



MD-2001, mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt 124, et. 4,
tel: 022 820652, fax: 022 820651, e-mail: contestatii@ansc.md

DECIZIE

Nr. 03D-106-22 Data: 25.02.2022

privind soluționarea contestațiilor formulate de către „Ecochimie” SRL și „Farmina” SRL, înregistrate la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor cu nr. 02/60/22 la data de 02.02.2022 și respectiv cu nr. 02/66/22 la data de 04.02.2022 pe marginea procedurii de achiziție publică nr. MD-1635779759175 din 29.12.2021

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor a examinat contestațiile nr. 02/60/22 din 02.02.2022, depusă de către „Ecochimie” SRL, adresa: , bd. , bir. , număr de identificare (IDNO): , tel.: , e-mail: și nr. 02/66/22 din 04.02.2022, depusă de către „Farmina” SRL, adresa: mun., str, număr de identificare (IDNO): , tel.: , e-mail: pe marginea rezultatelor desfășurării procedurii de achiziție publică nr. MD-1635779759175 din 29.12.2021, privind achiziția centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT), inițiată de către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (în continuare - CAPCS), adresa: mun. Chișinău, bd. Gr. Vieru 22/2, număr de identificare (IDNO): 1016601000212, tel.: 022222445, e-mail: office@capcs.md, dispozitive@capcs.md.

În scopul examinării contestației, Agenția a organizat la data de 16.02.2022 ora 13:30, ședința deschisă la care au participat reprezentanții contestatorilor, ai autorității contractante și ai operatorului economic desemnat câștigător.

Pretențiile contestatorului „Ecochimie” SRL:

În calitatea sa de persoană interesată în cadrul procedurii de achiziție publică nr. MD-1635779759175 din 29.12.2021, „Ecochimie” SRL formulează următoarele pretenții:

„Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate în calitate de autoritate contractantă pe data de 01.11.2021 a publicat procedura de achiziție prin licitație deschisă privind „Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT)”.

Ecochimie SRL în calitate de ofertant a depus ofertă pentru loturile nr. 6, 7, 9, 10, 11, 12 și 13, din acest considerent pretențiile invocate se vor limita la aceste loturi, pe motivul existenței interesului de atribuire a contractelor de achiziție prin depunerea ofertei la procedura de achiziție.

În conformitate cu Documentația de atribuire, autoritatea contractantă a solicitat ca criteriu de evaluare tehnică a ofertei „În cazul în care produsul deține un cod de catalog

a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificației Tehnice”. Acest criteriu de evaluare este prevăzut în specificația tehnică solicitată, respectiv este obligatoriu pentru participanții la procedura de achiziție – pentru autoritatea contractantă la etapa evaluării ofertelor și pentru ofertanți la etapa pregătirii ofertelor.

Pe data de 26.01.2022 prin scrisoarea nr. RG02-183 Ecochimie SRL a fost informată despre rezultatul evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de achiziție nr. ocdb3wdp1-MD-1635779759175 privind Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT).

Urmare a verificării ofertelor acceptate și desemnate câștigătoare prin contrapunerea cerințelor solicitate cu datele completate în ofertă s-a constatat că ofertantul Dita Estfarm SRL a completat oferta contrar cerinței solicitate de autoritatea contractantă, și anume nu a completat codul de referință a bunului în formularul specificația tehnică. Coloana nr. 3 – Modelul articolului – conține denumirea bunului fără a fi menționat codul de referință din catalogul producătorului. Reamintim că, indicarea codului de referință în ofertă este o cerință obligatorie în situația din speță, mai mult că producătorul bunurilor oferite de către Dita Estfarm SRL a atribuit coduri de referință bunurilor oferite în cadrul licitației. Consecvent, considerăm că ofertantul era obligat să completeze corect oferta, respectiv să indice în formularul ofertei modelul bunului oferit prin completarea codului de referință a bunului. Documentele tehnice atașate la ofertă demonstrează că bunurile oferite sunt identificate prin coduri de referință individualizate, astfel ofertantul a avut posibilitatea să identifice bunurile oferite, însă din motive necunoscute nu a procedat astfel.

Spre exemplu: lotul nr. 6 – bunul oferit corespunde codului de referință 01001, lotul nr. 7 – bunul oferit corespunde codului de referință 01102, lotul nr. 8 - bunul oferit corespunde codului de referință S32202140 , lotul nr. 9 - bunul oferit corespunde codului de referință 01007 ș.a.m.d.

Conform anunțului de participare, la loturile nr. 6, 7, 9, 10, 11, 12 și 13 autoritatea contractantă a solicitat seringi din 3 componente (piston, corp, garnitură). Pe piața farmaceutică există diferite tipuri de seringi, însă la caz se accentuează seringile din 3 componente și 2 componente. La cele din urmă lipsește garnitura.

Acest aspect, constituie element important de evaluare a corespunderii specificației tehnice declarate în ofertă cu parametri tehnici reali a bunului ofertat. Revenind la documentația de atribuire, acest exercițiu poate fi realizat prin verificarea parametrilor tehnici a bunului corespunzător codului de referință. Mai mult, conform documentației tehnice a producătorului, acesta produce seringi cu ac de două tipuri: 2 componente și 3 componente. Astfel, indicarea codului de referință în cazul din speță este obligatorie pentru demonstrarea corespunderii tehnice a bunului oferit, în caz contrar oferta nu poate

fi considerată ca fiind fermă, univocă, serioasă și completă.

La etapa evaluării ofertelor Autoritatea contractantă nu a aplicat uniform criteriile de evaluare solicitate față de ofertele depuse, astfel ofertanții nu au fost puși pe picior de egalitate, ofertele fiind evaluate cu încălcarea principiului concurenței loiale între participanți.

Ca urmare a celor menționate solicităm:

- suspendarea deciziei grupului de lucru din 25.01.2022 de evaluare a ofertelor depuse în cadrul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 privind Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT)

- anularea parțială a deciziei grupului de lucru din 25.01.2022 în partea ce ține de atribuirea loturilor nr. 6, 7, 9, 10, 11, 12 și 13 ofertantului Dita Estfarm SRL

- obligarea grupului de lucru din cadrul CAPCS să reevalueze ofertele depuse pentru loturile nr. 6, 7, 9, 10, 11, 12 și 13 în cadrul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 privind Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT)”

Pretențiile contestatorului „Farmina” SRL:

În calitatea sa de persoană interesată în cadrul procedurii de achiziție publică nr. MD-1635779759175 din 29.12.2021, „Ecochimie” SRL formulează următoarele pretenții:

„Pe data de 01.11.2021 pe platforma <https://mtender.gov.md/> a fost publicată procedura de achiziție de tip LICITAȚIE PUBLICĂ privind „Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT)”.

