

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Achiziționarea medicamentelor întru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2019 (Tiraspol)**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitatie deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: *Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate*
2. IDNO: *1016601000212*
3. Adresa: *Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1*
4. Numărul de telefon/fax: *022 88 43 48, fax 022 88 42 45*
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: [www.capcs.md](http://www.capcs.md), [office@capcs.md](mailto:office@capcs.md), [medicamente@capcs.md](mailto:medicamente@capcs.md)
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: [www.achizitii.md](http://www.achizitii.md), [www.capcs.md/medicamente/](http://www.capcs.md/medicamente/) anunțuri licitații  
*documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP*
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): *autoritate centrală de achiziție*
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		<b>Benzanthini benzylpenicillinum 2400000UI,</b>			
1.1	33600000-6	Benzanthini benzylpenicillinum 2400000UI,	Flacon	2000.00	ATC J01CE08 Forma farmaceutica Pulbere/susp.inj. Mod de administrare i/m Unitatea de masura flacon <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta: 1. Certificatul GMP</i>
2		<b>Procainum penicillinum 1.0 MIU,</b>			
2.1	33600000-6	Procainum penicillinum 1.0 MIU	Fiolă	2000.00	ATC DB01053. Forma farmaceutica Solutie injectabila, Mod de administrare i/m, Unitatea de masura fiola <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta: 1. Certificatul GMP</i>
3		<b>Tenofoviri disoproxili fumaras + Lamivudinum + Efavirenzum 300 mg + 300</b>			

		<b>mg+ 600 mg</b>			
3.1	<b>33600000-6</b>	Tenofoviri disoproxili fumaras + Lamivudinum + Efavirenzum 300 mg + 300 mg+ 600 mg	Comprimat	116163.00	ATC J05AR. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta:</b> 1. Certificatul GMP 2. Certificat ce atestă precalificarea OMS sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte(FDA sau EMA și autoritățile naționale competente membre ale UE, sau este membru/observator al Conferinței Internaționale privind Armonizarea Cerințelor Tehnice de Înregistrare a produselor farmaceutice de us uman ICH. 3.Declarație precum că participantul va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a instrucțiunii în limba de stat, sau limba de stat și limba rusă.
<b>4</b>		<b>Efavirenzum + Emtricitabinum + Tenofoviri disoproxili fumaras 600 mg+200 mg+300 mg</b>			
4.1	<b>33600000-6</b>	Efavirenzum + Emtricitabinum + Tenofoviri disoproxili fumaras 600 mg+200 mg+300 mg	Comprimat	177300.00	ATC J05AR. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta:</b> 1. Certificatul GMP 2. Certificat ce atestă precalificarea OMS sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte(FDA sau EMA și autoritățile naționale competente membre ale UE, sau este membru/observator al Conferinței Internaționale privind Armonizarea Cerințelor Tehnice de Înregistrare a produselor farmaceutice de us uman ICH.
<b>5</b>		<b>Tenofoviri disoproxili fumaras + Lamivudinum 300 mg+300mg</b>			
5.1	<b>33600000-6</b>	Tenofoviri disoproxili fumaras + Lamivudinum 300 mg+300mg	Comprimate	9900.00	ATC J05AR. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta:</b> 1. Certificatul GMP 2. Certificat ce atestă precalificarea OMS sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte(FDA sau EMA și autoritățile naționale competente membre ale UE, sau este membru/observator al Conferinței Internaționale privind Armonizarea Cerințelor Tehnice de Înregistrare a produselor farmaceutice de us uman ICH. 3.Declarație precum că participantul va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a instrucțiunii în limba de stat, sau limba de stat și limba rusă.
<b>6</b>		<b>Abacavirum+Lamivudinum 600 mg + 300 mg</b>			

