

# **DOCUMENTAȚIA STANDARD**

## **pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri**

Obiectul achiziției: **Achiziționarea medicamentelor necesare IMSP  
Institutul Oncologic pentru anul 2019**

Cod CPV: **33600000-6 – Produse farmaceutice**

Autoritatea Contractantă: **Centrul pentru Achiziții Publice  
Centralizate în Sănătate**

Procedura achiziției: **Licitație deschisă**

**CAPITOLUL I**  
**INSTRUCȚIUNI PENTRU OFERTANȚI (IPO)**  
*[Notă: nu se va modifica de către Autoritatea Contractantă]*

**Secțiunea 1. Dispoziții generale**

**1. Scopul procedurii de achiziție**

1.1. Autoritatea contractantă, emite Documentele de atribuire în vederea achiziționării de bunuri, după cum este specificat în Fișa de Date a Achiziției (în continuare **FDA**).

**2. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție**

2.1. Principiile care stau la baza atribuirii contractului de achiziție publică sînt:

- a) libera concurență;
- b) eficiența utilizării fondurilor publice și minimizarea riscurilor autorităților/entițalilor contractante;
- c) transparența;
- d) tratamentul egal, imparțial și nediscriminatoriu în privința tuturor ofertanților și operatorilor economici;
- e) protecția mediului;
- f) respectarea ordinii de drept;
- g) confidențialitatea;
- h) asumarea răspunderii în cadrul procedurilor de achiziție publică.

**3. Sursa de finanțare**

3.1. În **FDA** va fi specificată sursa de finanțare pentru plățile contractului ce urmează a fi atribuit.

3.2. Autoritatea contractantă urmează să se asigure că la momentul inițierii procedurii de achiziții publice, mijloacele financiare sunt alocate și destinate exclusiv achiziției în cauză.

**4. Participanții la licitație**

4.1. Participant la licitație poate fi orice operator economic rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane, care are dreptul de a participa, în condițiile Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice (în continuare Legea nr. 131/2015), la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice.

4.2. Dreptul de participare la procedurile de atribuire a contractelor de achiziții publice poate fi rezervat de către Guvern unor ateliere protejate și întreprinderi sociale de inserție în cazul în care majoritatea angajaților implicați sînt persoane cu dizabilități care, prin natura sau gravitatea deficiențelor lor, nu pot desfășura o activitate profesională în condiții normale.

**5. Cheltuielile de participare la procedura de achiziție**

5.1. Ofertantul suportă toate costurile legate de pregătirea și înaintarea ofertei, iar autoritatea contractantă nu poartă nici o responsabilitate pentru aceste costuri, indiferent de desfășurarea sau rezultatul procedurii de licitație.

5.2. La depunerea ofertelor, operatorul economic, după caz, va achita o taxă. Modul de achitare a taxei menționate, precum și cuantumul acesteia sînt stabilite de Guvern.

5.3. Achitarea taxei pentru depunerea ofertei se va efectua prin intermediul platformei de achiziții electronice prin care se depune oferta.

## 6. Limba de comunicare în cadrul licitației

6.1. Oferta, Documentul Unic de Achiziții European (în continuare **DUAE**), documentele de atribuire și toată corespondența dintre ofertant și autoritatea contractantă vor fi întocmite în limba de stat. Documentele justificative și literatura de specialitate tipărită, care fac parte din ofertă, pot fi în altă limbă, cu condiția ca acestea să fie însoțite de o traducere exactă a fragmentelor relevante în limba de stat.

6.2. Autoritatea contractantă poate specifica după caz, în **FDA** posibilitatea depunerii ofertei și într-o altă limbă de circulație internațională.

## 7. Secțiunile Documentelor de atribuire

7.1. Documentele de atribuire includ toate secțiunile indicate în prezentul punct și trebuie citite în conjuncție cu orice modificare conform punctului IPO8.

CAPITOLUL I. Instrucțiuni pentru ofertanți

CAPITOLUL II. Fișa de date a achiziției

CAPITOLUL III. Formulare pentru depunerea ofertei

CAPITOLUL IV. Specificații tehnice și de preț.

CAPITOLUL V. Formularul de contract

## 8. Clarificarea și modificarea documentelor de atribuire

8.1. Participantul care solicită clarificări asupra documentelor de atribuire va contacta autoritatea contractantă în scris, prin mijloace electronice de comunicare. Autoritatea contractantă va răspunde în scris, prin mijloace electronice de comunicare la orice cerere de clarificare, înainte de termenul-limită pentru depunerea ofertelor.

8.2. Până la expirarea termenului de depunere a ofertelor, autoritatea contractantă are dreptul să modifice documentația de atribuire fie din proprie inițiativă, fie ca răspuns la solicitarea de clarificare a unui operator economic, prelungind, după caz, termenul de depunere a ofertelor, astfel încât de la data aducerii la cunoștință a modificărilor operate până la noul termen de depunere a ofertelor să rămână cel puțin 50% din termenul stabilit inițial.

8.3. În cazul în care operatorul economic nu a transmis solicitarea de clarificare în timp util, punând astfel autoritatea contractantă în imposibilitate de a respecta termenele prevăzute la art. 34, alin. (4) din Legea nr. 131/2015, aceasta din urmă este în drept să nu răspundă.

## 9. Practicile de corupere și alte practici interzise

9.1. Autoritățile contractante și participanții la licitațiile publice vor respecta cele mai înalte standarde ale eticii de conduită în desfășurarea și implementarea proceselor de achiziții, precum și în executarea contractelor de achiziție publică.

9.2. În cazul în care autoritatea contractantă va depista că ofertantul a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4 în cadrul procesului de concurență pentru contractul de achiziție publică sau pe parcursul executării contractului, aceasta:

a. va exclude ofertantul din procedura respectivă de achiziție prin includerea lui în Lista de interdicție, conform prevederilor Regulamentului cu privire la Lista de interdicție a operatorilor economici; sau

b. va întreprinde orice alte măsuri prevăzute în articolul 40 al Legii nr. 131/2015.

9.3. În cazul în care, Agenția Achiziții Publice, în procesul de monitorizare a procedurilor de achiziții publice, constată că un operator economic a fost implicat în practicile menționate la punctul IPO9.4, va raporta imediat organelor competente fiecare caz de corupere sau de tentativă de corupere comis de operatorul economic respectiv.

9.4. În cadrul procedurilor de achiziție și executării contractului, nu se permit următoarele acțiuni:

a. promisiunea, oferirea sau darea unei persoane cu funcție de răspundere, personal sau prin mijlocitor, de bunuri sau servicii, sau a oricărui alt lucru de valoare, pentru a influența acțiunile unei alte părți;

b. orice acțiune sau omisiune, inclusiv interpretare eronată, care, conștient sau din neglijență, induce în eroare sau tinde să inducă în eroare o parte pentru obținerea unui beneficiu financiar sau de altă natură ori pentru a evita o obligație;

c. înțelegerea interzisă de lege, între două sau mai multe părți, realizată în scopul coordonării comportamentului lor la procedurile de achiziții publice;

d. deteriorarea sau prejudicierea, direct sau indirect, a oricărei părți sau a proprietății acestei părți, pentru a influența în mod necorespunzător acțiunile acesteia;

e. distrugerea intenționată, falsificarea, contrafacerea sau ascunderea materialelor de evidență ale investigării, sau darea unor informații false anchetatorilor, pentru a împiedica esențial o anchetă condusă de către organele de resort în vederea identificării unor practici menționate la lit. a)-d); precum și amenințarea, hărțuirea sau intimidarea oricărei părți pentru a o împiedica să divulge informația cu privire la chestiuni relevante anchetei sau să exercite ancheta.

9.5. Personalul autorității contractante are obligația de a exclude practicile de corupere în vederea obținerii beneficiilor personale în legătură cu desfășurarea procedurii de achiziții publice.

