

CENTRUL NAȚIONAL DE
TRANSFUZIE A SÂNGELUI

str. Academiei nr.11
MD-2028, mun. Chișinău,
Tel. +373 22109080; Fax +373 22109085;
Fax. +373 222251; 22 109070
www.cnts.md, e-mail: singe@ms.md



НАЦИОНАЛЬНЫЙ ЦЕНТР
ПЕРЕЛИВАНИЯ КРОВИ

ул. Академическая, № 11
MD-2028, мун. Кишинэу,
Тел.+373 22109080; Факс+373 22109085;
Факс. +37322225107; 22 109070
www.cnts.md, e-mail: singe@ms.md

03.10.19 nr. 01-14/1433

la nr. _____ din _____

"CONSIT PRO" S.R.L.

str. Frumoasa 71,
MD-2021, mun. Chișinău

Prin prezenta, Centrul Național de Transfuzie a Sângelui vă informează că în urma Licităției deschise nr. ocds-b3wdp1-MD-1566576369738 din 30 septembrie 2019 privind achiziționarea Serviciilor de proiectare pentru lucrări de reconstrucție a secției de producere a preparatelor sanguine și evaluării ofertelor prezentate de către participanți, prin decizia Grupului de lucru responsabil de achiziții la Centrul Național de Transfuzie a Sângelui consemnată în procesul verbal nr. ocds-b3wdp1-MD-1566576369738/001, aprobat la 03.10.2019 a decis de a desemna câștigătoare oferta **"INOXPA SOLUTIONS" S.R.L.**

În baza art. 31 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 cu privire la „achizițiile publice” toți Operatorii economici care au participat la Concurs sunt în drept a solicita informații cu privire la decizia Grupului de lucru.

Grupul de lucru responsabil de achiziții al Centrului Național de Transfuzie a Sângelui a constatat că oferta operatorului economic "CONSIT PRO" S.R.L. nu corespunde cerințelor înaintate în concurs din următoarele considerente:

I. Criteriul de calificare Experiență similară în corespunde cerințelor lit. a). p.15.1. din IPO.

În urma examinării Declarației privind experiența similară prezentate de către **"CONSIT PRO" S.R.L.** sa constatat faptul că experiența prezentată de operatorul economic **nu corespunde cerințelor lit. a). p.15.1. din IPO**, autoritatea contractantă a solicitat o listă a lucrărilor similare executate în ultimii 5 ani pentru cele mai importante lucrări efectuate în conformitate cu normele profesionale din domeniu și dacă au fost duse la bun sfârșit și/sau implementate lucrări de proiectare a condițiilor GMP de producere medicamente, însă **"CONSIT PRO" S.R.L.** la capitolul respectiv nu are experiență în lucrări de proiectare pentru producerea de medicamente conform cerințelor GMP, stipulate în ordinul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor medicale nr.24 din 04.04.2013 "Cu privire la Ghidul privind buna practică de fabricație a medicamentelor (GMP) de uz uman". **"CONSIT PRO" S.R.L.** a prezentat ca experiență lucrări de proiectare realizate pentru instituții medico-sanitare, genul de activitate a căroră nu ține de fabricația medicamentelor de uz uman, inclusiv soluții injectabile și perfuzabile.

II. Criteriu disponibilitate personal de specialitate propus pentru implementarea contractului, în corespundere cu cerințele lit. b). p.15.1. din IPO.

În urma examinării Declarație privind personalul de specialitate și/sau a experților propus/propuși pentru implementarea contractului prezentate de către "CONSIT PRO" S.R.L. sa constatat faptul că personalul propus de operatorul economic **nu corespunde cerințelor lit. b). p.15.1. din IPO.** Autoritatea contractantă a solicitat pregătirea profesională și calificarea personalului de conducere, precum și ale persoanelor responsabile pentru execuția documentației de proiect cu o experiență similară în domeniul proiectării condițiilor de fabricație a produselor biomedicale din sânge sau medicamente de uz uman, în corespundere cu regulile de bune practici privind igiena și procesul de fabricație conform normelor naționale și/sau internaționale, asigurând ca producerea de preparate biomedicale să se desfășoare în condiții de igienă și fabricație corespunzătoare executată. **"CONSIT PRO" S.R.L. nu prezintă astfel de calificări, dar nici experiență în proiecte similare, ce ar indica indirect capacitatea de proiectare solicitată de autoritatea contractantă.**

III. Criteriul prezentarea conceptului și schiței preventive de proiect ca dovadă de vizitare și informare prealabilă a specificului activității de proiectare, conform cerințelor p.3.20 din FDA.

În urma examinării conceptului și schiței preventive de proiect conform p.3.20 din FDA prezentate de către "CONSIT PRO" S.R.L. sa constatat că **conceptul lipsește (nu a fost prezentat, inclusiv și după solicitarea suplimentară prin scrisoarea CNTS nr. 01-14/1404 din 30.09.2019), iar schița preventivă de proiect nu corespunde cerințelor condițiilor de fabricație a medicamentelor conform normelor GMP.** Operatorul economic a prezentat schema de dislocare încăperi prezentă actualmente în secția de producere preparate sanguine, considerând că sunt nevoie de suplimentare doar cu 2 ascensoare pe lângă o unitate existentă la moment, și 2 pass boxuri, ce demonstrează că nu au studiat normele naționale (ordinul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor medicale nr.24 din 04.04.2013 "Cu privire la Ghidul privind buna practică de fabricație a medicamentelor (GMP) de uz uman") și/sau internaționale de asigurare GMP în fabricația medicamentelor de uz uman, confirmând indirect lipsă de experiență similară și specialiști calificați în domeniul dat.

Director



Svetlana Cebotari