În conformitate cu Documentația de atribuire, autoritatea contractantă a solicitat ca criteriu de evaluare tehnică a ofertei „În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificației Tehnice”. Acest criteriu de evaluare este prevăzut în specificația tehnică solicitată, respectiv este obligatoriu pentru participanții la procedura de achiziție – pentru autoritatea contractantă la etapa evaluării ofertelor și pentru ofertanți la etapa pregătirii ofertelor.

Pe data de 26.01.2022 prin scrisoarea nr. Rg02-183 “Farmina” SRL a fost informată despre rezultatul evaluării ofertelor depuse în cadrul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 privind Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT).

Urmare a verificării ofertelor acceptate și desemnate câștigătoare prin contrapunerea cerințelor solicitate cu datele completate în ofertă s-a constatat că

oferantului Dita Estfarm SRL a completat oferta contrar cerinței solicitate de autoritatea contractantă, și anume nu a completat codul de referință a bunului în formularul specificația tehnică pentru loturile 6 - 13. Coloana nr. 3 – Modelul articolului – conține denumirea bunului fără a fi menționat codul de referință din catalogul producătorului. Reamintim că, indicarea codului de referință în ofertă este o cerință obligatorie în situația din speță, mai mult că producătorul bunurilor oferite de către Dita Estfarm SRL a atribuit coduri de referință bunurilor oferite în cadrul licitației. Consecvent, considerăm că ofertantul era obligat să completeze corect oferta, respectiv să indice în formularul ofertei modelul bunului oferit prin completarea codului de referință a bunului. Documentele tehnice atașate la ofertă demonstrează că bunurile oferite sunt identificate prin coduri de referință individualizate, astfel ofertantul a avut posibilitatea să identifice bunurile oferite, însă din motive necunoscute nu a procedat astfel.

Spre exemplu: lotul nr. 8 - bunul oferit corespunde codului de referință S32202040.

Acest aspect, constituie element important de evaluare a corespunderii specificației tehnice declarate în ofertă cu parametrii tehnici reali a bunului oferit. Revenind la documentația de atribuire, acest exercițiu poate fi realizat prin verificarea parametrilor tehnici a bunului corespunzător codului de referință. Indicarea codului de referință în cazul din speță este obligatorie pentru demonstrarea corespunderii tehnice a bunului oferit, în caz contrar oferta nu poate fi considerată ca fiind fermă, univocă, serioasă și completă.

La etapa evaluării ofertelor Autoritatea contractantă nu a aplicat uniform criteriile de evaluare solicitate față de ofertele depuse, astfel ofertanții nu au fost puși pe picior de egalitate, ofertele fiind evaluate cu încălcarea principiului concurenței loiale între participanți.

Reieșind din cele menționate,

Solicităm:

- 1. Admiterea prezentei contestației*
- 2. Suspendarea deciziei grupului de lucru din 25.01.2022 de evaluare a ofertelor depuse în cadrul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 privind Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT) - anularea parțială a deciziei grupului de lucru din 25.01.2022 în partea ce ține de atribuirea lotului nr. 8 ofertantului Dita Estfarm SRL*
- 3. Obligarea grupului de lucru din cadrul CAPCS să reevalueze ofertele depuse pentru lotul nr. 8 în cadrul procedurii de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 privind Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT).”*

Argumentele autorității contractante:

CAPCS, prin punctul său de vedere expus în scrisoarea cu nr. Rg02-666 din 11.02.2022, în susținerea deciziei sale, comunică următoarele:

„...Potrivit atribuțiilor ce-i revin autorității contractante, conform HG nr. 1128/10.10.2016, CAPCS a examinat ofertele prezentate în cadrul procedurii de achiziție, prin prisma documentelor prezentate în ofertă și cu respectarea criteriilor și cerințelor față de bunurile care urmează a fi achiziționate expuse în documentele licitației la rubricile criterii și cerințe de calificare, lista de bunuri și specificații tehnice.

...Totodată, formularul specificațiilor tehnice prezintă clar Denumirea produsului ceea ce face posibilă evaluarea ofertei din punct de vedere tehnic și determinare corespunderii cerințelor tehnice solicitate în documentația de atribuire, iar clarificările pe marginea ofertei sunt contrar prevederilor art. 17 alin. (4) și art. 69 alin. (4) din legea sus menționată, potrivit cărora autoritatea contractantă solicită ofertantului să suplimenteze, să clarifice sau să completeze informațiile sau documentele corespunzătoare, respectând principiul transparenței și cel al tratamentului egal, mai mult decât atât autoritatea contractantă nu va admite modificări ale ofertei, ce ar face ca oferta să corespundă unor cerințe cărora inițial nu le corespundea, fapt confirmat și prin deciziile Agenției Naționale de Soluționarea Contestațiilor emise anterior pe aspectul dat.

La adoptarea decizie din 25.01.2022 s-a luat în considerare prevederile art. 40 alin. (1) din Legea nr. 131/2015, potrivit cărora autoritatea contractantă are obligația de a stabili în documentația de atribuire orice cerință, criteriu, regulă și alte informații necesare pentru a asigura ofertantului o informare completă, corectă și explicită cu privire la modul de aplicare a procedurii de atribuire, cât și dispozițiile pct. 27 subpct. 1), pct. 28 subpct. 1) și subpct. 5), pct. 29 subpct. 1) și subpct. 3) din Regulamentul cu privire la activitatea grupului de lucru pentru achiziții, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 10 din 20.01.2021, conform cărora grupul de lucru examinează și concretizează necesitățile autorității contractante de bunuri, lucrări și servicii, coordonându-le în limitele mijloacelor financiare repartizate în acest sens, precum și elaborează documentația de atribuire și alte documente aplicabile în cadrul procedurilor de achiziție publică în conformitate cu documentațiile standard aprobate.

Având în vedere prevederile normelor menționate, oportunitatea achiziționării de bunuri de o anumită calitate, specificațiile tehnice impuse pentru acestea, precum și condițiile/termenii de livrare ale acestora sunt stabilite de fiecare autoritate contractantă în parte în funcție de necesitățile obiective ale acesteia.

Subsecvent, art. 44 alin. (1) din Legea nr. 131/2015 prevede că ofertantul are obligația de a elabora oferta în conformitate cu prevederile din documentația de atribuire, iar potrivit art. 69 alin. (6) lit. b) din legea prenotată, autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care aceasta nu corespunde cerințelor expuse în documentația de atribuire.

Astfel, din aceste prevederi rezultă clar că autoritatea contractantă este obligată să evalueze oferta depusă în strictă conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire și nu pot exista abateri în acest sens.

Totodată, se reține că pct. 19 din Documentația Standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri, aprobată prin Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 173/2018, la caz documentația de atribuire, prevede că, pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV, iar pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul Specificații tehnice și Specificații de preț.