## Secțiunea a-2-a. Criterii de calificare

### 10. Criterii generale

10.1. Pentru confirmarea datelor de calificare în cadrul procedurii de achiziții publice, operatorul economic va completa și va prezenta **DUAE**, în conformitate cu cerințele stabilite de autoritatea contractantă.

10.2. Prezentarea oricărui alt formular **DUAE** decât cel solicitat de către autoritatea contractantă, va servi ca temei de descalificare de la procedura de achiziție publică.

10.3. Autoritatea contractantă va aplica criteriile și cerințele de calificare numai referitoare la:

- a) eligibilitatea ofertantului sau candidatului;
- b) capacitatea de exercitare a activității profesionale;
- c) capacitatea economică și financiară;
- d) capacitatea tehnică și/sau profesională;
- e) standarde de asigurare a calității;
- f) standarde de protecție a mediului.

### 11. Eligibilitatea ofertantului sau candidatului

11.1. Orice operator economic, rezident sau nerezident, persoană fizică sau juridică de drept public sau privat ori asociație de astfel de persoane are dreptul de a participa la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică.

11.2. Va fi exclus de la procedura de atribuire a contractului de achiziții publice orice ofertant sau candidat despre care se confirmă că, în ultimii 5 ani, a fost condamnat, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru participare la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, pentru fraudă și/sau pentru spălare de bani, pentru infracțiuni de terorism sau

infrafracțiuni legate de activități teroriste, finanțarea terorismului, exploatarea prin muncă a copiilor și alte forme de trafic de persoane.

11.3. Va fi exclus de la procedura pentru atribuire a contractului de achiziție publică, și respectiv nu este eligibil, orice ofertant care se află în oricare dintre următoarele situații:

- a. se află în proces de insolvență ca urmare a hotărârii judecătorești;
- b. nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale către bugetele componente ale bugetului general consolidat, în conformitate cu prevederile legale în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit;
- c. a fost condamnat, în ultimii trei ani, prin hotărârea definitivă a unei instanțe judecătorești, pentru o faptă care a adus atingere eticii profesionale sau pentru comiterea unei greșeli în materie profesională;
- d. prezintă informații false sau nu prezintă informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, în scopul demonstrării îndeplinirii criteriilor de calificare și selecție;
- e. a încălcat obligațiile aplicabile în domeniul mediului, muncii și asigurărilor sociale, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- f. se face vinovat de o abatere profesională, care îi pune la îndoială integritatea, în cazul în care autoritatea contractantă demonstrează, prin orice mijloace adecvate, acest fapt;
- g. a încheiat cu alți operatori economici acorduri care vizează denaturarea concurenței, în cazul în care acest fapt se constată printr-o decizie a organului abilitat în acest sens;
- h. se află într-o situație de conflict de interese care nu poate fi remediată în mod efectiv prin măsurile prevăzute la art.74 din Legea nr. 131/2015;
- i. este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

11.4. Autoritatea contractantă, după caz, poate stabili în documentația de atribuire posibilitatea furnizării dovezilor de către operatorii economici care se află în una din situațiile menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3, prin care se vor prezenta măsurile luate de aceștia pentru a demonstra fiabilitatea sa, în pofida existenței unui motiv de excludere.

11.5. Autoritatea contractantă extrage informația necesară pentru constatarea existenței sau inexistenței circumstanțelor menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 din bazele de date disponibile ale autorităților publice sau ale părților terțe. Dacă acest lucru nu este posibil, autoritatea contractantă are obligația de a accepta ca fiind suficient și relevant pentru demonstrarea faptului că ofertantul/candidatul nu se încadrează în una dintre situațiile prevăzute menționate la punctele IPO11.2 și IPO11.3 orice document considerat edificator, din acest punct de vedere, în țara de origine sau în țara în care ofertantul este stabilit, cum ar fi certificate, caziere judiciare sau alte documente echivalente emise de autorități competente din țara respectivă.

11.6. În ceea ce privește cazurile menționate la punctul IPO11.3, în conformitate cu legislația internă a statului în care sunt stabiliți ofertanții, aceste solicitări se referă la persoane fizice și persoane juridice, inclusiv, după caz, la directori de companii sau la orice persoană cu putere de reprezentare, de decizie ori de control în ceea ce privește ofertantul/candidatul.

11.7. În cazul în care în țara de origine sau în țara în care este stabilit ofertantul/candidatul nu se emit documente de natura celor prevăzute la punctul IPO11.4 sau respectivele documente nu vizează toate situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3, autoritatea contractantă are obligația de a accepta o declarație pe propria răspundere sau, dacă în țara respectivă nu există prevederi legale referitoare la declarația pe propria răspundere, o declarație autentică dată în fața unui notar, a unei autorități administrative sau judiciare sau a unei asociații profesionale care are competențe în acest sens.

11.8. Orice operator economic aflat în oricare dintre situațiile prevăzute la punctele IPO11.2 și IPO11.3 care atrag excluderea din procedura de atribuire poate furniza dovezi care să arate că măsurile luate de acesta sunt suficiente pentru a-și demonstra în concret credibilitatea prin raportare

la motivele de excludere, cu excepția cazului în care operatorul economic a fost exclus prin hotărâre definitivă a unei instanțe de judecată de la participarea la procedurile de achiziții publice.

11.9. Autoritatea contractantă evaluează măsurile întreprinse de către operatorii economici ținând seama de gravitatea și circumstanțele particulare ale infracțiunii sau ale abaterii. În cazul în care consideră că măsurile întreprinse sînt insuficiente, autoritatea contractantă informează ofertantul/candidatul despre motivele excluderii.

## 12. Capacitatea de exercitare a activității profesionale

12.1. Autoritatea contractantă solicită oricărui ofertant să prezinte dovada din care să rezulte o formă de înregistrare ca persoană juridică, capacitatea legală de a furniza bunuri, în conformitate cu prevederile legale din țara în care este stabilit

## 13. Capacitatea economică și financiară

13.1. În cazul în care autoritatea contractantă solicită demonstrarea capacității economice și financiare, aceasta are obligația de a indica în documentația de atribuire și informațiile pe care operatorii economici urmează să le prezinte în acest scop. Capacitatea economică și financiară se realizează, după caz, prin prezentarea unuia sau mai multor documente relevante, cum ar fi:

- a. declarații bancare corespunzătoare sau, după caz, dovezi privind asigurarea riscului profesional;
- b. rapoarte financiare sau, în cazul în care publicarea acestor rapoarte este prevăzută de legislația țării în care este stabilit ofertantul, extrase de rapoarte financiare;
- c. declarații privind cifra de afaceri totală sau, dacă este cazul, privind cifra de afaceri în domeniul de activitate aferent obiectului contractului într-o perioadă anterioară care vizează activitatea din ultimii 3 ani, în măsura în care informațiile respective sînt disponibile. În acest ultim caz, autoritatea contractantă are obligația de a lua în considerare și data la care operatorul economic a fost înființat sau și-a început activitatea comercială.

13.2. În sensul punctului IPO13.1 (literei c), cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici nu trebuie să depășească de două ori valoarea estimată a contractului, cu excepția cazurilor justificate, precum cele legate de riscurile speciale aferente naturii bunurilor.

13.3. Atunci cînd un contract este împărțit în loturi, indicele cifrei de afaceri se aplică pentru fiecare lot individual. Cu toate acestea, autoritatea contractantă stabilește cifra de afaceri anuală minimă impusă operatorilor economici cu referire la grupuri de loturi, dacă ofertantului cîștigător îi sînt atribuite mai multe loturi care trebuie executate în același timp.

13.4. În cazul în care, din motive obiective, justificate corespunzător, operatorul economic nu are posibilitatea de a prezenta documentele solicitate de autoritatea contractantă, acesta are dreptul de a demonstra capacitatea sa economică și financiară prin prezentarea altor documente pe care autoritatea contractantă le poate considera edificatoare în măsura în care acestea reflectă o imagine fidelă a situației economice și financiare a ofertantului/candidatului.

