

MINISTERUL FINANTELOR  
AL REPUBLICII MOLDOVA



МИНИСТЕРСТВО ФИНАНСОВ  
РЕСПУБЛИКИ МОЛDOVA

AGENȚIA ACHIZIȚII PUBLICE

АГЕНТСТВО ГОСУДАРСТВЕННЫХ  
ЗАКУПОК

MD-2028, mun. Chișinău, șos, Hîncești 53 tel: 23-42-80, fax: 73-33-00 e-mail: BAP@tender.gov.md

## Decizie

*Cu privire la examinarea contestației depusă de S.A. „M-Inter-Farma” pe marginea  
procedurii achiziție nr. 16/00329 din 22.03.2016  
inițiată de IMSP Spitalul Clinic Republican*

Agencia Achiziții Publice a examinat contestația S.A. „M-Inter-Farma” depusă pe marginea procedurii de achiziție nr. 16/00329 din 22.03.2016 privind achiziționarea produselor parafarmaceutice pentru anul 2016, inițiată de IMSP Spitalul Clinic Republican și a constatat următoarele.

Operatorul economic menționat a contestat decizia grupului de lucru, menționând că pentru pozițiile nr. 78.2 și 78.3, autoritatea contractantă a solicitat „sensor pentru măsurarea saturației de oxigen la deget (SpO2)” compatibil cu monitorul NIHON KOHDEN. Astfel, contestatarul a menționat că compania S.A. „M-Inter-Farma” (reprezentantul autorizat al NIHON KOHDEN Corporation în RM), în cadrul procedurii nr. 16/00329 din 22.03.2016, a propus pentru pozițiile nr. 78.2 și 78.3 –sondă (SpO2) pentru adulți TL-271T3 și respectiv pentru copii TL-272T3, producătorul cărora este NIHON KOHDEN Corporation Japonia. De asemenea, S.A. „M-Inter-Farma” a comunicat că Sonda (SpO2) reprezintă un accesoriu a sistemului de monitorizare a pacientului BSM-6000. Mai mult decât atât, contestatarul a indicat că compatibilitatea sondelor (SpO2), este direct indicată în Manualul de utilizare a sistemului de utilizare a pacientului BSM-6000 NIHON KOHDEN Corporation, înregistrat și inclus în Registrul de stat al dispozitivelor medicale al RM (conform Ordinului AMED nr. A07.PS-01.Rg04-215 din 29.09.2015). Astfel, S.A. „M-Inter-Farma” a specificat că în calitate de reprezentant autorizat al producătorului NIHON KOHDEN Corporation și însuși producătorul menționat, și-au asumat obligația pe termen de 5 ani de responsabilitate prin implementarea unui sistem de vigență și anume: supraveghere continuă a dispozitivului medical BSM-6000, deja instalat și exploatat în cadrul IMSP Spitalul Clinic Republican. În acest sens, compania S.A. „M-Inter-Farma” a menționat că completarea acestui dispozitiv cu unele accesorii neautorizate pot provoca erori în indicii, defecțiuni tehnice sau deteriorare BSM-6000.

Ca răspuns la pretențiile înaintate, autoritatea contractantă, prin demersul nr. 01/06-691 din 27.04.2016, a comunicat că grupul de lucru al IMSP Spitalul Clinic Republican a evaluat ofertele conform criteriului stabilit în documentele

de licitație și anume: cel mai mic preț fără TVA și corespunderea cerințelor solicitate, pe fiecare lot împarte. De asemenea, autoritatea contractantă a menționat că oferta companiei S.A. „M-Inter-Farma” pentru lotul nr. 78 „sensor pentru măsurarea saturației de oxigen la deget (SpO2)” a fost respinsă datorită faptului că nu a fost completă, în ofertă fiind propuse prețuri doar pentru pozițiile nr. 78.2 și 78.3. Totodată, ca urmare a contestației înaintate, grupul de lucru al IMSP Spitalul Clinic Republican a solicitat anularea pozițiilor nr. 78.2 și 78.3.

În scopul examinării contestației depuse de S.A. „M-Inter-Farma”, Agenția Achiziții Publice a desfășurat o ședință deschisă la data de 28.04.2016, în cadrul căreia s-au prezentat reprezentanții autorității contractante și a contestatarului.

