

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru 2022.

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa juridică: MD-2009, Republica Moldova, mun.Chișinău, or. Chișinău, str. Cosmescu 3
4. Numărul de telefon/fax: 022-222-445
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.md, <http://capcs.md/>
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: <http://capcs.md/>,
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Autoritate centrală de achiziție în domeniul sănătății, responsabilă de achiziționarea medicamentelor, produselor de uz medical, dispozitivelor medicale, transportului medical specializat, serviciilor de mentenanță a dispozitivelor medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, serviciilor de tratare și eliminare a deșeurilor medicale;**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Notă: Ofertanții urmează să-și depună oferta pe platforma SIA RSAP (MTender). Suma fără TVA se va indica pentru fiecare lot ofertat. Informațiile de pe platformă (suma fără TVA per fiecare lot) trebuie să coincidă cu informațiile din formularul F4.2, în caz contrar oferta depusă pentru lotul cu divergențe va fi respinsă.

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată fără TVA
--------	---------	--------------	--------------------	------------	---	----------------------------

1	33600000-6	Acidum ibandronicum 6 mg/6 ml	Bucată	1250	ATC M05BA06. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1879013,7500
2	33600000-6	Acidum mycophenolicum 360 mg	Bucată	2000	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.	37946,3200
3	33600000-6	Acidum zoledronicum 4 mg/5 ml	Bucată	1450	ATC M05BA08. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	171814,6978
4	33600000-6	Amphotericinum B 100 mg/ml	Bucată	5000	ATC J02AA01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	862500,0000
5	33600000-6	Amphotericinum B 50 mg	Bucată	220	ATC J02AA01. Forma farmaceutica Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	37912,0500
6	33600000-6	Anastrozolum 1 mg	Bucată	360000	ATC L02BG03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	314350,2000
7	33600000-6	Asparaginasum 10000 UI	Bucată	360	ATC L01XX02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	620470,0800
8	33600000-6	Azathioprinum 50 mg	Bucată	160	ATC L04AX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	851,8464
9	33600000-6	Basiliximabum 20mg+5ml	Bucată	50	ATC L04AC02. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	498139,9776

10	33600000-6	Bendamustinum 100 mg	Bucată	300	ATC L01AA09. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	511392,0855
11	33600000-6	Bevacizumabum 100 mg/4 ml	Bucată	50	ATC L01XC07. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	90390,0000
12	33600000-6	Bevacizumabum 400 mg/16 ml	Bucată	1000	ATC L01XC07. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	4961100,0000
13	33600000-6	Bicalutamidum 150 mg	Bucată	72000	ATC L02BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1069502,7600
14	33600000-6	Bicalutamidum 50 mg	Bucată	120000	ATC L02BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	472774,2000
15	33600000-6	Bleomycinum 15 UI	Bucată	1680	ATC L01DC01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	398133,2292
16	33600000-6	Bortezomibum 3.5 mg	Bucată	650	ATC L01XX32. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	4173416,7345
17	33600000-6	Calcii folinas 30 mg/3 ml	Bucată	6000	ATC V03AF03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	163918,4700
18	33600000-6	Capecitabinum 500 mg	Bucată	360000	ATC L01BC06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1557882,0000
19	33600000-6	Carboplatinum 150 mg/15 ml	Bucată	10800	ATC L01XA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	3153637,9620

20	33600000-6	Chlorambucilum 2 mg	Bucată	25200	ATC L01AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	114042,0960
21	33600000-6	Cisplatinum 50 mg/50 ml	Bucată	10200	ATC L01XA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1187339,9250
22	33600000-6	Cyclophosphamidum 200 mg	Bucată	36590	ATC L01AA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	420364,2150
23	33600000-6	Cyclosporinum 50 mg	Bucată	5000	ATC L04AD01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	26609,8500
24	33600000-6	Cyproteronum 50 mg	Bucată	126000	ATC G03HA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	556618,8600
25	33600000-6	Cytarabinum 100 mg/5 ml	Bucată	2400	ATC L01BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura flacon.	66017,5440
26	33600000-6	Cytarabinum 1000 mg/10-20 ml	Bucată	120	ATC L01BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura flacon.	23896,0800
27	33600000-6	Dacarbazinum 200 mg	Bucată	4200	ATC L01AX04. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	384787,2630
28	33600000-6	Dactinomycinum 0,5 mg/ml 1ml	Bucată	160	ATC L01DA01. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	31861,4400