Conform, pct. 33 din documentația menționată supra stabilește că aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei. Se consideră conformă cerințelor oferta care corespunde tuturor termenilor, condițiilor și specificațiilor din documentele de atribuire, neavând abateri esențiale sau având doar abateri neînsemnate, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ofertei.

În calitatea sa de persoană interesată în cadrul procedurii de achiziție publică, contestatarii ICS "Farmina" SRL și Ecochimie SRL critică decizia autorității contractante din 25.01.2022, pentru loturile nr. 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13 motivată prin faptul că operatorul economic Dita EstFarm SRL nu a completat codul de referință a bunului în formularul specificația tehnică, iar coloana nr. 3 conține denumirea bunului fără a fi menționat codul de referință.

Procedând la examinarea în fond a contestațiilor, comunicăm următoarele:

La caz, CAPCS reține prevederile art. 37 alin. (1) din Legea nr. 131/2015 conform cărora 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.

Drept urmare, având în vedere prevederile normelor menționate, CAPCS apreciază că oportunitatea achiziționării de bunuri de o anumită calitate, precum și specificațiile tehnice impuse pentru acestea, sunt stabilite de fiecare autoritate contractantă în parte în funcție de necesitățile obiective ale acesteia.

În fapt, CAPCS reține că autoritatea contractantă a efectuat descrierea bunului ce urmează a fi achiziționat, detaliind cerințele tehnice pentru fiecare componentă în parte, respectiv, au fost solicitate următoarele cerințe tehnice relevante speței:

| Nr. Lot | Denumire Lot | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă |
|------------|-----------------|---|
| | | |

| | | |
|---|--|---|
| 6 | <p>Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila</p> | <p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <p>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 sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p> |
| 7 | <p>Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila</p> | <p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p> |

| | | |
|---|---|--|
| 8 | <p>Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterila,</p> | <p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 20Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, aprotogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC; - ambalate individual <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/ descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p> |
| 9 | <p>Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila,</p> | <p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 20 ml sau 24 ml, - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, aprotogene - produs latex free; - Amboul trebuie plasat EXCENTRIC - ambalate individual <p>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 sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz)</p> <p>Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p> |

| | | |
|----|--|---|
| 10 | Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterila | <p>Seringi sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1 - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională). cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p> |
| 11 | Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterila, | <p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 2 ml sau 3 ml, - ac 23Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p> |

| | | |
|----|--|--|
| 12 | Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterila, | <p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1¼ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparenta - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <p>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 sau HG 702 din 11 iulie 2018</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p> |
| 13 | Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterila | <p>Seringă sterilă, jetabilă</p> <ul style="list-style-type: none"> - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 5 ml sau 6 ml, - ac 22Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip - transparentă - gradație din ml în ml, gradația marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etanșare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluxarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual <p>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.</p> <p>Pe ambalajul produsului să fie indicate Pictogramele adecvate de performanță și trimiterea la standardul EN (după caz) Mostre - Se vor prezenta 2 buc. ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale Înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale a Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale să se prezinte - extras din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale avizat cu ștampila umedă.</p> <p>*Pentru dispozitivele medicale neînregistrate în Registrul de Stat se vor prezenta următoarele documente: a) Certificat CE sau Declarație de conformitate în funcție de evaluarea conformității cu anexele corespunzătoare pentru produsul dat. b) Certificat ISO 13485 și/sau ISO 9001 (în dependență de categoria produsului).</p> <p>*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice"</p> |

În context, CAPCS reține că autoritatea contractantă nu a respins oferta contestatorului, întemeindu-și decizia pe faptul că „Dita EstFarm” SRL în atașamentele din ofertă a indicat modelul oferit care poate fi regăsit cu ușurință conform denumirii din coloana nr. 3 (poate fi identificat doar un singur model, fapt confirmat și de contestatari).

La acest aspect, urmează de reținut că potrivit pct. 19 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri, aprobată prin Ordinul Ministrului

Finanțelor nr. 173 din 05.10.2018, la caz documentația de atribuire, pentru a stabili conformitatea bunurilor cu cerințele documentelor de atribuire, ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, dovezi documentare ce atestă faptul că bunurile se conformează condițiilor de livrare, specificațiilor tehnice și standardelor specificate în CAPITOLUL IV, respectiv, potrivit pct. 19.2., pentru a demonstra conformitatea tehnică a bunurilor propuse, cantităților propuse și a termenelor de livrare, ofertantul va completa Formularul „Specificații tehnice” (F4.1) și „Specificații de preț” (F4.2).

De asemenea, ofertantul va include documentație de specialitate, desene, extrase din cataloage și alte date tehnice justificative, după caz”.

Astfel, se reține că, potrivit formularului F4.1 „Specificații tehnice” aferent loturilor contestate, deus de către „Dita EstFarm” SRL, ultimul a indicat „Țara de origine” și „Producătorul” iar la „Modelul articolului” a indicat denumirea bunului.

Prin urmare, la caz, sunt incidente prevederile art. 69 alin. (3) din Legea nr. 131/2015, potrivit căruia, 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.

Astfel, în aprecierea CAPCS, odată indicat denumirea bunului, producătorul bunului ce face obiectul contractului în formularul ofertei, modelul ce se regăsește în ofertă (catalog, specificație tehnică de la producător, datasheet) constituie element ce poate fi clarificat fără a afecta esența ofertei.

La caz, reieșind din cele constatate, CAPCS a luat în considerare prevederile art. 69 alin. (3) din Legea nr. 131/2015, potrivit căruia 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.

Totodată, alin. (5) al aceluiași articol prevede că autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentației de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei.

Astfel, reieșind din cele constatate supra, CAPCS apreciază critic acțiunea de a respinge oferta operatorului economic clasat pe primul loc doar pe motivul neincluzerii codului dar denumirii, întrucât aceasta este disproporționată și contrară principiului de utilizare eficientă a banilor publici, în măsura care clarificarea modelului ofertat pentru seringi, nu afectează esența ofertei, or bunul ofertat de fapt este descris tehnic și conține model în documentele din ofertă altele decât Formularul „Specificații tehnice” (catalog, specificație tehnică de la producător, datasheet).

*Referitor la pretenția contestatorilor, privind respingerea ofertei clasate pe primul loc după preț, CAPCS reține că autoritatea contractantă în anunțul de participare, relevant speței a solicitat: „*Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de catre producator, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice.”.*

Astfel, examinând documentele ofertei operatorului economic „Dita EstFarm” SRL, depuse prin intermediul SIA „RSAP”, CAPCS constată că acesta la ofertă pentru loturile nr. 6, 7, 10, 11, 12 și 13 a atașat fișierul „sila tehnoloji_enjektör 1783-mdd-155 rev 02 en.semnat”, pentru lotul nr. 8 a atașat fișierul „tds 20ml 20g 1.5in luer slip.semnat”, iar pentru lotul nr. 9 a atașat fișierul „tds 20ml 21g 1.5in luer slip.semnat”, în care se regăsesc mențiuni privind specificații tehnice ale bunurilor propuse și Modelul articolului litigant conform denumirii din colane nr. 3 a Formularului „Specificații tehnice”.

