

# ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Achiziționarea serurilor curative pentru acordarea asistenței medicale bolnavilor cu maladii infecțioase pentru anul 2021 (repetat)**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Cererea ofertelor de prețuri (bunuri)**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: **MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica Moldova, Chișinău str. Cosmescu 3**
4. Numărul de telefon/fax: **022-222-490**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **[office@capcs.md](mailto:office@capcs.md) , <http://capcs.md/>**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **<http://capcs.md/>**,
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, menționea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
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	Denumirea bunurilor/serviciilor /lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Serum antitubulinic Tip A 10000 UI/Doză				
	336900 00-3	Serum antitubulinic Tip A 10000 UI/Doză	fiolă	100	ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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 pînă la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză,	4011.00

					<p>valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) *</p> <p>documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.</p>	
2		<b>Serum antitobotulinicum Tip B 5000 UI/Doză</b>				
	336900 00-3	<i>Serum antitobotulinicum Tip B 5000 UI/Doză</i>	fiolă	100	<p>ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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 pînă la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de</p>	5465.00

					pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și șampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.	
3		<b>Serum antitbotulinicum Tip E 10000 UI/Doză</b>				
	336900 00-3	<i>Serum antitbotulinicum Tip E 10000 UI/Doză</i>	fiolă	60	ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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 – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și șampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.	4028.00
4		<b>Serum antidiftericum 10000 UI/Doză</b>				
	336900 00-3	<b>Serum antidiftericum 10000 UI/Doză</b>	fiolă	150	ATC J06AA01. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, s/c. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial	8210.00

					<p>pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie</p>	
5		<b>Serum anticarbunicum 10ml</b>				
	336900 00-3	<i>Serum anticarbunicum 10ml</i>	fiolă	40	<p>ATC J06BC. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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 pînă la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a</p>	11200.00

					<p>Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.</p>	
6		<p><b>Serum antitetanicum 3000 UI/doza</b></p>				
	336900 00-3	<p><i>Serum antitetanicum 3000 UI/doza</i></p>	fiolă	500	<p>ATC J06AA02. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, s/c. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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 pînă la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie</p>	28465.00

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 admit**  
(indicați se admite sau nu se admite)
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **Inconterm 2013 DDP, aprilie 2021**
12. Termenul de valabilitate a contractului: **31.12.2021**
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **-**  
(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): **-**  
(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.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	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	+
2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 semnat	+
3	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura și ștampila candidatului	+
4	Garanția pentru ofertă (F3.2)	- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard	+
5	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	+
6	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul presonal) – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	+
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	+
8	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	+
9	Formularul ofertei F4.1	- - confirmat prin aplicarea semnăturii	+
10	Specificatii de pret F 4.2	Specificații de preț F4.2 semnat	+
11	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.	+

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):  
\_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **Evaluarea va fi efectuată per loturi la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**
20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- până la: [ora exactă] 9.00
  - pe: [data] 25.01.2021
21. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:  
*Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP*
22. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile
23. Locul deschiderii ofertelor: https://achizitii.md/ro/public/tender/21033595/  
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)  
*Ofertele întârziate vor fi respinse.*
24. 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".*
25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:  
limba de stat
26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_  
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
27. 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*
28. 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): \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_
29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_
30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_
31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_
32. 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 | +                            |
| sistemul de comenzi electronice                                  | +                            |
| facturarea electronică   | +                            |
| plățile electronice  | +                            |
33. 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)
34. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru:



L.Ș.