29	33600000-6	Deflazacortum 30 mg	Bucată	6900	ATC H02AB13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	158938,0500
30	33600000-6	Deflazacortum 6 mg	Bucată	3400	ATC H02AB13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	25436,8960
31	33600000-6	Docetaxelum 80 mg	Bucată	1600	ATC L01CD02. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	201284,0400
32	33600000-6	Doxorubicini hydrochloridum 10 mg	Bucată	51600	ATC L01DB01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1778686,8300
33	33600000-6	Doxorubicinum 2 mg/ml 10 ml	Bucată	210	ATC L01DB01. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1483123,8534
34	33600000-6	Epirubicinum 10 mg	Bucată	7200	ATC L01DB03. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	716728,3920
35	33600000-6	Erlotinibum hydrochloridum 150 mg	Bucată	4500	ATC L01XE03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3248582,9625
36	33600000-6	Etoposidum 100 mg/5 ml	Bucată	9000	ATC L01CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	238625,4600
37	33600000-6	Filgrastimum 30 MUI/0,5 ml	Bucată	2145	ATC L03AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringă preumpluta.	483483,0000

38	33600000-6	Fludarabinum 50 mg - 10 ml	Bucată	420	ATC L01BB05. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	416167,2900
39	33600000-6	Fluorouracilum 5% 5 ml	Bucată	39000	ATC L01BC02. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	572254,6050
40	33600000-6	Gemcitabinum 1000 mg	Bucată	4800	ATC L01BC05. Forma farmaceutica Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1074284,7360
41	33600000-6	Hydroxycarbamidum/Hydroxycarbamide 500 mg	Bucată	252000	ATC L01XX05. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	249546,7800
42	33600000-6	Ibrutinibum 140 mg	Bucată	5400	ATC L01XE27. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	6625635,3000
43	33600000-6	Idarubicinum 5 mg	Bucată	40	ATC L01DB06. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	104282,0000
44	33600000-6	Ifosfamidum 1000 mg	Bucată	2400	ATC L01AA06. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	231702,0000
45	33600000-6	Ifosfamidum 500 mg	Bucată	240	ATC L01AA06. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	24263,7120
46	33600000-6	Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml	Bucată	100	ATC J06BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	481,8500
47	33600000-6	Interferonum alfa-2a 3 MUI/0.5 ML	Bucată	7200	ATC L03AB04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.	1021255,2000

48	33600000-6	Irinotecanum 100 mg/5 ml	Bucată	2400	ATC L01XX19. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1586365,2000
49	33600000-6	Leuprorelinum 3.75 mg + 1 ml	Bucată	120	ATC L02AE02. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol. inj. în seringă preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.	339320,6928
50	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum + Chlorhexidini hydrochloridum 20 mg/0,5 mg/g 12,5 g	Bucată	3700	ATC N01BB52. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	94957,9840
51	33600000-6	Lomustinum 40 mg	Bucată	960	ATC L01AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	36398,8800
52	33600000-6	Melphalanum 2 mg	Bucată	600	ATC L01AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6330,1980
53	33600000-6	Mercaptopurinum 50 mg	Bucată	10800	ATC L01BB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	40201,0560
54	33600000-6	Mesnum 400mg/4ml	Bucată	7200	ATC V03AF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	179220,6000
55	33600000-6	Methotrexatum 500 mg/5 ml	Bucată	540	ATC L01BA01. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	317399,9310
56	33600000-6	Mitomycinum 20 mg	Bucată	180	ATC L01DC03. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	138723,6375

57	33600000-6	Mitoxantronum 20 mg/10 ml	Bucată	120	ATC L01DB07. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	161383,2720
58	33600000-6	Ondansetronum 8 mg	Bucată	21000	ATC A04AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	101743,9500
59	33600000-6	Oxaliplatinum 100 mg	Bucată	4800	ATC L01XA03. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	723883,9680
60	33600000-6	Paclitaxelum 260 mg/43.34 ml	Bucată	3960	ATC L01CD01. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	11760813,8406
61	33600000-6	Pegaspargase 750UI/ml 5ml	Bucată	20	ATC L01XX24. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	231788,2500
62	33600000-6	Pertuzumabum 30 mg/ml 14 ml	Bucată	250	ATC L01XC13. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	13581376,4325
63	33600000-6	Prednisolonum 0.5% 10 g	Bucată	310	ATC D07AA03. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	3053,4225
64	33600000-6	Procarbazinum 50 mg	Bucată	6000	ATC L01XB01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	140797,2600
65	33600000-6	Rituximabum 100 mg/10 ml	Bucată	2800	ATC L01XC02. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2169442,8000
66	33600000-6	Rituximabum 500 mg/50 ml	Bucată	1408	ATC L01XC02. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	5037331,2000