13.5. Ofertantul/candidatul poate să-și demonstreze capacitatea economică și financiară și prin susținerea acordată de către o altă persoană indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant/candidat și persoana respectivă.

13.6. În cazul prevăzut la punctul IPO13.5, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

13.7. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

13.8. O asociație de operatori economici la fel are dreptul să se bazeze pe capacitățile membrilor asociației sau ale altor persoane.

#### 14. Capacitate tehnică și/sau profesională

14.1. În cazul aplicării unei proceduri pentru atribuirea unui contract de achiziții de bunuri, în scopul verificării capacității tehnice și/sau profesionale a ofertanților, autoritatea contractantă are dreptul de a le solicita acestora, în funcție de specificul, de cantitatea și de complexitatea bunurilor ce urmează să fie furnizate și numai în măsura în care aceste informații sunt relevante pentru îndeplinirea contractului și nu sînt disponibile în bazele de date ale autorităților publice sau ale părților terțe, următoarele:

a. o listă a principalelor livrări de bunuri similare efectuate în ultimii 3 ani, conținînd valori, perioade de livrare, beneficiari, indiferent dacă aceștia din urmă sunt autorități contractante sau clienți privați. Livrările de bunuri se confirmă prin prezentarea unor certificate/documente emise sau contrasemnate de o autoritate ori de către clientul beneficiar. În cazul în care beneficiarul este un client privat și, din motive obiective, operatorul economic nu are posibilitatea obținerii unei certificări/confirmări din partea acestuia, demonstrarea livrărilor de bunuri se realizează printr-o declarație a operatorului economic;

b. o declarație referitoare la echipamentele tehnice și la măsurile aplicate în vederea asigurării calității, precum și, dacă este cazul, la resursele de studiu și cercetare;

c. informații referitoare la personalul/organismul tehnic de specialitate de care dispune sau al cărui angajament de participare a fost obținut de către ofertant, în special pentru asigurarea controlului calității;

d. certificate sau alte documente emise de organisme abilitate în acest sens, care să ateste conformitatea bunurilor, identificată clar prin referire la specificații sau standarde relevante;

e. mostre (în măsura în care necesitatea prezentării este justificată), descrieri și/sau fotografii a căror autenticitate trebuie să poată fi demonstrată în cazul în care autoritatea contractantă solicită acest lucru, dovada experienței specifice în livrarea bunurilor;

f. capacitate minimă de producere sau echipamentele și/sau capacitate minimă profesională

14.2. Capacitatea tehnică și profesională a ofertantului poate fi susținută, pentru îndeplinirea unui contract, și de o altă persoană, indiferent de natura relațiilor juridice existente între ofertant și persoana respectivă.

14.3. În cazul prevăzut la punctul IPO14.2, ofertantul/candidatul are obligația de a dovedi susținerea de care beneficiază prin prezentarea în formă scrisă a unui angajament ferm al persoanei respective, încheiat în formă autentică, prin care această persoană confirmă faptul că va pune la dispoziția ofertantului/candidatului resursele financiare invocate.

14.4. Persoana care asigură susținerea financiară trebuie să îndeplinească criteriile de selecție relevante și nu trebuie să se afle în niciuna dintre situațiile prevăzute la punctul IPO11.2 și punctul IPO11.3 literele (c-g), care determină excluderea din procedura de atribuire.

14.5. Ofertantul/candidatul are dreptul să recurgă la susținerea unor alte persoane doar atunci cînd acestea din urmă vor desfășura activitățile sau serviciile pentru îndeplinirea cărora este necesară capacitatea profesională respectivă.

#### 15. Standarde de asigurare a calității.

15.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de asigurare a calității, aceasta trebuie să se raporteze la sistemele de asigurare a calității, bazate pe seriile de standarde europene relevante, certificate de organisme conforme cu seriile de standarde europene privind certificarea, sau la standarde internaționale pertinente, emise de organisme acreditate.



15.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de calitate astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității.

## 16. Standarde de protecție a mediului.

16.1. Autoritatea contractantă solicită prezentarea unor certificate, emise de organisme independente, prin care se atestă faptul că operatorul economic respectă anumite standarde de protecție a mediului, aceasta trebuie să se raporteze:

- a) fie la Sistemul Comunitar de Management de Mediu și Audit (EMAS);
- b) fie la standarde de gestiune ecologică bazate pe seriile de standarde europene sau internaționale în domeniu, certificate de organisme conforme cu legislația Uniunii Europene ori cu standardele europene sau internaționale privind certificarea.

16.2. În conformitate cu principiul recunoașterii reciproce, autoritatea contractantă are obligația de a accepta certificatele echivalente emise de organismele stabilite în statele membre ale Uniunii Europene. În cazul în care operatorul economic nu deține un certificat de mediu astfel cum este solicitat de autoritatea contractantă, aceasta din urmă are obligația de a accepta orice alte certificări prezentate de operatorul economic respectiv, în măsura în care acestea confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al protecției mediului.

## 17. Calificarea candidaților în cazul asocierii

17.1. În cazul unei asocieri, cerințele solicitate pentru îndeplinirea criteriilor de calificare și selecție referitoare la capacitatea de exercitare a activității profesionale și cele referitoare la eligibilitatea ofertantului sau candidatului, trebuie îndeplinite de către fiecare asociat. Criteriile referitoare la situația economică și financiară și cele referitoare la capacitatea tehnică și profesională pot fi îndeplinite prin cumul proporțional sarcinilor ce revin fiecărui asociat. Criteriile privind cifra de afaceri, în cazul unei asocieri, cifra de afaceri medie anuală luată în considerare va fi valoarea generală, rezultată prin însumarea cifrelor de afaceri medii anuale corespunzătoare fiecărui membru al asocierii. În cazul unei asocieri, cerințele privind standardele de asigurare a calității și standardele de protecție a mediului, trebuie îndeplinite de fiecare membru al asocierii.

## Secțiunea a-3-a. Pregătirea ofertelor

### 18. Documentele ce constituie oferta

18.1. Oferta va cuprinde următoarele:

- a) propunerea financiară, care va include, după caz, și garanția pentru ofertă;
- b) propunerea tehnică, precum și documente suport și facultative solicitate de autoritatea contractantă;
- c) Documentul unic de achiziții european;

18.2. Operatorii economici vor pregăti ofertele într-o manieră structurată și securizată, ca răspuns la anunțul de participare publicat de către autoritatea contractantă în SIA „RSAP”, și vor depune ofertele în mod electronic, folosind fluxurile interactive de lucru puse la dispoziție de platformele electronice, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea 131/2015.

### 19. Documente pentru demonstrarea conformității bunurilor



19.1. 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.

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.

## 20. Oferte alternative

20.1. Operatorul economic este în drept să depună oferte alternative numai în cazul în care autoritatea contractantă a precizat explicit în anunțul de participare și în FDA punctul 3.1 că permite sau solicită depunerea de oferte alternative cu precizarea în documentația de atribuire a cerințelor minime obligatorii pe care operatorii economici trebuie să le respecte, precum și orice alte cerințe specifice pentru prezentarea ofertelor alternative. În cazul în care în documentația de atribuire nu este specificat explicit că autoritatea contractantă permite sau solicită depunerea de oferte alternative, aceasta din urmă nu are dreptul de a lua în considerare ofertele alternative.

## 21. Garanția pentru ofertă

21.1. Ofertantul va depune, ca parte a ofertei sale, o Garanție pentru ofertă (F3.2), după cum este specificat în FDA punctul 3.2.

