

ANUNȚ DE PARTICIPARE

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

(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 , <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 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,	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		<p>Serum antitobotulinicum Tip B 5000 UI/Doză</p>				
	336900 00-3	<p><i>Serum antitobotulinicum Tip B 5000 UI/Doză</i></p>	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 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</p>	5465.00

					pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.	
3		Serum antitbotulinicum Tip E 10000 UI/Doză				
	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 ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.	4028.00
4		Serum antidiftericum 10000 UI/Doză				
	336900 00-3	Serum antidiftericum 10000 UI/Doză	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		Serum anticarbunicum 10ml				
	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

					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.	
6		Serum antitetanicum 3000 UI/doza				
	336900 00-3	<i>Serum antitetanicum 3000 UI/doza</i>	fiolă	500	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	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 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	+
3	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura și ștampila candidatului	+
4	Garanția pentru ofertă (F3.2)	-original- 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	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	+
10	Specificatii de pret F 4.2	Specificații de preț F4.2 FORMAT ELECTRONIC PERSONALIZAT. - Format electronic și suport pe hîrtie(citeț) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului pe fiecare filă; (CD sau memory Stik), primit pentru completare cu pachetul de documente, care urmează a fi prezentat fără modificări. Conținutul imprimat pe hîrtie trebuie să fie identic cu cel din format electronic;	+
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] _____ 10.00 _____
 - pe: [data] _____ 15.01.2021 _____
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.