67	33600000-6	Sorafenibum 200 mg	Bucată	12000	ATC L01XE05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	345574,0800
68	33600000-6	Tacrolimus 0.5 mg	Bucată	1000	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	7770,8950
69	33600000-6	Tacrolimus 1 mg	Bucată	3500	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	57450,4350
70	33600000-6	Talidomidum 100 mg	Bucată	1800	ATC L04AX02. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	53820,0000
71	33600000-6	Tamoxifenum 20 mg	Bucată	360000	ATC L02BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	425509,2000
72	33600000-6	Tegafurum 400 mg	Bucată	18000	ATC L01BC03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	247600,9800
73	33600000-6	Temozolomidum 100 mg	Bucată	420	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	59409,0000
74	33600000-6	Temozolomidum 20 mg	Bucată	550	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	35078,4500
75	33600000-6	Temozolomidum 250 mg	Bucată	1200	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	300564,0000
76	33600000-6	Temozolomidum 5 mg	Bucată	250	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	5177,1275

77	33600000-6	Tioguaninum 40 mg	Bucată	750	ATC L01BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	32637,0000
78	33600000-6	Topotecanum 4 mg	Bucată	480	ATC L01XX17. Forma farmaceutica pulb./conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1581137,4288
79	33600000-6	Trastuzumabum 150 mg	Bucată	5700	ATC L01XC03. Forma farmaceutica pulb./conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	16062649,2765
80	33600000-6	Trastuzumabum 600 mg/5 ml	Bucată	85	ATC L01XC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura flacon.	2436762,8300
81	33600000-6	Tretioninum 10 mg	Bucată	2880	ATC L01XX14. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	70199,4960
82	33600000-6	Valganciclovirum 450 mg	Bucată	500	ATC J05AB14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	118378,6425
83	33600000-6	Vemurafenib 240 mg	Bucată	22176	ATC L01XE15. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	11127472,3930
84	33600000-6	Vinblastinum 10 mg	Bucată	1200	ATC L01CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	284108,7420
85	33600000-6	Vincristinum 1 mg/1 ml	Bucată	4800	ATC L01CA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	94849,0560
86	33600000-6	Vinorelbinum 50 mg/5 ml	Bucată	840	ATC L01CA04. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	277449,6900
Total:						112 715577,89

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

1) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit; În termen de 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare din partea beneficiarului, pe parcursul anului 2022.

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022

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

Nu

(indicați da sau nu)

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

-

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

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

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	Garanția pentru ofertă (F3.2)	Prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului	+
3	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
4	Specificatiile tehnice F4.1	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5	Specificatii de preț F 4.2	Specificatii de preț - confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	+
6	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a Participantului.	+
7	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	+
8	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.	+

9	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
10	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. În cazul operatorilor economici nerezidenți ai Republicii Moldova, se va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului..	+
11	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului..	+
12	Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova.	Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) pentru următoarele loturi: 4, 5, 13, 17, 20, 26, 28, 32, 34, 39,43, 44, 45, 46, 47, 49, 51, 52, 54, 56, 61, 63, 64, 67, 70, 72, 76, 77, 81, 84, 85. Pentru celelalte loturi se acceptă doar medicamete autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor.	+
13	Cerințe adiționale față de medicamentele neautorizate în Republica Moldova.	Pentru următoarele loturi: 4, 5, 13, 17, 20, 26, 28, 32, 34, 39,43, 44, 45, 46, 47, 49, 51, 52, 54, 56, 61, 63, 64, 67, 70, 72, 76, 77, 81, 84, 85, ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - 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. În cazul în care medicamentul ofertat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	+
14	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat.	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele care au un termen de valabilitate de 2ani și mai mult și 80% din cel inițial pentru medicamentele care au un termen de valabilitate de pînă la 2 ani. Se va confirma prin semnătura electronică a participantului.	+

15	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020.	+
----	--	--	---

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

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

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): _____ -

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: *Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.*

20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- Conform SIA RSAP "MTender"

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

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

22. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile

23. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP "MTender"

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertele vor fi depuse prin SIA "RSAP "Mtender, care poate fi accesat de orice persoană fizică și juridică.

25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba de stat.

26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____ - _____

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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

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

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

29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: ____ - ____

30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 01.07.2021

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 01.07.2021

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

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	+
sistemul de comenzi electronice	-
facturarea electronică	+
plățile electronice	+

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

(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: ____ - ____

Conducătorul grupului de lucru: Ivan ANTOCI

L.Ș.