21.2. Garanția pentru ofertă va fi corespunzător cuantumului specificat în FDA punctul 3.3, în lei moldovenești, și va fi:

- a) în formă de garanție bancară de la o instituție bancară licențiată, valabilă pentru perioada de valabilitate a ofertei sau altă perioadă prelungită, după caz, în conformitate cu punctul IPO23.2; sau
- b) transfer pe contul autorității contractante; sau
- c) alte forme acceptate de autoritatea contractantă, specificate în FDA punctul 3.2.

21.3. Dacă o garanție pentru ofertă este cerută în conformitate cu punctul IPO21.2, orice ofertă neînsoțită de o astfel de garanție pregătită în modul corespunzător va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

21.4. Garanția pentru ofertă a ofertanților necâștigători va fi restituită imediat de la producerea oricărui din următoarele evenimente:

- a) expirarea termenului de valabilitate a garanției pentru ofertă;
- b) încheierea unui contract de achiziții publice și depunerea garanției de bună execuție a contractului, dacă o astfel de garanție este prevăzută în documentația de atribuire;
- c) suspendarea procedurii de licitație fără încheierea unui contract de achiziții publice;
- d) retragerea ofertei înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, în cazul în care documentația de atribuire nu prevede inadmisibilitatea unei astfel de retrageri.

21.5. Garanția pentru ofertă va fi reținută dacă:

- a) ofertantul își retrage sau își modifică oferta în timpul perioadei de valabilitate a ofertei specificate de către ofertant în Formularul ofertei, cu excepția cazurilor prevăzute în punctul IPO23.2; sau
- b) ofertantul câștigător refuză:
  - să depună Garanția de bună execuție conform punctului IPO42;

- să semneze contractul conform punctului IPO43.

21.6. Garanția pentru ofertă prezentată de Asociație trebuie să fie în numele Asociației care depune oferta.

## 22. Prețuri

22.1. Prețurile indicate de către ofertant în Formularul ofertei (**F3.1**) și în Specificațiile de preț (**F4.2**) se vor conforma cerințelor specificate în punctul IPO22.

22.2. Toate loturile și pozițiile trebuie enumerate și evaluate separat în Specificațiile tehnice (**F4.1**) și Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.3. Prețul ce urmează a fi specificat în Formularul ofertei va constitui suma totală a ofertei, inclusiv TVA.

22.4. Termenii Incoterms, cum ar fi EXW, CIP, DDP și alți termeni similari, vor fi supuși regulilor prevăzute în ediția curentă a Incoterms, publicată de către Camera Internațională de Comerț, după cum este menționat în **FDA** punctul **3.4**.

22.5. Prețurile vor fi indicate după cum este arătat în Specificațiile de preț (**F4.2**).

22.6. Autoritatea contractantă va efectua achitări conform metodologiei și condițiilor indicate în **FDA** punctul **3.7**.

## 23. Termenul de valabilitate a ofertelor

23.1. Ofertele vor rămâne valabile pe parcursul perioadei specificate în **FDA** punctul **3.8**, de la data-limită de depunere a ofertei stabilită de autoritatea contractantă. O ofertă valabilă pentru un termen mai scurt va fi respinsă de către autoritatea contractantă ca fiind necorespunzătoare.

23.2. În cazuri excepționale, înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, autoritatea contractantă poate solicita ofertanților să extindă perioada de valabilitate a ofertelor. Solicitarea și răspunsul la solicitare vor fi publicate în SIA „RSAP”. În cazul în care se cere o garanție pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică, conform prevederilor punctului IPO23, operatorul economic va extinde corespunzător valabilitatea garanției pentru ofertă. Un ofertant poate refuza solicitarea de extindere fără a pierde garanția pentru ofertă. Ofertanților ce acceptă solicitarea de extindere nu li se va cere și nu li se va permite să modifice ofertele.

## 24. Valuta ofertei

24.1. Prețurile pentru bunurile solicitate vor fi indicate în lei moldovenești, cu excepția cazurilor în care **FDA** punctul **3.9** prevede altfel.

## 25. Formatul ofertei

25.1. Oferta va fi pregătită în format electronic, în conformitate cu cerințele autorității contractante, cu ajutorul instrumentelor existente în SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

## Secțiunea a-4-a. Depunerea și deschiderea ofertelor

### 26. Depunerea ofertelor

26.1. Oferta, scrisă și semnată, după caz electronic, se prezintă în conformitate cu cerințele expuse în documentația de atribuire, utilizând SIA “RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă eliberează operatorului economic, în mod obligatoriu, o recipisă în care indică data și ora recepționării ofertei sau confirmă recepționarea acesteia în cazurile în care oferta a fost depusă prin mijloace electronice. Prezentarea

ofertei presupune depunerea într-un set comun a propunerii tehnice, a propunerii financiare, a **DUAÉ** și a garanției pentru ofertă.

26.2. La depunerea ofertei prin SIA „RSAP”, operatorul economic va ține cont de timpul necesar pentru încărcarea ofertei în sistem, prevăzând timp suficient pentru a depune oferta în termenii stabiliți.

#### 27. Termenul limită de depunere a ofertelor

27.1. Ofertele vor fi depuse nu mai târziu de data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**. Autoritatea contractantă poate, la discreția sa, să extindă termenul-limită de depunere a ofertelor prin modificarea documentelor de atribuire în conformitate cu punctul IPO7.

#### 28. Oferte întârziate

28.1. SIA „RSAP” nu va accepta ofertele transmise după expirarea termenului limită de depunere a ofertelor.

28.2. În cazurile prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, ofertele depuse după termenul limită de deschidere a ofertelor specificate în FDA punctul 4.2, vor fi înregistrate de către autoritatea contractantă și restituite ofertantului, fără a fi deschise.

#### 29. Modificarea, substituirea și retragerea ofertelor

29.1. În cazul în care documentația de atribuire nu prevede altfel, ofertantul are dreptul să modifice sau să retragă oferta înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor, fără a pierde dreptul de retragere a garanției pentru ofertă. O astfel de modificare este valabilă dacă a fost efectuată înainte de expirarea termenului de depunere a ofertelor.

#### 30. Deschiderea ofertelor

30.1. Autoritatea contractantă va deschide ofertele în cadrul sistemului SIA „RSAP” la data și ora specificate în **FDA** punctul **4.2**.

30.2. Informația privind ofertanții și ofertele, se fac publice prin publicarea acestora în SIA „RSAP”.

### Secțiunea a-5-a. Evaluarea și compararea ofertelor

#### 31. Confidențialitate

31.1. SIA „RSAP” va asigura mecanisme adecvate în vederea neadmiterii divulgării conținutului ofertelor prezentate de participanți pînă la data stabilită pentru deschiderea acestora de către persoanele autorizate ale organizatorului procedurii de achiziție publică, în conformitate cu legislația. Astfel, va fi preîntîmpinată aplicarea unor eventuale practici anticoncurențiale în cadrul procedurilor de achiziții publice.

#### 32. Clarificarea ofertelor

32.1. Autoritatea contractantă poate, la necesitate, să ceară oricărui dintre ofertanți o clarificare a ofertei acestora, pentru a facilita examinarea, evaluarea și compararea ofertelor. Nu vor fi solicitate, oferite sau permise schimbări în prețurile sau în conținutul ofertei, cu excepția corectării erorilor aritmetice descoperite de către autoritatea contractantă în timpul evaluării ofertelor, în conformitate cu punctul IPO33.

32.2. În cazul în care ofertantul nu execută cererea autorității contractante de a reconfirma datele de calificare pentru încheierea contractului, oferta i se respinge și se selectează o altă ofertă câștigătoare dintre ofertele rămase în vigoare.

32.3. Operatorul economic este obligat să răspundă la solicitarea de clarificare a autorității contractante în cel mult trei zile de la data expedierii acesteia.

