



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA
**CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Grigore Vieru 22/2,
tel./fax 0(22) 222 245, e-mail: office@capcs.md

Nr. Rg02-3227 din ” 13 ” 10 2021

FARMINA SRL
tender@farmina.md

Prin prezenta, grupul de lucru pentru achiziționarea dispozitivelor medicale în cadrul Centrului pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (CAPCS), urmare a desfășurării procedurii de achiziție publică LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1628083880120 din 13.09.2021 privind ” *Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022*”, Vă comunică că la data de 04.10.2021 a fost solicitat prin intermediul scrisorii RG02-3008, să se prezinte rapoartele testării sau certificate emise de către organe abilitate (altele decât producătorul) care să confirme că bunurile oferite au fost supuse metodelor de încercare și sunt fabricate conform SM SR EN 14079:2003 pentru loturile nr.1-4 și 46.

Ca răspuns la solicitarea grupului de lucru CAPCS, a fost atașat la demersul nr.192/21 din 01.10.2021, certificate de analiză emise de producător.

Conform prevederile art. 37 alin. (13) din Legea nr. 131/2015 conform căroră „Un mijloc adecvat de a dovedi conformitatea cu specificațiile tehnice solicitate îl poate reprezenta dosarul tehnic al producătorului sau un raport de încercare/testare emis de un organism recunoscut, cum ar fi, după caz, un laborator neutru de încercări și calibrare sau un organism de certificare și inspecție care asigură respectarea standardelor naționale/europene aplicabile. Autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificate emise de organisme recunoscute în oricare dintre statele membre ale Uniunii Europene”, cât și ale art. 69 alin. (3) din aceeași lege conform căroră la etapa examinării, evaluării și comparării ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să solicite ofertantului doar explicații scrise asupra ofertei sale, dacă informațiile și documentele prezentate sunt incomplete, sau, după caz, documentele justificative aferente DUAE.

Ținând cont de solicitarea ca produsele să fie fabricate conform SM SR EN 14079:2003, această cerință poate fi demonstrată doar în urma unor analize și încercări a bunurilor finite în laboratoare autorizate și recunoscute, iar producătorul poate declara fabricarea bunurilor conform standardelor europene, doar în cazul existenței unor rapoarte de analiză preventive. La momentul evaluării ofertelor operatorul economic este obligat să prezinte rapoartele de încercări care să demonstreze calitatea produselor care urmează să fie achiziționate.

Standardele europene (EN) este o expresie a cerințelor pentru produse, procese sau servicii pentru a îndeplini cerința de adecvare pentru un anumit scop. Standardele sunt elaborate de organizații private de standardizare, de obicei la inițiativa părților interesate care consideră că este necesar să se aplice un standard. Utilizarea standardelor dovedește că produsele și serviciile ating un anumit nivel de calitate, siguranță și fiabilitate.

Totodată pentru loturile nr.13, 14, 19 și 20, prin scrisoarea nr. Rg02-3095 din 04.10.2021 s-a solicitat să se indice care este modelul bunurilor care urmează să fie livrate, în cazul în care oferta propusă va fi desemnată câștigătoare, ținând cont că la solicitarea precedentă din 29.09.2021 s-a rugat prezentarea pozei ambalajului/cutiei în care urmează să fie livrate bunurile, în cazul în care oferta propusă va fi desemnată câștigătoare și s-a transmis poze a unor bunuri cu altă marcă comercială decât cea propusă în Formularul Specificației Tehnice F4.1.

Prin demersul nr.193/21 din 05.10.2021, compania Dvs a indicat că vor fi livrate alte produse cu altă marca comercială decât cea indicată în Formularul Specificației Tehnice F4.1.

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

Loturile nr.1-4 și 46:

- S-a solicitat produsului să fie fabricat conform standardului SM SR EN 14079:2003, însă nu s-a oferit nici o dovada a acestei cerințe.

Loturile nr.13, 14, 19 și 20:

Ține să vă informeze că compania Dvs a modificat oferta după termenul-limită de depunere a ofertelor, în parte ce ține de marca comercială care urmează să fie livrate în caz de desemnare ca ofertă câștigătoare. În Documentația de atribuire nu a fost indicat că se acceptă modificări de ofertă sau oferte alternative.

Lotul nr.38:

Mostra propusă pentru lotul dat nu corespunde ofertei și anume s-a solicitat Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½ 0,9x40mm, sterila, s-a oferit Seringa, cu ac, 20ml,3 compon, ac 21Gx1½ 0,8x40mm, sterila.

Lotul nr.44:

S-a solicitat ca produsele să fie Ambalate și etichetate conform Directivei 93/42/CEE (modificată prin Directiva 2007/47/CE), cu indicarea denumirii și adresei producătorului, denumirea și codul produsului, numărului lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului, țara de origine, metoda de sterilizare, iar pe mostra propusă pentru lotul dat **nu sunt indicate denumirea și adresa producătorului, numărul lotului, data fabricării lotului, data expirării lotului.**

În contextul celor relatate, în temeiul art.17 alin. (5) al legii 131/2015 privind achizițiile publice, ofertantul/candidatul este descalificat în cazul în care nu suplimentează, nu prezintă clarificări sau nu completează informațiile sau documentele solicitate de autoritatea contractantă în termenele stabilite de aceasta (minimum 3 zile lucrătoare sau, în cazul în care procedura folosită este cererea ofertelor de prețuri, minimum o zi lucrătoare) și în temeiul art. 69 alin. (6) lit. b) al Legii nr. 131 din 03.07.2015 ”privind achizițiile publice” oferta Dvs. nu a fost acceptată din motiv că nu corespunde cerințelor expuse în documentația de atribuire.

Vă mulțumim pentru participare.

Cu respect,

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



Ala GOJAN