6.1	33600000-6	Abacavirum+Lamivudinum 600 mg + 300 mg	Comprimatate	25200.00	ATC J05AR02. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta:</b> 1. Certificatul GMP 2. Certificat ce atestă precalificarea OMS sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte(FDA sau EMA și autoritățile naționale competente membre ale UE, sau este membru/observator al Conferinței Internaționale privind Armonizarea Cerințelor Tehnice de Înregistrare a produselor farmaceutice de us uman ICH. 3.Declarație precum că participantul va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a instrucțiunii în limba de stat, sau limba de stat și limba rusă.
7		<b>Tenofoviri disoproxili fumaras+Lamivudinum+Dolut egravirum 300mg+300mg+50mg</b>			
7.1	33600000-6	Tenofoviri disoproxili fumaras+Lamivudinum+Doluteg ravirum 300mg+300mg+50mg	Comprimatate	37800.00	ATC J03AR. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta:</b> 1. Certificatul GMP 2. Certificat ce atestă precalificarea OMS sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte(FDA sau EMA și autoritățile naționale competente membre ale UE, sau este membru/observator al Conferinței Internaționale privind Armonizarea Cerințelor Tehnice de Înregistrare a produselor farmaceutice de us uman ICH. 3.Declarație precum că participantul va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a instrucțiunii în limba de stat, sau limba de stat și limba rusă.
8		<b>Efavirenzum 600 mg</b>			
8.1	33600000-6	Efavirenzum 600 mg	Comprimatate	25200.00	ATC J05AG03. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta:</b> 1. Certificatul GMP 2. Certificat ce atestă precalificarea OMS sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte(FDA sau EMA și autoritățile naționale competente membre ale UE, sau este membru/observator al Conferinței Internaționale privind Armonizarea Cerințelor Tehnice de Înregistrare a produselor farmaceutice de us uman ICH. 3.Declarație precum că participantul va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a instrucțiunii în limba de stat, sau limba de stat și limba rusă.

9		<b>Nevirapinum 200mg</b>			
9.1		Nevirapinum 200mg	Comprimate	19800.00	ATC J05AG01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate e va prezenta:</b> 1. Certificatul GMP 2. Certificat ce atestă precalificarea OMS sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte(FDA sau EMA și autoritățile naționale competente membre ale UE, sau este membru/observator al Conferinței Internaționale privind Armonizarea Cerințelor Tehnice de Înregistrare a produselor farmaceutice de us uman ICH. 3.Declaratie precum că participantul va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a instrucțiunii în limba de stat, sau limba de stat și limba rusă.

**9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):**

1) Pentru toate loturile;

**10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

**11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: I tranșă – mai 2019.**

**12. Termenul de valabilitate a contractului 31.12.2019**

**13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): nu**

(indicați da sau nu)

**14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): nu se aplică**

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

**15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):**

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	DUAE	Semnat și ștampilat de către operatorul economic	Obligatoriu
2.	Oferta	Formularul F 3.1 – semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligatoriu
3.	Specificații de preț	Formularul F 4.1 - semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligatoriu
4.	Specificații tehnice	Formularul F 4.2 - semnat și ștampilat de către operatorul economici	Obligatoriu
5.	Garanția pentru ofertă	Formularul F 3.2 – original	Obligatoriu
6	Declarația privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Formularul F 3.4 - conform Documentației Standard, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatoriu
7	Declarația privind situația personală a operatorului economic	Formularul F 3.5 - original– Declarație pe proprie răspundere, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei	

		Ofertantului;	
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Obligatori
9.	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (F 3.3) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatori
10.	Certificat de atribuire a contului bancar	-copie- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatori
11.	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligatori
12.	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Obligatori
13.	Declarație pentru termenul de valabilitate restant (la momentul livrării).	- original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani	Obligatori
14.	Notă	Operatorul economic cu oferta cel mai mic preț este obligat în termen de 72 ore să depună „încarcă” în SIA RSAP „MTender” formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate în anunțul de participare din punctul 15. Ofertantul/candidatul este descalificat în cazul în care nu depune „încarcă” sau nu completează informațiile sau documentele solicitate de autoritatea contractantă în termenele stabilite de aceasta.	Obligatori

**16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz** \_\_\_\_\_

**17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):** \_\_\_\_\_

**18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): *solicitarea scrisă a beneficiarului***

**19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **pe lot la cel mai mic preț fără TVA cu corespunderea tuturor cerințelor.****

**20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:**

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

**21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

- până la: [ora exactă] **10:00**
- pe: [data] **05 martie 2019**

22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: *60 zile*

24. Locul deschiderii ofertelor: *SIA RSAP*

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

*Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".*

26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: *Limba de stat*

27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: \_\_\_\_\_

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

*Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*

*Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;*

*Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md*

29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): \_\_\_\_\_

30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: \_\_\_\_\_

31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **fără anunț de intenție**

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **12.02.2019**

33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	<i>Se acceptă</i>
sistemul de comenzi electronice	<i>Nu se acceptă</i>
facturarea electronică	<i>Se acceptă</i>
plățile electronice	<i>Se acceptă</i>

34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): \_\_\_\_\_

(se specifică da sau nu)

35. Alte informații relevante: Garanția de bună execuție – 5%

Conducătorul grupului de lucru: \_\_\_\_\_

L.Ș.