### 33. Determinarea conformității ofertelor

33.1. Aprecierea corespunderii unei oferte de către autoritatea contractantă urmează a fi bazată pe conținutul ofertei.

33.2. 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. O abatere se va considera ca fiind neînsemnată dacă:

a) nu afectează în orice mod substanțial sfera de acțiune, calitatea sau performanța bunurilor specificate în contract;

b) nu limitează în orice mod substanțial drepturile autorității contractante sau obligațiile ofertantului conform contractului;

c) nu ar afecta într-un mod inechitabil poziția competitivă a altor ofertanți ce prezintă oferte conforme cerințelor.

33.3. Dacă o ofertă nu este conformă cerințelor din documentele de atribuire, ea va fi respinsă de către autoritatea contractantă.

### 34. Neconformități, erori și omiteri

34.1. Autoritatea contractantă are dreptul să considere oferta conformă cerințelor dacă aceasta conține abateri neînsemnate de la prevederile documentelor de atribuire, erori sau omiteri ce pot fi înlăturate fără a afecta esența ei. Orice deviere de acest fel se va exprima cantitativ, în măsura în care este posibil, și se va lua în considerare la evaluarea și compararea ofertelor.

34.2. Dacă ofertantul care a depus oferta cea mai avantajoasă nu acceptă corectarea erorilor aritmetice, oferta acestuia se respinge.

### 35. Evaluarea ofertelor

35.1. Examinarea, evaluarea și compararea ofertelor se efectuează fără participarea ofertanților și a altor persoane neautorizate. Autoritatea contractantă va examina ofertele pentru a confirma faptul că toate documentele prevăzute în punctul IPO18 au fost prezentate și pentru a determina caracterul complet al fiecărui document depus.

35.2. Autoritatea contractantă stabilește oferta/ofertele câștigătoare aplicând criteriul de atribuire și factorii de evaluare prevăzuți în documentația de atribuire, utilizând instrumentele de evaluare din cadrul SIA „RSAP”, cu excepția cazurilor prevăzute la art.32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015.

### 36. Calificarea ofertantului

36.1. Autoritatea contractantă va determina dacă ofertantul este calificat să execute Contractul.

36.2. Aprecierea calificării va fi bazată pe o examinare minuțioasă a documentelor de calificare ale ofertantului, incluse în ofertă conform prevederilor punctului IPO18, clarificărilor posibile conform punctului IPO32, precum și în baza criteriilor stabilite în punctele IPO11-16. Criteriile care nu au fost incluse în aceste puncte nu vor fi folosite în aprecierea calificării ofertantului.

36.3. O apreciere afirmativă va constitui drept premisă pentru adjudecarea contractului ofertantului respectiv. O apreciere negativă va rezulta în descalificarea ofertei, caz în care autoritatea

contractantă poate trece la următoarea ofertă cea mai avantajoasă economic, pentru a face o apreciere similară a capacităților aceluși ofertant în executarea contractului.

### 37. Descalificarea ofertantului

37.1. Autoritatea contractantă va descalifica ofertantul care depune documente ce conțin informații false, cu scopul calificării, sau derutează ori face reprezentări neadevărate pentru a demonstra corespunderea sa cerințelor de calificare. În cazul în care acest lucru este dovedit, autoritatea contractantă poate declara ofertantul respectiv ca fiind neeligibil pentru participarea ulterioară în contractele de achiziții publice, prin includerea lui în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.2. Lista de interdicție a operatorilor economici reprezintă un înscris oficial și este întocmită actualizată și ținută de către Agenția Achiziții Publice conform prevederilor articolului 25 din Legea nr. 131/2015, cu scopul de a limita participarea operatorilor economici la procedurile de achiziție publică.

37.3. Ofertantul poate fi descalificat în cazul în care este insolubil, în privința lui a fost inițiată procedura de sechestrare a patrimoniului, este în faliment sau în proces de lichidare sau dacă activitățile ofertantului sînt suspendate ori există un proces de judecată privind oricare dintre cele menționate.

37.4. Ofertantul este descalificat în cazul aplicării sancțiunilor administrative sau penale, pe parcursul ultimilor 3 ani, față de persoanele de conducere ale operatorului economic în legătură cu activitatea lor profesională sau cu prezentarea de date eronate în scopul încheierii contractului de achiziții publice.

37.5. Ofertantul este descalificat pentru neachitarea impozitelor și altor plăți obligatorii în conformitate cu legislația țării în care el este rezident. Autoritatea contractantă va solicita ofertanților să demonstreze împlinirea de a încheia contractele de achiziții publice și componența fondatorilor și a persoanelor afiliate.

37.6. Autoritatea contractantă descalifică ofertantul dacă constată că acesta este inclus în Lista de interdicție a operatorilor economici.

37.7. Autoritatea contractantă nu acceptă oferta în cazul în care ofertantul nu corespunde cerințelor de calificare.

### 38. Anularea procedurii

38.1. Autoritatea contractantă, din propria inițiativă, anulează procedura de achiziție publică în cazurile prevăzute la art. 67, alin. (1) din Legea nr. 131/2015. Autoritatea contractantă are obligația de a comunica prin SIA „RSAP” sau prin alte mijloace de comunicare în cazul în care autoritatea contractantă desfășoară proceduri în baza art. 32 alin.(7) și (11) din Legea nr. 131/2015, tuturor participanților la procedura de achiziție publică, în cel mult 3 zile de la data anulării, atât încetarea obligațiilor pe care aceștia și le-au creat prin depunerea de oferte, cât și motivul anulării.

## Secțiunea a-2-a. Adjudecarea contractului

### 39. Criteriul de adjudecare

39.1. Autoritatea contractantă va adjudeca contractul, conform criteriului stabilit în **FDA** punctul **6.1**, aceluși ofertant a cărui ofertă a fost apreciată potrivit criteriilor stabilite precum și altor condiții și cerințelor din documentele de atribuire, cu condiția ca și ofertantul să fie calificat pentru executarea contractului.

### 40. Dreptul autorității contractante de a modifica cantitățile în timpul adjudecării

40.1. La momentul adjudecării contractului, autoritatea contractantă are posibilitatea de a micșora cu acordul operatorului economic cantitatea de bunuri, în cazul în care suma contractelor

este mai mare decât valoare estimată a achiziției, specificate inițial în CAPITOLUL IV pentru a se putea încadra în mijloacele financiare alocate, însă fără a efectua vreo schimbare în prețul unitar sau în alți termeni și condiții ale ofertei și ale documentelor de atribuire.

#### 41. Înștiințarea de adjudecare

41.1. Înainte de expirarea perioadei de valabilitate a ofertei, sistemul SIA „RSAP” va permite autorităților contractante pregătirea anunțului de atribuire și a notificării ofertanților, cărora li s-a atribuit sau nu contractul standardizat.

41.2. Comunicarea prin care se realizează informarea este transmisă prin mijloace electronice la adresele indicate de către ofertanți în ofertele acestora.

41.3. Ofertanții necâștigători vor fi informați cu privire la motivele pentru care ofertele lor nu au fost selectate.

#### 42. Garanția de bună execuție

42.1. La momentul încheierii contractului, dar nu mai târziu de data expirării Garanției pentru ofertă (dacă s-a cerut), ofertantul câștigător va prezenta Garanția de bună execuție în mărimea prevăzută de **FDA** punctul **6.2.**, folosind în acest scop formularul Garanției de bună execuție (**F3.3**), inclus în CAPITOLUL III, sau alt formular acceptabil pentru autoritatea contractantă, dar care corespunde condițiilor formularului (**F3.3**).

42.2. Refuzul ofertantului câștigător de a depune Garanția de bună execuție sau de a semna contractul va constitui motiv suficient pentru anularea adjudecării și reținerea Garanției pentru ofertă. În acest caz, autoritatea contractantă poate adjudeca contractul următorului ofertant cu oferta cea mai bine clasată, a cărui ofertă este conformă cerințelor și care este apreciat de către autoritatea contractantă a fi calificat în executarea Contractului. În acest caz, autoritatea contractantă va cere tuturor ofertanților rămași extinderea termenului de valabilitate a Garanției pentru ofertă. Totodată, autoritatea contractantă este în drept să respingă toate celelalte oferte.