În acest context, CAPCS apreciază că la etapa evaluării ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul, de a solicita de la operatorii economici explicații scrise asupra ofertei, dacă informațiile sunt incomplete sau neclare.

Astfel, reieșind din faptul că în fișierele atașate la ofertă de către operatorul economic „Dita EstFarm” SRL se regăsește confirmarea specificațiilor tehnice solicitate de către autoritatea contractantă și Modelul articolului, a fost solicitată să clarifice aspectul dat prin scrisoarea de clarificare nr. Rg02-98 din 18.01.2022.

Astfel, operatorul economic „Dita EstFarm” SRL a prezentat clarificarea nr. 08 din 19.01.2022, în conformitate cu constatările expuse mai sus și cerințele specificate în documentația de atribuire, cu confirmarea modelului articolului ce se regăsește în fișierele menționate din oferta sa, în scopul stabilirii cu certitudine a corespunderii ofertei acestuia în partea ce ține de loturile contestate, or, reieșind din prevederile enunțate supra precum și principiul minimizării riscurilor autorității contractante și cel al tratamentului egal, adjudecarea contractului de achiziții publice este condiționată de prezentarea unei oferte ferme și conforme cerințelor autorității contractante.

Reieșind din cele expuse, solicităm respingerea contestațiilor operatorilor economici Tetis International Co. SRL, SA SANFARM-PRIM, ICS "Farmina" SRL și Ecochimie SRL depuse urmare a desfășurării procedurii de achiziție publică LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 din 30.12.2021 privind „Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT)”, inițiată de către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate.”

Argumentele operatorului economic desemnat câștigător:

Operatorul economic „Dita EstFarm” SRL, prin scrisoarea înregistrată cu nr. 01/218/22 din 07.02.2022, cu referire la contestația depusă ce vizează oferta sa menționează următoarele:

„Prin prezenta, DITA ESTFARM SRL, își expune punctul de vedere cu privire la contestația Nr. ECO-01/31-01 din 31.01.2022 al companiei SRL EcoChimie.

Conform Anunțului de participare pentru LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 din 29/12/2021 în Coloana Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință pentru fiecare lot este indicată următoarea cerință:

**Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice.*

Codul de catalog și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice este utilizat de către autoritatea contractantă pentru o identificare rapidă, ușoară și sigură a produsului oferit în cazurile în care Documentele tehnice depuse conțin informația despre mai multe produse și au un număr semnificativ de pagini.

Dat fiind faptul, că compania DITA ESTFARM a depus Fișa Tehnică care descrie fiecare lot în parte, la deschiderea lotului de către autoritatea contractantă pot fi vizualizate doar documentele tehnice pentru lotul dat. În acest context verificarea corespunderii cerințelor solicitate poate fi efectuată rapid și sigur fără cunoașterea în prealabil a codului de referință.

În acest context, codurile de referință indicate în certificatele CE sunt folosite de către producător, iar prezentarea Catalogului pentru identificarea produsului nu se vede necesară, dat fiind faptul că SRL DITA ESTFARM a prezentat cum am menționat și mai sus fișa tehnică pentru fiecare produs individual.

Sau, însăși în Documentația de atribuire, autoritatea contractantă specifică, cum a punctat de fapt și contestatorul, că: "se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului....".

Bara oblică [/] reprezintă un semn de punctuație care delimitează formulări dezvoltate între termeni aflați într-o alternativă conjuncțională sau/și ori și/sau. Prin cerința de a se indica fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, s-a oferit posibilitatea de a indica oricare din cele 3 posibilități de diferențiere a produselor oferite delimitate sau împreună.

În asemenea circumstanțe, dacă a fost prezentată fișa tehnică individual pentru fiecare produs cum se solicită de către autoritatea contractantă, celelalte solicitări decad din obligația de a fi prezentate și anume codul de catalog al produsului, pagina unde urmează să fie găsit etc, dat fiind faptul că fișa tehnică este anume pentru produsul/lotul dat și nu necesită alte concretizări pentru identificarea acestuia.

Astfel, ofertele depuse de compania DITA ESTFARM corespund totalmente solicitărilor autorității contractante.

Dorim să menționăm faptul că în Anexa 22 în coloana Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant și în toate Fișele Tehnice anexate pentru loturile Nr. 6, 7, 9, 10, 11, 12, 13 este indicat univoc că seringile sunt formate din 3 componente și că corespund totalmente specificațiilor tehnice solicitate de către autoritatea contractantă.

Potrivit art. 37 alin. (4) din Legea nr. 131/03.07.2015 privind achizițiile publice: 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.

Totodată, potrivit art. 44 alin. (1) din Legea nr. 131/03.07.2015 privind achizițiile publice, ofertantul are obligația de a elabora oferta în conformitate cu prevederile din documentația de atribuire.

SRL DITA ESTFARM pentru loturile pentru loturile Nr. 6, 7, 9, 10, 11, 12, 13, a prezentat formularul ofertei completat în modul corespunzător, completând toate rubricile obligatorii și oferind documente confirmative în care se regăsesc parametrii tehnici solicitați în cadrul procedurii de achiziții.

Mai mult ca atât, chiar și neindicarea în ofertă a codului mărfii cum menționează contestatorul, nu afectează de fapt, oferta prezentată de către SRL DITA ESTFARM. Pentru a confirma specificațiile solicitate, „DITA ESTFARM” SRL a prezentat fișa tehnică a produsului oferit, poze pentru o identificare mai precisă și mostre.

Chiar dacă am presupune că codul de catalog urma să fie indicat iar SRL DITA ESTFARM nu a indicat pentru fiecare lot codul de catalog (dar nefiind anexat catalogul și acesta nu are nici o funcționalitate), respingerea ofertei SRL DITA ESTFARM” din acest motiv pentru loturile menționate ar fi disproporționată în raport cu omisiunea admisă de către ultimul, în condițiile în care autoritatea contractantă a împărțit licitația deschisă litigantă în loturi în funcție de caracteristicile produselor solicitate, iar SRL DITA ESTFARM a propus cel mai mic preț și a indicat pentru fiecare lot toate caracteristicile necesare pentru a putea fi identificat produsul inclusiv cu prezentare mostrelor, respectiv la executarea contractului nu se va putea specula pe acest aspect, și să aducă alte produse decât cele solicitate de autoritatea contractantă. La acest aspect, este de menționat că aplicarea principiului proporționalității impune ca actele instituțiilor să nu depășească limitele a ceea ce este adecvat și necesar în scopul realizării obiectivelor urmărite, înțelegându-se că, în cazul în care este posibilă o alegere între mai multe măsuri adecvate, trebuie să se recurgă la cea mai puțin constrângătoare, iar inconvenientele cauzate nu trebuie să fie disproporționate în raport cu scopul urmărit.

