

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (Lista suplimentară nr. 2)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **Da**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://capcs.md/wp-content/uploads/2024/07/plan-de-achizitii-din-29.07.2024.pdf>

1. Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 068 99 84 26; 022-222-490; 068 99 84 29.
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; <https://capcs.md/>
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: <https://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/>
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 responsabilă de achiziționarea bunurilor și serviciilor pentru necesitățile sistemului de sănătate
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

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

1	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 500 mg	Flacon	100	ATC B01AC06. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	18518,52
2	33600000-6	Acidum ascorbicum 100 mg/ml 30 ml	Flacon	30	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	833,33
3	33600000-6	Acidum ethacrynicum 50 mg	Comprimat	100	ATC C03CC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	434,07
4	33600000-6	Acidum hopantenicum 10% 100 ml	Flacon	100	ATC N06BX. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	11666,67
5	33600000-6	Acidum ibandronicum 3 mg/3 ml	Fiola/Seringa preumpluta	40	ATC M05BA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Fiola/Seringa preumpluta.	12382,59
6	33600000-6	Acidum thiocticum 600 mg în volum de 20 ml sau 24 ml	Fiola/Flacon	3200	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau Sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Fiola/Flacon.	58864,89
7	33600000-6	Acidum thiocticum 600 mg/50 ml	Flacon	5200	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	128804,00
8	33600000-6	Acidum tranexamicum 500 mg	Comprimat	100	ATC B02AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	800,65
9	33600000-6	Acidum zoledronicum 5 mg/100 ml	Flacon	40	ATC M05BA08. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	69127,41
10	33600000-6	Albuminum 200 mg/ml 100 ml	Flacon	450	ATC B05AA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	453333,33
11	33600000-6	Albuminum 200 mg/ml 50 ml	Flacon	150	ATC B05AA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	75980,56
12	33600000-6	Albuminum 50 g/l 250 ml	Flacon	50	ATC B05AA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	40495,83

13	33600000-6	Aloe arborescens M. 1 ml	Fiola	150	ATC L03AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura fiola.	279,68
14	33600000-6	Alprazolamum 1 mg	Comprimat	3000	ATC N05BA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2326,39
15	33600000-6	Alprostadilum 60 mcg	Fiola	100	ATC C01EA01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	42735,00
16	33600000-6	Ambroxolum 60 mg	Comprimat	1000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Comprimate efervescente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5087,96
17	33600000-6	Amphotericinum B 100 mg/ml	Mililitru	12500	ATC J02AA01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	183841,44
18	33600000-6	Apixabanum 5 mg	Comprimat	200	ATC B01AF02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2505,56
19	33600000-6	Apremilastum 10 mg	Comprimat	210	ATC L04AA32. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	309,75
20	33600000-6	Apremilastum 30 mg	Comprimat	90	ATC L04AA32. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	15170,65
21	33600000-6	Arginini aspartas + Cyproheptadini alfa-ketoglutaratum 1 g + 3 mg/10 ml	Flacon	300	ATC A15. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	1988,61
22	33600000-6	Aripiprazolum 5 mg	Comprimat	4200	ATC N05AX12. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	14918,56
23	33600000-6	Azapentacenum 0.15 mg/ml 15 ml	Flacon	100	ATC S01XA. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	6270,37

24	33600000-6	Baclofenum 10 mg	Comprimat	5800	ATC M03BX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	7732,26
25	33600000-6	Baclofenum 25 mg	Comprimat	200	ATC M03BX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	380,41
26	33600000-6	Betamethasonum+Acidum salicylicum 0,64 mg + 20 mg/g 30 ml sau 0,5 mg+20 mg/g 30 ml	Flacon	50	ATC D07XC01. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2100,00
27	33600000-6	Botulinum A toxin 50-200 U/50-200 UI	Unități de incoBoNT/A	10700	Botulinum A toxin 50-200 U/50-200 UI ATC M03AX01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura: Unități de incoBoNT/A. Se admite ofertarea medicamentelor autorizate în RM cu conținut de Botulinum A toxin (BoNT/A). Se admite ofertarea diferitor varietăți de toxină botulinică tip A (Inco-BoNT/A, Ona-BoNT/A, NeuBoNT/A, ABO-BoNT/A, Leti-BoNT/A), reieșind exclusiv din șirul medicamentelor autorizate în RM. Evaluarea va fi realizată cu luarea în calcul a potenței diferite dintre varietățile de toxină botulinică tip A, rata de conversie fiind 1 (Inco): 1 (Ona): 1 (Leti): 1 (Neu): 3 (ABO).	202016,00
28	33600000-6	Budesonidum 2 mg	Flacon	6	ATC A07EA06. Forma farmaceutica Spuma rectala. Mod de administrare intrarectal. Unitatea de masura flacon.	391,75
29	33600000-6	Budesonidum 3 mg	Capsula	500	ATC A07EA06. Forma farmaceutica Capsule cu pelete gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	6069,44
30	33600000-6	Butamiratum 5 mg/ml 20 ml	Flacon	50	ATC R05DB13. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	3655,09
31	33600000-6	Butamiratum 7.5 mg/5 ml 200 ml	Flacon	20	ATC R05DB13. Forma farmaceutica Sirop. Mod de	1870,93