#### 43. Semnarea contractului

43.1. O dată cu expedierea înștiințării de adjudecare, autoritatea contractantă va trimite ofertantului câștigător Formularul contractului (**F5.1**) completat și toate celelalte componente ale contractului.

43.2. Ofertantul câștigător va semna contractul numai după împlinirea termenelor de așteptare, în modul corespunzător și îl va restitui autorității contractante în termenul specificat în **FDA** punctul **6.5**.

#### 44. Dreptul de contestare

44.1. Orice operator economic care consideră că, în cadrul procedurilor de achiziție, autoritatea contractantă, prin decizia emisă sau prin procedura de achiziție aplicată cu încălcarea legii, a lezat un drept al său recunoscut de lege, în urma cărui fapt el a suportat sau poate suporta prejudicii, are dreptul să conteste decizia sau procedura aplicată de autoritatea contractantă, în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.2. Contestățiile se vor depune direct la Agenția Națională de Soluționare a Contestățiilor. Toate contestațiile vor fi depuse, examinate și soluționate în modul stabilit de Legea nr. 131/2015.

44.3. Operatorul economic, în termen de pînă la 5 zile, sau după caz, 10 zile de la data la care a aflat despre circumstanțele ce au servit drept temei pentru contestație, are dreptul să depună la Agenția Națională pentru Soluționarea Contestățiilor o contestație argumentată a acțiunilor, a deciziei ori a procedurii aplicate de autoritatea contractantă.

44.4. Contestățiile privind anunțurile de participare la procedurile de achiziție publică și documentația de atribuire vor fi depuse pînă la termenul limită de depunere a ofertelor.



**CAPITOLUL II**  
**FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)**

Următoarele date specifice referitoare la bunurile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile CAPITOLULUI I. În cazul unei discrepante sau al unui conflict, prevederile prezentului CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOL I.

*Instrucțiunile pentru completarea Fișei de Date a Achiziției sînt oferite cu litere cursive.*

**1. Dispoziții generale**

<b>Nr.</b>	<b>Rubrica</b>	<b>Datele Autorității Contractante/Organizatorului</b>
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii, IDNO:	<i>Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, 1016601000212</i>
1.2.	Obiectul achiziției:	<i>Achiziționarea medicamentelor necesare IMSP Institutul Oncologic pentru anul 2019</i>
1.3.	Numărul și tipul procedurii de achiziție:	<i>Nr.: <a href="#">ocds-b3wdp1-MD-1548665432327</a> Tipul procedurii de achiziție: <i>Licitație deschisă</i></i>
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	<i>bunuri</i>
1.5.	Codul CPV:	<i>33600000-6</i>
1.6.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici și perioada bugetară:	<i>CNAM pentru anul 2019</i>
1.7.	Administratorul alocațiilor bugetare:	<i>IMSP Institutul Oncologic IDNO 1003600151023</i>
1.8.	Partenerul de dezvoltare (după caz):	<i>-</i>
1.9.	Denumirea cumpărătorului, IDNO:	<i>Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate, 1016601000212</i>
1.10.	Destinatarul bunurilor, IDNO:	<i>IMSP Institutul Oncologic IDNO 1003600151023</i>
1.11.	Limba de comunicare:	<i>limba de stat</i>
1.12.	Locul/Modalitatea de transmitere a clarificărilor referitor la documentația de atribuire	<i>SIA RSAP</i>
1.13.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	<i>Nu</i>
1.14.	Tipul contractului:	<i>Contract de achiziții publice</i>



1.15.	Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (neobligatoriu):	<i>nu se aplică</i>

## 2. Listă bunurilor și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		<b>Amphotericinum B 100 mg/ml 20 ml</b>			
1.1	<b>33600000-6</b>	Amphotericinum B 100 mg/ml 20 ml	Flacon	400	<p>ATC J02AA01. Forma farmaceutică Suspensie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</li> </ul> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>
2		<b>Amphotericinum B 50 mg</b>			
2.1	<b>33600000-6</b>	Amphotericinum B 50 mg	flacon	100	<p>ATC J02AA01. Forma farmaceutică Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>

					<p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>3</b>		<b>Barii sulfas 100 g</b>			
3.1	<b>33600000-6</b>	Barii sulfas 100 g	plic	2880	<p>ATC V08BA02. Forma farmaceutică Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură plic.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p>

					<p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>4</b>		<b>Bendamustinum 100 mg</b>			
4.1	<b>33600000-6</b>	Bendamustinum 100 mg	flacon	240	<p>ATC L01AA09. Forma farmaceutică Pulb./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p>

					Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.
<b>5</b>		<b>Bevacizumabum 400 mg/16 ml</b>			
5.1	<b>33600000-6</b>	Bevacizumabum 400 mg/16 ml	flacon	431	ATC L01XC07. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova.</i>
<b>6</b>		<b>Calcii folinas 30 mg/3 ml</b>			
6.1	<b>33600000-6</b>	Calcii folinas 30 mg/3 ml	fiolă	4200	ATC V03AF03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. 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. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.
<b>7</b>		<b>Cytarabinum 1000 mg/10-20 ml</b>			

7.1	<b>33600000-6</b>	Cytarabinum 1000 mg/10-20 ml	flacon	480	<p>ATC L01BC01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</li> </ul> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>8</b>		<b>Hydrochlorothiazidum + Triamterenum 25 mg + 12.5 mg</b>			
8.1	<b>33600000-6</b>	Hydrochlorothiazidum + Triamterenum 25 mg + 12.5 mg	comprimat	600	<p>ATC C03EA01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p>

					<p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> </ul> <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> </ul> <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</li> </ul> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (până la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>
<b>9</b>		<b>Idarubicinum 5 mg</b>			
9.1	<b>33600000-6</b>	Idarubicinum 5 mg	flacon	120	<p>ATC C03EA01. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (până la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> </ul> <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> </ul> <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</li> </ul> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (până la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau</p>

					deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.
<b>10</b>		<b>Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158 mg + 140 mg sau 175 mg + 175 mg</b>			
10.1	<b>33600000-6</b>	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158 mg + 140 mg sau 175 mg + 175 mg	comprimat	72000	ATC A12CX. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. 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. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.
<b>11</b>		<b>Leuprorelinum 3.75 mg + 1 ml</b>			
11.1	<b>33600000-6</b>	Leuprorelinum 3.75 mg + 1 ml	seringă preumplută	120	ATC L02AE02. Forma farmaceutică pulb.+ solv./sol. inj. în seringă preump.. Mod de



					<p>administrare s/cutan. Unitatea de măsură seringă preumplută.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</li> </ul> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>12</b>		<b>Lomustinum 40 mg</b>			
12.1	<b>33600000-6</b>	Lomustinum 40 mg	capsulă	600	<p>ATC L01AD02. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p>

					<p>- 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. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>13</b>		<b>Melphalanum 2 mg</b>			
13.1	<b>33600000-6</b>	Melphalanum 2 mg	comprimat	5400	<p>ATC L01AA03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. 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. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) –</p>

					documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.
<b>14</b>		<b>Metamizoli natrium + Pitofenonum + Fenpiverini bromidum 500 mg + 2 mg + 0.02 mg/ml 5 ml sau 500 mg + 2 mg + 0.01 mg/ml 5 ml</b>			
14.1	<b>33600000-6</b>	Metamizoli natrium + Pitofenonum + Fenpiverini bromidum 500 mg + 2 mg + 0.02 mg/ml 5 ml sau 500 mg + 2 mg + 0.01 mg/ml 5 ml	fiolă	36000	ATC A03DA02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. 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. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.
<b>15</b>		<b>Mitomycinum 20 mg</b>			
15.1	<b>33600000-6</b>	Mitomycinum 20 mg	flacon	240	ATC L01DC03. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.