*Nu în ultimul rând, dorim să atragem atenția și asupra faptului asigurării principiului utilizării eficiente a banilor publici, iar în acest context **oferta depusă de SRL DITA ESTFARM este cu 980 000 lei mai mică decât oferta depusă de SRL Ecochimie.***

Reieșind din cele relatate mai sus și din actele prezentate de către SRL DITA ESTFARM, contestația depusă de SRL Ecochimie este neîntemeiată și urmează a fi respinsă.”

În același context, la data de 09.02.2022, „DITA ESTFARM” SRL a remis în adresa Agenției Naționale pentru Soluționarea Contestațiilor o scrisoare cu nr. 32 din 09.02.2022 referitoare la contestația depusă de către „Farmina” SRL prin care susține următoarele:

„Conform contestației, SRL FARMINA invocă faptul că pentru lotul nr. 8 nu a fost indicat codul de referință în oferta depusă de SRL DITA ESTFARM.

Astfel, DITA ESTFARM SRL își exprimă dezacordul cu alegațiile din contestația depusă de SRL FARMINA și considerăm că aceasta este neîntemeiată și urmează a fi respinsă din următoarele motive:

Conform Anunțului de participare pentru LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 din 29/12/2021 în Coloana Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință pentru fiecare lot este indicată următoarea cerință:

**Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice.*

Codul de catalog și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice este utilizat de către autoritatea contractantă pentru o identificare rapidă, ușoară și sigură a produsului oferit în cazurile în care Documentele tehnice depuse conțin informația despre mai multe produse și au un număr semnificativ de pagini.

Dat fiind faptul, că compania DITA ESTFARM a depus Fișa Tehnică care descrie anume acest lotul, lotul nr. 8, astfel, la deschiderea lotului de către autoritatea contractantă poate fi vizualizat doar documentele tehnice pentru lotul dat.

În acest context verificarea corespunderii cerințelor solicitate poate fi efectuată rapid și sigur fără cunoașterea în prealabil a codului de referință.

Sau, însăși în Documentația de atribuire, autoritatea contractantă specifică, cum a punctat de fapt și contestatorul, că: ”se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului”.

Bara oblică [/] reprezintă un semn de punctuație care delimitează formulări dezvoltate între termeni aflați într-o alternativă conjuncțională sau/și ori și/sau. Prin cerința de a se indica fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, s-a oferit posibilitatea de a indica oricare din cele 3 posibilități de diferențiere a produselor oferite delimitate sau împreună.

În asemenea circumstanțe, dacă a fost prezentată fișa tehnică individual pentru produs cum se solicită de către autoritatea contractantă, celelalte solicitări decad din obligația de a fi prezentate și anume codul de catalog al produsului, pagina unde urmează să fie găsit etc, dat fiind faptul că fișa tehnică este anume pentru produsul/lotul dat și nu necesită alte concretizări pentru identificarea acestuia.

Dorim să menționăm faptul că în Anexa 22 în coloana Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant și în Fișa Tehnică anexată pentru lotul Nr. 8 este indicat univoc că seringile corespund totalmente specificațiilor tehnice solicitate de către autoritatea contractantă.

Potrivit art. 37 alin. (4) din Legea nr. 131/03.07.2015 privind achizițiile publice: 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.

Totodată, potrivit art. 44 alin. (1) din Legea nr. 131/03.07.2015 privind achizițiile publice, ofertantul are obligația de a elabora oferta în conformitate cu prevederile din documentația de atribuire.

SRL DITA ESTFARM pentru lotul Nr. 8, a prezentat formularul ofertei completat în modul corespunzător, completând toate rubricile obligatorii și oferind documente confirmative în care se regăsesc parametrii tehnici solicitați în cadrul procedurii de achiziții.

Mai mult ca atât, chiar și neindicarea în ofertă a codului mărfii cum menționează contestatorul, nu afectează de fapt, oferta prezentată de către SRL DITA ESTFARM. Pentru a confirma specificațiile solicitate, „DITA ESTFARM” SRL a prezentat fișa tehnică a produsului oferit și mostre.

Chiar dacă am presupune că codul de catalog urma să fie indicat iar SRL DITA ESTFARM nu a indicat pentru fiecare lot codul de catalog (dar nefiind anexat catalogul și acesta nu are nici o funcționalitate), respingerea ofertei SRL DITA ESTFARM” din acest motiv pentru lotul menționat ar fi disproporționată în raport cu omisiunea admisă de către ultimul, în condițiile în care autoritatea contractantă a împărțit licitația deschisă litigantă în loturi în funcție de caracteristicile produselor solicitate, iar SRL DITA ESTFARM a propus cel mai mic preț și a indicat pentru lot toate caracteristicile necesare pentru a putea fi identificat produsul inclusiv cu prezentarea mostrelor, respectiv la executarea contractului nu se va putea specula pe acest aspect, și să aducă alte produse decât cele solicitate de autoritatea contractantă. La acest aspect, este de menționat că aplicarea principiului proporționalității impune ca actele instituțiilor să nu depășească limitele a ceea ce este adecvat și necesar în scopul realizării obiectivelor urmărite, înțelegându-se că, în cazul în care este posibilă o alegere între mai multe măsuri adecvate, trebuie să se recurgă la cea mai puțin constrângătoare, iar inconveniente cauzate nu trebuie să fie disproporționate în raport cu scopul urmărit.

Admiterea contestației depuse de către SRL FARMINA va fi o încălcare gravă a art. 7 lit. a) din Legea privind achizițiile publice, care prevede expres că:

Reglementarea relațiilor privind achizițiile publice se efectuează în baza următoarelor principii: a) utilizarea eficientă a banilor publici și minimizarea riscurilor autorităților contractante.

În acest sens, dorim să atragem atenția asupra faptului asigurării principiului utilizării eficiente a banilor publici, iar în acest context oferta depusă de SRL DITA ESTFARM pe acest lot este cu 50 000 lei mai mică decât oferta depusă de SRL Farmina.

Reieșind din cele relatate mai sus și din actele prezentate de către SRL DITA ESTFARM, contestația depusă de SRL Farmina este neîntemeiată și urmează a fi respinsă.”

Aprecierea Agenției Naționale pentru Soluționarea Contestațiilor:

Potrivit art. 82 alin. (1) din Legea nr. 131/2015 orice persoană care are sau a avut un interes în obținerea unui contract de achiziție publică și care consideră că în cadrul procedurilor de achiziție publică un act al autorității contractante a vătămat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt a suportat sau poate suporta prejudicii, este în drept să conteste actul respectiv în modul stabilit de lege.