Astfel, în cadrul ședinței, operatorul economic contestatar a specificat că S.A. „M-Inter-Farma” în calitate de reprezentant autorizat al producătorului NIHON KOHDEN Corporation și-a asumat obligația pe termen de 5 ani de implementare a unui sistem de vigență și anume: supraveghere continuă a dispozitivului medical BSM-6000, deja instalat și exploatat în cadrul IMSP Spitalul Clinic Republican. În acest sens, compania S.A. „M-Inter-Farma” a indicat că alte companii nu pot propune produsul solicitat autorizat de NIHON KOHDEN Corporation.

Examinând pretențiile înaintate, explicațiile autorității contractante și documentele aferente procedurii, Agenția Achiziții Publice a luat în considerare prevederile p. 7 lit. e) al Regulamentului cu privire la activitatea grupului de lucru aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1380 din 10.12.2007, potrivit cărora autoritatea contractantă este responsabilă de elaborarea documentelor de atribuire, inclusiv lista bunurilor care urmează a fi contractate, specificația tehnică a acestora conform necesităților instituției, precum și alte cerințe obligatorii care rezultă din obiectul achiziției.

În acest sens, potrivit explicațiilor autorității contractante, oferta S.A. „M-Inter-Farma” a fost respinsă datorită faptului că aceasta nu a fost completă, în ofertă fiind propuse prețuri doar pentru pozițiile nr. 78.2 și 78.3. Astfel, contractul de achiziție pentru lotul nr. 78 fiind atribuit următorului operator economic după preț, SRL „Labromed-Laborator”. Totodată, s-a constatat că asupra celorlalte pretenții invocate de contestatar, precum compatibilitatea produsului propus de operatorul economic desemnat câștigător și monitorul NIHON KOHDEN, autoritatea contractantă nu s-a expus. De asemenea, în cadrul ședinței cu privire la examinarea contestației depuse, autoritatea contractantă a specificat doar că compatibilitatea solicitată nu a fost probată. Astfel, luând în considerare cele expuse mai sus și solicitarea grupului de lucru de anulare a pozițiilor nr. 78.2 și 78.3, precum și faptul că autoritatea contractantă nu a confirmat compatibilitatea sensorului pentru măsurarea saturației de oxigen la deget (SpO2) propus de către operatorul economic desemnat câștigător cu monitorul NIHON KOHDEN, se constată întrunirea condițiilor de anulare a poziției contestate.

Conform art. 8 și 9 din aceeași Lege, Agenția Achiziții Publice, este o autoritate administrativă de specialitate în subordinea Ministerului Finanțelor,

constituită în scopul reglementării de stat, efectuării supravegherii, controlului și coordonării interramurale în domeniul achizițiilor publice. În acest sens Agenția evaluează și controlează modul în care autoritățile contractante respectă procedurile de achiziții publice și de atribuire a contractelor de achiziții publice și poate dispune reexaminarea sau anulează, după caz, rezultatele procedurilor de achiziții publice.

Potrivit art. 59 alin. 2 al Legii privind achizițiile publice, după data transmiterii comunicării privind rezultatul aplicării procedurii de achiziție publică și după data încheierii contractului, anularea procedurii de achiziție se efectuează doar de către Agenție, iar decizia de anulare a procedurii de achiziție publică nu generează vreo obligație a autorității contractante sau a Agenției față de participanții la procedura de achiziție, cu excepția returnării garanției pentru ofertă și asigurării executării contractului.

Reieșind din cele expuse, în temeiul art. 9, 59, 72 și 73 al Legii privind achizițiile publice nr. 96-XVI din 13.04.2007, Agenția Achiziții Publice

### **D e c i d e :**

1. Se admite contestația S.A. „M-Inter-Farma” depusă pe marginea procedurii de achiziție nr. 16/00329 din 22.03.2016 privind achiziționarea produselor parafarmaceutice pentru anul 2016, inițiată de IMSP Spitalul Clinic Republican;
2. Se anulează parțial rezultatele licitației publice nr. 16/00329 din 22.03.2016 (lotul nr. 78);
3. Autoritatea contractantă, va înștiința în cel mult 2 zile toți participanții la procedura de achiziție despre anularea parțială a procedurii.

**Director adjunct**



**Ghenadie GRIB**

Nr. 184/16

Data 29.04.2016