					<p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. 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. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>16</b>		<b>Nitroglycerinum 5 mg/ml 2 ml</b>			
16.1	<b>33600000-6</b>	Nitroglycerinum 5 mg/ml 2 ml	fiolă	60	<p>ATC C01DA02. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p>

					<p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (până la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>
<b>17</b>		<b>Pegaspargase 750UI/ml 5ml</b>			
17.1	<b>33600000-6</b>	Pegaspargase 750UI/ml 5ml	flacon	10	<p>ATC L01XX24. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (până la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (până la 31.12.2019) 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.</p>

					Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.
<b>18</b>		<b>Phenindionum 30 mg</b>			
18.1	<b>33600000-6</b>	Phenindionum 30 mg	comprimat	480	<p>ATC B01AA02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</li> </ul> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>
<b>19</b>		<b>Prednisolonum 0.5% 10 g</b>			
19.1	<b>33600000-6</b>	Prednisolonum 0.5% 10 g	tub	1200	<p>ATC D07AA03. Forma farmaceutică Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare</p>

					<p>(pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. 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. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>20</b>		<b>Temozolomidum 20 mg</b>			
20.1	<b>33600000-6</b>	Temozolomidum 20 mg	capsulă	840	<p>ATC L01AX03. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. 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.</p>



					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>21</b>		<b>Temozolomidum 5 mg</b>			
21.1	<b>33600000-6</b>	Temozolomidum 5 mg	capsulă	840	<p>ATC L01AX03. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</li> </ul> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>

<b>22</b>		<b>Tetracyclinum 1% 5 g</b>			
22.1	<b>33600000-6</b>	Tetracyclinum 1% 5 g	tub	84	<p>ATC S01AA09. Forma farmaceutică Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</li> </ul> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>23</b>		<b>Tioguaninum 40 mg</b>			
23.1	<b>33600000-6</b>	Tioguaninum 40 mg	comprimat	3750	<p>ATC L01BB03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p>

					<p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) 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.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>
<b>24</b>		<b>Trastuzumabum 150 mg</b>			
24.1	<b>33600000-6</b>	Trastuzumabum 150 mg	flacon	1726	<p>ATC L01XC03. Forma farmaceutică Pulb./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova.</i></p>
<b>25</b>		<b>Tretioninum 10 mg</b>			
25.1	<b>33600000-6</b>	Tretioninum 10 mg	capsulă	6000	<p>ATC L01XX14. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p>

					<p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (până la 31.12.2019) 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. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>
--	--	--	--	--	--

### 3. Pregătirea ofertelor

3.1.	Oferte alternative:	<i>nu vor fi acceptate</i>
3.2.	Garanția pentru ofertă:	<p>a) <i>Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei</i> <i>sau</i></p> <p>b) <i>Garanție pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p><b>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</b></p> <p><b>Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</b></p> <p><b>Codul fiscal: 1016601000212</b></p> <p><b>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</b></p> <p><i>cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. ____ din _____"</i></p>
3.3.	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	<b>2 % din valoarea ofertei fără TVA.</b>
3.4.	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	<b>Incoterms 2013 DDP</b>
3.5.	Termenul de livrare:	<b>În decurs de 20 de zile de la solicitarea Beneficiarului</b>
3.6.	Locul livrării bunurilor:	<b>IMSP Institutul Oncologic IDNO 1003600151023</b>
3.7.	Metoda și condițiile de plată vor fi:	În timp de 30 zile bancare după livrarea mărfii, în baza facturii.
3.8.	Perioada valabilității ofertei va fi de:	<b>60 zile</b>
3.9.	Ofertele în valută străină:	<b>nu se acceptă</b>

#### 4. Depunerea și deschiderea ofertelor

4.1	Locul/Modalitatea de depunerea ofertelor, este:	<i>SIA RSAP</i>
4.2.	<b>Termenul limită</b> de depunere a ofertelor este:	<b>Data 05.03.2019 Ora 14:00</b>
4.3.	Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor (cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP").	Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP"

#### 5. Evaluarea și compararea ofertelor

5.1.	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	<i>Lei Moldovenești</i>
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	<i>BNM</i>
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	<i>05.03.2019</i>
5.2.	Modalitatea de efectuare a evaluării:	<i>Evaluarea va fi efectuată pe: loturi.</i>
5.3.	Factorii de evaluarea vor fi următorii:	<i>Nu sunt</i>

#### 6. Adjudecarea contractului

6.1.	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	<b>Se va aplica criteriul de avaluare: per lot la cel mai mic pret fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor</b>
6.2.	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	<b>5 %</b>
6.3.	Garanția de bună execuție a contractului:	<b>Contractul va fi însoțit de:</b>

		<p>a) <i>Garanția de buna execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.3 sau</i></p> <p>b) <i>Garanția de buna execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare:</i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Beneficiarul plății: <b>CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</b></i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Denumirea Băncii: <b>Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat</b></i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>Codul fiscal: <b>1016601000212</b></i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>IBAN: <b>MD23TRPCCC518430B01859AA</b></i></p> <p style="padding-left: 40px;"><i>cu nota “Garanția de bună execuție” sau “Pentru garanția de bună execuție la licitația publică nr. _____ din _____”</i></p>
6.4.	Forma de organizare juridică pe care trebuie să o ia asocierea grupului de operatori economici cărora li s-a atribuit contractul	<p>a) Societate pe acțiuni</p> <p>b) Societate cu răspundere limitată</p> <p>c) Alte forme de organizare juridică</p>
6.5.	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă, de la remiterea acestuia spre semnare:	<i>10 zile</i>

**Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat “REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE”. Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.**

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

### **CAPITOLUL III FORMULARE PENTRU DEPUNEREA OFERTEI**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F3.1	Formularul ofertei
F3.2	Garanția pentru ofertă – formularul garanției bancare

### Formularul ofertei (F3.1)

[Ofertantul va completa acest formular în conformitate cu instrucțiunile de mai jos. Nu se vor permite modificări în formatul formularului, precum și nu se vor accepta înlocuiri în textul acestuia.]

Data depunerii ofertei: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

Procedura de achiziție Nr.: \_\_\_\_\_

Anunț de participare Nr.: \_\_\_\_\_

Către: \_\_\_\_\_

[numele deplin al autorității contractante]

declară că:

[denumirea ofertantului]

a) Au fost examinate și nu există rezervări față de documentele de atribuire, inclusiv modificările nr. \_\_\_\_\_.

[introduceți numărul și data fiecărei modificări, dacă au avut loc]

b) \_\_\_\_\_ se angajează să

[denumirea ofertantului]

furnizeze în conformitate cu documentele de atribuire și condițiile stipulate în specificațiile tehnice și preț, următoarele bunuri \_\_\_\_\_.

[introduceți o descriere succintă a bunurilor]

c) Suma totală a ofertei fără TVA constituie:

\_\_\_\_\_.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

d) Suma totală a ofertei cu TVA constituie:

\_\_\_\_\_.

[introduceți prețul pe loturi (unde e cazul) și totalul ofertei în cuvinte și cifre, indicând toate sumele și valutele respective]

e) Prezenta ofertă va rămâne valabilă pentru perioada de timp specificată în **FDA3.8.**, începând cu data-limită pentru depunerea ofertei, în conformitate cu **FDA4.2.**, va rămâne obligatorie și va putea fi acceptată în orice moment până la expirarea acestei perioade;

f) În cazul acceptării prezentei oferte, \_\_\_\_\_

[denumirea ofertantului]

se angajează să obțină o Garanție de bună execuție în conformitate cu **FDA6**, pentru executarea corespunzătoare a contractului de achiziție publică.

g) Nu sîntem în nici un conflict de interese, în conformitate cu art. 74 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 privind achizițiile publice.

h) Compania semnatară, afiliații sau sucursalele sale, inclusiv fiecare partener sau subcontractor ce fac parte din contract, nu au fost declarate neeligibile în baza prevederilor legislației în vigoare sau a regulamentelor cu incidență în domeniul achizițiilor publice.