În scopul pronunțării unei soluții unitare și dat fiind faptul că pretențiile contestatorilor se referă la procedura de achiziție publică nr. MD-1635779759175 din 29.12.2021 (loturile nr. 6-13), privind achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022, inițiată de către CAPCS, în conformitate cu prevederile art. 84 alin. (7) din Legea nr. 131/2015, Agenția consideră oportună conexarea contestațiilor depuse de către „Ecochimie” SRL și „Farmina” SRL.

Analizând pretențiile formulate, Agenția reține că „Ecochimie” SRL își manifestă dezacordul în raport cu decizia autorității contractante de a desemna câștigătoare, în partea ce ține de loturile nr. 6, 7, 9, 10, 11, 12, 13, și respectiv „Farmina” SRL pentru lotul nr. 8, oferta depusă de către de „Dita EstFarm” SRL, invocînd în acest sens faptul că nu a fost indicat codul de referință a produsului ofertat în formularul „Specificații tehnice”.

Procedând la examinarea în fond a contestației, se atestă că CAPCS a publicat a publicat în Buletinul achizițiilor publice de pe portalul guvernamental de acces online: www.mtender.gov.md, la data de 06.12.2021, un anunț de participare la procedura de achiziție nr. MD-1635779759175 din 29.12.2021, privind achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT), potrivit căruia, relevant speței, a solicitat următoarele:

- Lotul nr. 6 - „Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterilă”;
- Lotul nr. 7 - „Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 22Gx1½, sterilă”;
- Lotul nr. 8 - „Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 20Gx1½, sterilă”;
- Lotul nr. 9 - „Seringa, cu ac, 20ml sau 24ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterilă”;
- Lotul nr. 10 - „Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1, sterilă”;
- Lotul nr. 11 - „Seringa, cu ac, 2ml sau 3ml, 3 compon, ac 23Gx1¼, sterilă”;
- Lotul nr. 12 - „Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1¼, sterilă”;

- Lotul nr. 13 - „Seringa, cu ac, 5ml sau 6ml, 3 compon, ac 22Gx1½ , sterilă”;

**Se va prezenta fișa tehnică/catalogul/descrierea produsului de către producător, produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice. În cazul în care produsul deține un cod de catalog a se indica codul în ofertă și trimiterea la pagina de descriere a produsului în formularul Specificații Tehnice”.*

Astfel, la soluționarea contestațiilor, Agenția va avea în vedere prevederile art. 37 alin. (1) din Legea nr. 131/2015 conform cărora 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, cât și pct. 27 subpct. 1), pct. 28 subpct. 1) și subpct. 5), pct. 29 subpct. 1) și subpct. 3) din Regulamentul cu privire la activitatea grupului de lucru pentru achiziții, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 10 din 20.01.2021, conform cărora grupul de lucru examinează și concretizează necesitățile autorității contractante de bunuri, lucrări și servicii, coordonându-le în limitele mijloacelor financiare repartizate în acest sens, precum și elaborează documentația de atribuire și alte documente aplicabile în cadrul procedurilor de achiziție publică în conformitate cu documentațiile standard aprobate.

Subsecvent, art. 44 alin. (1) din Legea nr. 131/2015 prevede că, ofertantul are obligația de a elabora oferta în conformitate cu prevederile din documentația de atribuire, iar potrivit art. 69 alin. (2) din aceeași lege, la determinarea ofertei câștigătoare, autoritatea contractantă aplică criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire.

Prin urmare, din această prevedere rezultă clar că autoritatea contractantă este obligată să evalueze oferta în strictă conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire și nu pot exista abateri în acest sens.

În acest context, Agenția reține că documentația de atribuire, așa cum aceasta este întocmită de autoritatea contractantă, este obligatorie, atât pentru operatorii economici participanți la procedură, care au obligația de a-și elabora ofertele în conformitate cu prevederile acesteia, cât și pentru autoritatea contractantă, aceasta fiind ținută ca în desfășurarea procedurii de achiziție publică să respecte prevederile propriei documentații de atribuire, care stabilește regulile ce trebuie respectate de ambele părți în derularea procesului competitiv, iar prin depunerea ofertelor, operatorii economici și-au însușit conținutul întregii documentații de atribuire, deci implicit și cerințele expres detaliate în aceasta.

Totodată, Agenția va lua în considerare prevederile pct. 48 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii, aprobată prin Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, la caz documentația de atribuire, care stipulează că oferta cuprinde următoarele formulare:

1) Propunerea tehnică – ofertantul elaborează propunerea tehnică, astfel încât aceasta să respecte în totalitate cerințele de calificare, precum și cerințele prevăzute în caietul de sarcini. Propunerea tehnică conține – Specificații tehnice (anexa nr. 22);

2) Propunerea financiară – ofertantul elaborează propunerea financiară, astfel încât aceasta să furnizeze toate informațiile solicitate cu privire la prețuri, tarife, precum și la alte condiții financiare și comerciale legate de obiectul contractului de achiziție publică de bunuri și servicii. Propunerea financiară conține – Specificații de preț (anexa nr. 23);

3) DUAЕ;

4) Garanția pentru ofertă, după caz (anexa nr. 9)

La caz, cu referire la pretențiile înaintate de contestatori, examinând documentele prezentate în cadrul procedurii de achiziție publică în cauză de către operatorul economic desemnat câștigător „Dita EstFarm” SRL, Agenția constată că acesta a prezentat Anexa nr. 22 „Specificații Tehnice”, pentru loturile nr. 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, iar la rubricile „Specificația tehnică deplină propusă de către ofertant” coloana nr. 7, a indicat descrierea tehnică solicitată de către autoritatea contractantă în documentația de atribuire.

| | | | | | | | | Anexa nr. 22 | | |
|--|---------|--|---|--|-----------------|-------------------------------|---|--|-----------------------------------|--|
| | | | | | | | | la Documentația standard din | | |
| | | | | | | | | Ordinul Ministerului Finanțelor | | |
| | | | | | | | | nr. 115 din 15 septembrie 2021 | | |
| [Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 3, 4, 5, 7, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1, 2, 6, 8] | | | | | | | | | | |
| Numărul licitației: | | LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 | | | | | Data: 29/12/2021 | | Alternativ a nr.: | |
| Denumirea licitației: | | Achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT) | | | | | Lot: _____ | | Pagina: _____ din _____ | |
| Cod CPV | Nr. Lot | Denumire Lot | Denumirea poziției | Modelul articolului | Tara de origine | Produ-cătorul | Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă | Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant | Standarde de referință | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | |
| 53100000-1 | 6 | Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila | Seringa, cu ac, 10ml sau 12ml, 3 compon, ac 21Gx1½, sterila | Sterile Hypodermic 10ml Syringe for single use 21Gx1½" | Turcia | Sila Teknoloji Ve Saglik A.Ş. | Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10 ml sau 12 ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etansare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual | Seringă sterilă, jetabilă - 3 piese (piston, corp, garnitură), - capacitate de 10ml - ac 21Gx1½ - conector la amboul acului de tip Luer-Slip; - transparentă - gradatie din ml in ml, gradatia marcată cu culoare contrastantă - stopper pentru a preveni ieșirea pistonului din seringă - garnitură de etansare a pistonului cu 2 trepte, care nu permite refluarea soluției în timpul administrării - rezistent la presiune - alunecare uniformă a pistonului seringii - netoxice, apirogene - produs latex free; - ambalate individual | 1. Certificat CE; 2. ISO 13485 | |

