultat al liberei concurențe și care nu sunt justificate temeinic” și respectiv „ofertele depuse, deși pot fi luate în considerare, nu pot fi comparate din cauza modului neuniform de abordare a soluțiilor tehnice și/sau financiare”, iar, la caz, <u>IMSP AMT Buiucani nu a argumentat pe de o parte, în ce mod grupul de lucru a stabilit/apreciat că prețurile ofertate la lotul nr. 6 nu sunt rezultatul liberei concurențe, în măsura în care au fost depuse trei oferte, iar pe de altă parte, prin ce se manifestă abordarea neuniformă a soluțiilor tehnice și/sau financiare, fapt ce ar fi determinat imposibilitatea evaluării ofertelor depuse la lotul dat. Or, ofertarea de către un operator economic a unui preț mai mare comparativ cu ceilalți ofertanți, în lipsa unor argumente clare și întemeiate care să justifice neacceptarea acestuia, nu poate determina respingerea ofertei respective, în condițiile în care elaborarea/prezentarea ofertei financiare ține nemijlocit de responsabilitatea ofertanților.</u></p> <p>Potrivit art. 7 lit. k) din 19 Legea nr. 131/2015, inițierea unei proceduri de achiziție publică, are loc exclusiv prin aplicarea principiului asumării de către autoritatea contractantă a răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică, or aceasta este esențială pentru asigurarea profesionalismului, legalității, tratamentului egal imparțialității și independenței deciziilor adoptate pe parcursul derulării acestui proces, principiul dat, presupunând inclusiv și obligația de a raporta și a de răspunde pentru consecințele acțiunilor și deciziilor luate.</p> <p>Subsecvent, pct. 20 subpct. 6) din Regulamentul cu privire la activitatea grupului de lucru pentru achiziții publice, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 667 din 27.05.2016 prevede că grupul de lucru examinează, evaluează și compară ofertele operatorilor economici prezentate în cadrul</p>
--------------------------------------	--

	<p>procedurilor de achiziție publică, respectiv, ține de competența grupului de lucru de a examina și evalua ofertele depuse în cadrul procedurii de achiziție și să stabilească corespunderea sau necorespunderea acestora reieșind din cerințele prevăzute în invitația de participare, și în consecință să emită o decizie în acest sens, în conformitate cu prevederile legislației în vigoare, iar conform art. 86 alin. (3) din aceeași lege, Agenția examinează din punctul de vedere al legalității și temeiniciei actul atacat prin prisma pretențiilor înaintate și argumentelor prezentate de părți. Astfel, reieșind din cele expuse, Agenția va admite pretențiile operatorului economic „DIAMEDIX IMPEX” SRL, iar autoritatea contractantă urmează să reevalueze oferta acestuia, în conformitate cu cerințele specificate în documentația de atribuire și prevederile legislației în vigoare.”</p> <p>Astfel, prin Decizia ANSC nr. 03D-3-21 din 04.01.2021, a fost (2) admisă contestația nr. 02/1197/20 din 04.12.2020, depusă de către „DIAMEDIX IMPEX” SRL pe marginea procedurii de achiziție publică nr. MD1602657962830 din 05.11.2020; (3) anulată decizia nr. 26 din 30.11.2020 privind anularea procedurii de achiziție publică nr. MD-1602657962830 din 05.11.2020, în partea ce ține de lotul nr. 6 „Analizator cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens”, cât și în partea ce ține de respingerea ofertei „DIAMEDIX IMPEX” SRL, inclusiv toate actele subsecvente acesteia în partea ce țin de lotul nominalizat; (4). Obligată IMSP AMT Buiucani, ca măsură de remediere, în termen de până la 10 zile de la primirea prezentei decizii, să reevalueze oferta prezentată de către „DIAMEDIX IMPEX” SRL la lotul nr. 6, în cadrul procedurii de achiziție publică nr. MD-1602657962830 din 05.11.2020, cu luarea în considerare a constatărilor din partea motivată a prezentei decizii.</p>
<b>Modificările operate</b>	<p>Se reevaluiază oferta prezentată de către „DIAMEDIX IMPEX” SRL la lotul nr. 6. Se admite ca fiind corespunzătoare oferta prezentată de către „DIAMEDIX IMPEX” SRL la lotul nr. 6. Se desemnează ca fiind câștigătoare oferta prezentată de către „DIAMEDIX IMPEX” SRL la lotul nr. 6.</p>

**În urma examinării și evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire, în baza deciziei grupului de lucru nr. 26 Din 13.01.2020, s-a decis atribuirea contractului de achiziție publică:**

Denumirea lotului	Operatorul economic desemnat câștigător	Cantitatea	Prețul unitar fără TVA	Prețul total fără TVA	Prețul total cu TVA
<b>Lotul 6. Analizatorul cu chemiluminiscenta Immulite 200Xpi Siemens</b>	DIAMEDIX IMPEX” SRL	1 buc	640296,00	640296,00	<b>696324.48</b>

**Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:**

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
<b>PoseidonGrup SRL</b>	Nr. 14 din 14.01.2021	<i>vmitronici@yahoo.com</i>
<b>Intermed SRL</b>	Nr. 14 din 14.01.2021	<i>artur@gbg.md</i>
<b>Diamedix Impex SRL</b>	Nr. 14 din 14.01.2021	<i>dorel.turcanu@diamedix.ro</i>

Toate modificările efectuate sunt pe suport de hartie, deoarece la momentul modificărilor este trimisa scrisoare catre Ministerul Finantelor, pentru a permite intoarcerea statutului in evaluare si cu acceptul ANSC, de a efectua toate modificarile pe suport de hartie.

**Grupul de lucru a respectat termenul de așteptare pentru încheierea contractului de:**

<b>În cazul în care valoarea estimată a contractului este mai mică decât pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice</b>	<input type="checkbox"/> 6 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax
	<input type="checkbox"/> 11 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax
<b>În cazul în care valoarea estimată a contractului este egală sau mai mare decât</b>	<input type="checkbox"/> 11 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax

pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice

16 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax

**Notă\*** Calcularea termenelor prevăzute de Legea nr. 131 din 03.07.2016, inclusiv a termenelor de așteptare, se efectuează în conformitate cu prevederile TITLULUI IV Capitolul I (Calcularea Termenului) al Codului Civil, și implicit, art. 261 (1), 264 (4) și 265.  
Contractele de achiziție încheiate:

Nr. d/o	Denumirea operatorului economic,	Numărul contra	Data contractului	Valoarea contractului		Termenul de valabilitate a contractului
				fără TVA	cu TVA	
1	DIAMEDIX IMPEX” SRL	26.3	14.01.2020	640296,00	696324.48	31.12.2021

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

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

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții:

LILIANA IASAN



(Semnătura)