Semnat: \_\_\_\_\_

[semnătura persoanei autorizate pentru semnarea ofertei]

Nume: \_\_\_\_\_

În calitate de: \_\_\_\_\_

[funcția oficială a persoanei ce semnează formularul ofertei]

Ofertantul: \_\_\_\_\_

Adresa: \_\_\_\_\_

Data: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_



## Garanția pentru oferta (Garanția bancară) (F3.2)

[Banca emitentă va completa acest formular de garanție bancară în conformitate cu instrucțiunile indicate mai jos. Garanția bancară se va imprima pe foaie cu antetul băncii, pe hârtie specială protejată.]

\_\_\_\_\_ [Numele băncii și adresa oficiului sau a filialei emitente]  
**Beneficiar:** \_\_\_\_\_ [numele și adresa autorității contractante]

**Data:** “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

### GARANȚIE DE OFERTĂ Nr. \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ a fost informată că  
\_\_\_\_\_ [denumirea băncii]

\_\_\_\_\_ (numit în continuare „Ofertant”)  
\_\_\_\_\_ [numele ofertantului]

urmează să înainteze oferta către Dvs. la data de “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_ (numită în  
continuare „ofertă”) pentru livrarea \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ [obiectul achiziției]  
conform anunțului de participare nr. \_\_\_\_\_ din “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_  
20\_\_.

La cererea Ofertantului, noi, \_\_\_\_\_, prin prezenta,  
\_\_\_\_\_ [denumirea băncii]

ne angajăm în mod irevocabil să vă plătim orice sumă sau sume ce nu depășesc în total suma de:

\_\_\_\_\_ ([suma în cifre] \_\_\_\_\_ [suma în cuvinte])

la primirea de către noi a primei solicitări din partea Dvs. în scris, însoțite de o declarație în care se specifică faptul că Ofertantul încalcă una sau mai multe dintre obligațiile sale referitor la condițiile ofertei, și anume:

- a) și-a retras oferta în timpul perioadei valabilității ofertei sau a modificat oferta după expirarea termenului-limită de depunere a ofertelor; sau
- b) fiind anunțat de către autoritatea contractantă, în perioada de valabilitate a ofertei, despre adjudecarea contractului: (i) eșuează sau refuză să semneze formularul contractului;; sau (ii) eșuează sau refuză să prezinte garanția de bună execuție, dacă se cere conform condițiilor licitației, ori nu a executat vreo condiție specificată în documentele de atribuire, înainte de semnarea contractului de achiziție.

Această garanție va expira în cazul în care ofertantul devine ofertant câștigător, la primirea de către noi a copiei înștiințării privind adjudecarea contractului și în urma emiterii Garanției de bună execuție eliberată către Dvs. la solicitarea Ofertantului.

Prezenta garanție este valabilă pînă la data de “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_.

\_\_\_\_\_ [semnătura autorizată a băncii]

## Garanție de bună execuție (F3.3)

*[Banca comercială, la cererea ofertantului câștigător, va completa acest formular pe foaie cu antet, în conformitate cu instrucțiunile de mai jos.]*

Data: “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ 20\_\_

Procedura de achiziție publică Nr.: \_\_\_\_\_

**Oficiul Băncii:** \_\_\_\_\_  
*[introduceți numele complet al garantului]*

**Beneficiar:** \_\_\_\_\_  
*[introduceți numele complet al autorității contractante]*

## GARANȚIA DE BUNĂ EXECUȚIE Nr. \_\_\_\_\_

Noi, *[introduceți numele legal și adresa băncii]*, am fost informați că firmei *[introduceți numele deplin al Furnizorului]* (numit în continuare „Furnizor”) i-a fost adjudecat Contractul de achiziție publică de livrare \_\_\_\_\_ *[obiectul achiziției, descrieți bunurile]* conform invitației la procedura de achiziție publică nr. din \_\_\_\_\_. 201\_ *[numărul și data procedurii de achiziție publică]* (numit în continuare „Contract”).

Prin urmare, noi înțelegem că Furnizorul trebuie să depună o Garanție de bună execuție în conformitate cu prevederile documentelor de atribuire.

În urma solicitării Furnizorului, noi, prin prezenta, ne angajăm irevocabil să vă plătim orice sumă(e) ce nu depășește *[introduceți suma(ele) în cifre și cuvinte]* la primirea primei cereri în scris din partea Dvs., prin care declarați că Furnizorul nu îndeplinește una sau mai multe obligații conform Contractului, fără discuții sau clarificări și fără necesitatea de a demonstra sau arăta temeiurile sau motivele pentru cererea Dvs. sau pentru suma indicată în aceasta.

Această Garanție va expira nu mai târziu de *[introduceți numărul]* de la data de *[introduceți luna]* *[introduceți anul]*,<sup>1</sup> și orice cerere de plată ce ține de aceasta trebuie recepționată de către noi la oficiu pînă la această dată inclusiv.

*[semnăturile reprezentanților autorizați ai băncii și ai Furnizorului]*

<sup>1</sup> Autoritatea contractantă trebuie să țină cont de situațiile cînd, în cazul unei extinderi a perioadei de executare a Contractului, autoritatea contractantă va avea nevoie să ceară o extindere și a acestei garanții de la bancă. O astfel de cerere trebuie să fie întocmită în scris și trebuie făcută înainte de expirarea datei stabilite în garanție. În procesul pregătirii acestei Garanții, autoritatea contractantă ar putea lua în considerare adăugarea următorului text în formular, la sfîrșitul penultimului paragraf: „Noi sîntem de acord cu o singură extindere a acestei Garanții pentru o perioadă ce nu depășește [șase luni] [un an], ca răspuns al cererii în scris a autorității contractante pentru o astfel de extindere, și o astfel de cerere urmează a fi prezentată nouă înainte de expirarea prezentei garanții.”

**CAPITOLUL IV**  
**SPECIFICAȚII TEHNICE ȘI DE PREȚ**

Următoarele tabele și formulare vor fi completate de către ofertant și incluse în ofertă. În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict cu textul CAPITOLULUI I, prevederile din prezentul CAPITOL vor prevala asupra prevederilor din CAPITOLUL I.

<b>Formular</b>	<b>Denumirea</b>
F4.1	Specificații tehnice
F4.2	Specificații de preț

Specificații tehnice (F4.1)

[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 procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție: _____

Cod CP V	Denumirea bunurilor	Modelul articolului	Țara de origine	Producătorul	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
	<b>Bunuri</b>						
	Lotul 1						
	<i>[adăugați numărul de rânduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>						
	<b>Total lot 1</b>						
	Lotul 2						
	<b>TOTAL</b>						

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_  
 Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

## Specificații de preț (F4.2)

[Acest tabel va fi completat de către ofertant în coloanele 5,6,7,8, iar de către autoritatea contractantă – în coloanele 1,2,3,4,9,10]

Numărul procedurii de achiziție _____ din _____
Denumirea procedurii de achiziție:

Cod CPV	Denumirea bunurilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare	Clasificație bugetară (IBAN)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
	<b>Bunuri</b>								
	Lotul 1								
	<i>[adăugați numărul de rînduri și detalii conform numărului de articole individuale solicitate în cadrul lotului]</i>								
	<b>Total lot 1</b>								
	Lotul 2								
	<b>TOTAL</b>								

Semnat: \_\_\_\_\_ Numele, Prenumele: \_\_\_\_\_ În calitate de: \_\_\_\_\_

Ofertantul: \_\_\_\_\_ Adresa: \_\_\_\_\_