Subsecvent, Agenția constată că în scopul confirmării ofertei sale tehnice, „Dita EstFarm” SRL a prezentat fișa tehnică a produsului, pentru loturile nr. 6, 7, 10, 11, 12 și 13 a atașat fișierul „sila tehnoloji_enjektör 1783-mdd-155 rev 02 en.semnat”, pentru lotul nr. 8 a atașat fișierul „tds 20ml 20g 1.5in luer slip.semnat”, iar pentru lotul nr. 9 a atașat fișierul „tds 20ml 21g 1.5in luer slip.semnat”, în care se regăsesc informații privind specificații tehnice ale bunurilor propuse și modelul articolelor conform denumirii din

coloana nr. 3 a Formularului „Specificații tehnice” și prin care se stabilește cu certitudine corespunderea bunului în raport cu cerințele prevăzute în documentația de atribuire, în măsura în care există doar un singur bun corespunzător codului de referință din catalogul producătorului.



Production Quality Assurance Certificate Scope Attachment

Directive 93/42/EEC on Medical devices, Annex V

Certificate No: 1783-MDD-155, Rev 02

Brand: TTT WORLD®

A. STERILE SYRINGES

| | 18G x 1 1/2" 1.2x38 mm | 19G x 1 1/2" 1.1x38 mm | 20G x 1 1/2" 0.9x38 mm | 21G x 5/8" 0.8x16 mm | 21G x 1 1/2" 0.8x38 mm | 22G x 1 1/4" 0.7x32 mm | 22G x 1 1/2" 0.7x38 mm | 23G x 5/8" 0.6x16 mm | 23G x 1" 0.6x25 mm | 23G x 1 1/4" 0.6x32 mm | 23G x 1 1/2" 0.6x40 mm |
|----------|---------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|-------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|-------------------------------|--------------------------|---------------------------------|---------------------------------|
| 2ml 2P | 01011 | 01012 | 01013 | 01014 | 01015 | 01016 | 01017 | 01214 | 01018 | 01019 | 01224 |
| 5 ml 2P | 01024 | 01025 | 01026 | 01027 | 01028 | 01029 | 01030 | 01215 | 01031 | 01032 | 01225 |
| 10 ml 2P | 01037 | 01038 | 01039 | 01040 | 01041 | 01042 | 01043 | 01216 | 01044 | 01045 | 01226 |
| 20 ml 2P | 01050 | 01051 | 01052 | 01053 | 01054 | 01055 | 01056 | 01217 | 01057 | 01058 | 01227 |
| 50 ml 2P | 01063 | 01064 | 01065 | 01066 | 01067 | 01068 | 01069 | 01218 | 01070 | 01071 | 01228 |
| 2 ml 3P | 01076 | 01077 | 01078 | 01079 | 01003 | 01006 | 01080 | 01219 | 01081 | 01082 | 01229 |
| 5 ml 3P | 01087 | 01088 | 01089 | 01090 | 01002 | 01005 | 01091 | 01220 | 01092 | 01093 | 01230 |
| 10 ml 3P | 01098 | 01099 | 01100 | 01101 | 01001 | 01004 | 01102 | 01221 | 01103 | 01104 | 01231 |
| 20 ml 3P | 01109 | 01110 | 01111 | 01112 | 01007 | 01009 | 01113 | 01222 | 01114 | 01115 | 01232 |
| 50 ml 3P | 01120 | 01121 | 01122 | 01123 | 01008 | 01010 | 01124 | 01223 | 01125 | 01126 | 01233 |

Cu referire la pretențiile invocate de către „Ecochimie” SRL și „Farmina” SRL precum că „ofertantul „Dita Estfarm” SRL a completat oferta contrar cerinței solicitate de autoritatea contractantă, și anume nu a completat codul de referință a bunului în formularul specificația tehnică pentru loturile 6 - 13. Coloana nr. 3 – Modelul articolului – conține denumirea bunului fără a fi menționat codul de referință din catalogul producătorului”, autoritatea contractantă a menționat faptul că „din fișierele atașate la ofertă de către operatorul economic „Dita EstFarm” SRL se regăsește confirmarea specificațiilor tehnice solicitate de către autoritatea contractantă și modelul articolului, totodată a fost solicitată să clarifice aspectul dat prin scrisoarea de clarificare nr. Rg02-98 din 18.01.2022”.

Astfel, Agenția reține faptul că ofertanții sunt obligați să indice în Formularul „Specificații tehnice” modelul articolului, pentru a facilita evaluarea ofertelor de către autoritatea contractantă, în special prin identificarea bunului ofertat în documentele și înscrisurile anexate la ofertă, care să ofere posibilitatea să stabilească cu certitudine corespunderea bunului în raport cu cerințele prevăzute în documentația de atribuire, întrucât orice decizie a autorității contractante privind admiterea sau respingerea unei oferte trebuie fundamentată pe o evaluare temeinică a ofertei, sub toate aspectele acesteia. Aceste

acțiuni ale autorității contractante sunt impuse în vederea asigurării principiului utilizării eficiente a banilor publici și minimizării riscurilor autorităților contractante, statuat la art. 7 lit. a) din Legea nr. 131/2015, care în rezultat are ca efect evitarea unei posibile conduite speculative din partea ofertantului, întrucât în caz contrar ar determina autoritatea contractantă să încalce principiul consfințit la lit. h) din același articol: tratament egal, imparțialitate, nediscriminare în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici.

Totodată, la caz Agenția apreciază faptul că, chiar dacă operatorul economic desemnat câștigător nu a indicat codul produsului în formularul „Specificații Tehnice” – compartimentul 3 „Modelul articolului” în condițiile în care ultimul a atașat inițial fișa tehnică în care s-a specificat codurile produselor, în circumstanțele de natura celor din speță, mai exact - **există doar un singur bun corespunzător codului de referință din catalogul producătorului**, altfel spus nu există o posibilă conduită speculativă din partea operatorului economic desemnat câștigător, respingerea ofertei nominalizate ar fi disproporționată și contrară principiului de utilizare eficientă a banilor publici. Or, aplicarea principiului proporționalității impune ca actele instituțiilor să nu depășească limitele a ceea ce este adecvat și necesar în scopul realizării obiectivelor urmărite, înțelegându-se că, în cazul în care este posibilă o alegere între mai multe măsuri adecvate, trebuie să se recurgă la cea mai puțin constrângătoare, iar inconveniente cauzate nu trebuie să fie disproporționate în raport cu scopul urmărit.

