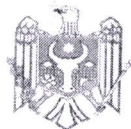


CENTRUL NAȚIONAL DE
TRANSFUZIE A SÂNGELUI

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

03.10.19 nr. 01-14/1432

la nr. _____ din _____



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

"VERILARPROIECT" S.A.

str. Academiei 17/a,
MD-2028, 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 "VERILARPROIECT" S.A. 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 "VERILARPROIECT" S.A. 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 "VERILARPROIECT" S.A. 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". "VERILARPROIECT" S.A. a prezentat ca experiență lucrări de proiectare

realizate doar pentru o singură instituție medico-sanitară, genul de activitate a căreia 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 "VERILARPROIECT" S.A. 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. Deși operatorul economic a prezentat scrisoarea nr. 123 din 01 octombrie 2019 (nesolicitată de autoritatea contractantă) potrivit căreia î-și asumă responsabilitatea contractuală în procesul de elaborare a proiectului de consultare cu specialiștii Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, acesta reconfirmă repetat că **nu corespunde cerințelor pct. 15.1, lit. b),** și anume persoanele responsabile pentru execuția documentației de proiect, inclusiv și pentru personalul companiilor subcontractante, arhitectului șef, inginerului șef, etc., atestați conform legislației în vigoare (confirmat prin certificat de atestare profesională) la nivel național și/sau european, 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, asigurând siguranța, ca producerea de preparate biomedicale să se desfășoare în condiții de igienă și fabricație corespunzătoare executată", ori genul de activitate a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale nu ține de proiectarea 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, regulile acestea în acest domeniu fiind reflectate în nr.24 din 04.04.2013 "Cu privire la Ghidul privind buna practică de fabricație a medicamentelor (GMP) de uz uman". Operatorul economic, **reconfirmă indirect lipsă de experiență similară și specialiști calificați în domeniul dat.**

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 Declarație privind personalul de specialitate și/sau a experților propus/propuși pentru implementarea contractului prezentate de către "VERILARPROIECT" S.A. 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. Deși operatorul economic a prezentat scrisoarea nr. 123 din 01 octombrie 2019 (nesolicitată de autoritatea contractantă) potrivit căreia î-și asumă responsabilitatea contractuală în procesul de elaborare a proiectului de consultare cu specialiștii Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale, acesta reconfirmă repetat că **nu corespunde cerințelor pct. 15.1, lit. b)**, și anume persoanele responsabile pentru execuția documentației de proiect, inclusiv și pentru personalul companiilor subcontractante, arhitectului șef, inginerului șef, etc., atestați conform legislației în vigoare (confirmat prin certificat de atestare profesională) la nivel național și/sau european, 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, asigurând siguranța, ca producerea de preparate biomedicale să se desfășoare în condiții de igienă și fabricație corespunzătoare executată”, ori genul de activitate a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale nu ține de proiectarea 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, regulile acestea în acest domeniu fiind reflectate în nr.24 din 04.04.2013 ”Cu privire la Ghidul privind buna practică de fabricație a medicamentelor (GMP) de uz uman”. Operatorul economic, **reconfirmă indirect lipsă de experiență similară și specialiști calificați în domeniul dat.**

Director

Svetlana Cebotari

A efectuat, secretarul grupului de lucru, tel: 079557265