La acest aspect, urmează a fi reținut că în Formularul „Specificații tehnice” din documentația de atribuire publicată de către autoritatea contractantă este indicat expres că tabelul va fi completat de către ofertant în coloanele nr. 3, 4, 5, 7, iar potrivit Anexei nr. 3 din Formularul de contract prevăzut în documentația menționată, specificația tehnică reprezintă o parte componentă și integrantă a contractului de achiziție publică, respectiv permite atestarea corespunderii specificațiilor tehnice și a îndeplinirii de facto a cerințelor asumate de către eventualul operator economic desemnat câștigător.

Suplimentar, Agenția reține că atunci când există neclarități sau contradicții între înscrisurile din ofertă, autoritatea contractantă are dreptul, dar și obligația să solicite clarificări ofertantului înainte de a atribui calificativul de ofertă conformă/neconformă.

În acest sens, se atestă ca urmare a demersului CAPCS nr. Rg02-98 din 18.01.2022 unde a fost solicitată prezentarea codului/numărului de referință pentru fiecare lot în parte pentru bunurile ce vor fi livrate (loturile nr. 6-13) pentru a fi asigurată conformitatea și calitatea mărfii livrate, ofertantul „Dita EstFarm” SRL prin scrisoarea nr. 08 din 19.01.2022 a specificat următoarea informație:

Nr. 08 din 19.01.2022

CENTRUL PENTRU ACHIZITIILE PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Grupul de lucru pentru
achiziţionarea dispozitivelor medicale

Cu referire la scrisoarea nr. Rg02-98 din 18/01/2022 cu privire la procedura de achiziţie LP nr. ocds-b3wdp1-MD-1635779759175 din 29/12/2021 "Achiziţionarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităţilor instituţiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT)"

Stimaţi Domni,

Prin prezenta, Dita Estfarm SRL, răspunde la solicitarea Centrului pentru Achiziţii Publice Centralizate în Sănătate (CAPCS):

1. Rog să găsiţi ataşate numărul de referinţă pentru seringile Producătorului Sila Teknoloji Ve Saglik A.Ş., Turcia:
Lotul 6 Sterile Hypodermic 10ml Syringe for single use 21Gx1½" - **01001**
Lotul 7 Sterile Hypodermic 10ml Syringe for single use 22Gx1½" - **01102**
Lotul 10 Sterile Hypodermic 2ml Syringe for single use 23Gx1" - **01081**
Lotul 11 Sterile Hypodermic 2ml Syringe for single use 23Gx1½" - **01082**
Lotul 12 Sterile Hypodermic 5ml Syringe for single use 22Gx1¼" - **01005**
Lotul 13 Sterile Hypodermic 5ml Syringe for single use 22Gx1½" - **01091**
2. Rog să găsiţi ataşate Certificatele de Analiză, care demonstrează că mostrele pentru loturile 8 și 9 de la producătorul Changzhou Jiafeng Medical Equipment Co.,Ltd., Republica Populară Chineză, corespund cerințelor solicitate în licitație, precum și sunt pentru modelele indicate în Fișa Tehnică.
Lotul 8 Seringă sterilă cu ac 3 componente 20ml, 20Gx1½" - **S32202040**
Lotul 9 Seringă sterilă cu ac 3 componente 20ml, 21Gx1½" - **S32202140**

În caz de câștig, compania Dita EstFarm garantează că produsele livrate vor corespunde mostrelor prezentate, care la rândul lor întrunesc toate punctele tehnice din Caietul de Sarcini.

Vă mulțumim pentru susținere și ne dorim o colaborare fructuoasă.

Cu respect,

Director general

Iurie Chirtoacă

Ex: Negrescu Dan

Tel: 022 782 824

Digitally signed by Chirtoacă Iurie
Date: 2022.01.21 15:06:46 EET
Reason: MoldSign Signature
Location: Moldova



C/4 MDLE № 225160801278 deschis la BCA "MOLDOVIA AGROINDBANK" SA Chişinău-Centru, C/6 280101723, IDNO № 1002600046359

Prin urmare, la acest aspect, Agenția reține că potrivit art. 69 alin. (3) din Legea nr. 131/2015, 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, fără însă ca acestea să ducă la modificarea ofertei inițiale, în acest sens fiind relevante prevederile art. 69 alin. (4) din legea prenotată, potrivit căruia autoritatea contractantă nu va admite modificări ale ofertei, inclusiv ale prețului ei, ce ar face ca oferta să corespundă unor cerințe cărora inițial nu le corespundea. Astfel, textul art. 69 din Legea nr. 131/2015 permite inclusiv ca, răspunzând la clarificările solicitate, ofertantul să completeze informațiile/documentele inițial depuse cu singura condiție ca prin această completare să nu fie modificate elementele esențiale ale ofertei depusă inițial, respectiv ca aceste completări să-și aibă izvorul bine determinat în oferta inițială și acestea să urmărească clarificarea unei situații preexistente. Astfel, solicitarea de clarificări și/sau de documente justificative ale ofertei nu poate conduce sub nicio formă la prezentarea de către ofertant a ceea ce în realitate ar fi o nouă ofertă.

Prin urmare, Agenția conchide că, în temeiul prevederilor art. 69 alin. (3) din Legea nr. 131/2015 citate supra, la etapa evaluării ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul de a solicita operatorilor economici explicații scrise asupra ofertei, iar, la caz, precizarea

modelului bunului ofertat de către „DitaEstFarm” SRL, care nu a fost indicat în oferta acestuia, nu reprezintă o modificare de ofertă în sensul alin. (4) din același articol, în condițiile în care din documentele confirmative anexate la ofertă nu rezultă o posibilitate de conduită speculativă din partea ofertantului desemnat câștigător.

Reieșind din cele expuse, în conformitate cu prevederile art. 80 alin. (1), art. 82 alin. (1), art. 84 alin. (1) și art. 86 alin. (2) lit. b), din Legea nr. 131/2015, Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor,

d e c i d e:

Se resping contestațiile nr. 02/60/22 din 02.02.2022 și nr. 02/66/22 din 04.02.2022 depuse de către „Ecochimie” SRL și respectiv „Farmina” SRL, pe marginea rezultatelor desfășurării procedurii de achiziție publică nr. MD-1635779759175 din 29.12.2021, privind achiziționarea centralizată a articolelor parafarmaceutice conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (REPETAT), inițiată de către Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate.

Decizia poate fi atacată în ordinea contenciosului administrativ la Judecătoria Chișinău, sediul Râșcani (mun. Chișinău, str. Kiev 3) în termen de 30 de zile de la data comunicării.

Președintele completului

Serghei MERJAN

Membru

Eugenia ENI

Membru

Alexandru CIUȘ