					administrare per os. Unitatea de masura flacon.	
32	33600000-6	Calcii folinas 15 mg	Comprimat	200	ATC V03AF03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	809,46
33	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml 5 ml	Fiola	2000	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	3474,07
34	33600000-6	Calcii gluconas 500 mg	Comprimat	5000	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2087,96
35	33600000-6	Calcium-Magnesium inositolhexaphosphatum+ Calcium gluconas+ Ergocalciferolum (analog D-Calcin) 125 mg+375 mg+3000 UI	Flacon	30	ATC A12AX. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2305,56
36	33600000-6	Camphora 10%	Flacon	40	ATC C01EB02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	535,19
37	33600000-6	Carbacholum 0.01% 1.5 ml	Flacon	452	ATC S01EB02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	83703,70
38	33600000-6	Carbomerum 0.25% 10 g	Tub	15	ATC S01XA20. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	972,22
39	33600000-6	Cefdinirum 125 mg/5 ml 100 ml	Flacon	120	ATC J01DD15. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	14323,33
40	33600000-6	Cefiderocolum 1 g	Flacon	300	ATC J01DI04. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	385113,61
41	33600000-6	Cefpodoximum 100 mg/5 ml 100 ml	Flacon	90	ATC J01DD13. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	881,50

42	33600000-6	Celecoxibum 200 mg	Capsula	100	ATC M01AH01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	340,93
43	33600000-6	Chondroitini sulfas/Chondroitini natrii sulfas 100 mg/ml 2 ml	Fiola	600	ATC M01AX25. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	10275,00
44	33600000-6	Chondroitini sulfas/Chondroitini natrii sulfas 50 mg/g 30 g	Tub	50	ATC M01AX25. Forma farmaceutica Unguent/Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	3977,78
45	33600000-6	Chondroitinum+ Glucosaminum 200 mg+250 mg	Capsula	2000	ATC M09AX. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	8222,22
46	33600000-6	Clindamycinum 150 mg/ml 2 ml	Fiola	30	ATC J01FF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1734,42
47	33600000-6	Clobetasolum 0,5 mg/g	Gram	1500	ATC D07AD01. Forma farmaceutica Unguent/Cremă. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	1459,44
48	33600000-6	Clonidinum 150 mcg/ml 1 ml	Fiola	100	ATC C02AC02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	925,93
49	33600000-6	Colagenasum + Chloramphenicolum (analog Irujol) 0,6 U/g + 10 mg/g 30 g	Tub	500	ATC D03BA02. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	527128,10
50	33600000-6	Complex de protrombina umana - factori de coagulare umani II, VII, IX, X (analog Octaplex 500 UI) 500 UI	Flacon	80	ATC B02BD01. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	370370,37
51	33600000-6	Cytochromum C 0,25% 4 ml	Flacon	300	ATC C01CX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	13888,89
52	33600000-6	Dantrolenum sodium 20 mg	Flacon	50	ATC M03CA01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	67556,94
53	33600000-6	Dapsonum 100 mg	Comprimat	550	ATC J04BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12405,56

54	33600000-6	Daptomycinum 500 mg	Flacon	30	ATC J01XX09. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	51708,58
55	33600000-6	Decametoxinum 0,2 mg/ml 2 ml	Recipient unidoza	1200	ATC D08AJ10. Forma farmaceutica Solutie de inhalat prin nebulizator. Mod de administrare prin inhalare cu ajutorul unui nebulizator. Unitatea de masura recipient unidoza.	77555,56
56	33600000-6	Dexamethasonum+ Neomycinum+ Polymyxinum B+ Phenylephrinum (analog Neladex-NS) 0,25 mg+6500 UI+10000 UI+2,5 mg/ml 15 ml	Flacon	10	ATC R01AD53. Forma farmaceutica Spray nazal. Mod de administrare intranazal. Unitatea de masura flacon.	881,85
57	33600000-6	Dexpanthenolum 5% 10 g	Flacon	135	ATC S01XA12. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	12625,00
58	33600000-6	Dextranum 6% 200 ml	Flacon	600	ATC B05AA05. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20555,56
59	33600000-6	Dextranum + Hypromellosem 1 mg+3 mg/ml 15 ml	Flacon	1	ATC S01XA20. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	41,47
60	33600000-6	Diltiazemum 180 mg	Comprimat/ capsula	120	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung./Capsule cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	387,68
61	33600000-6	Diltiazemum 5 mg/ml 5 ml	Fiola	20	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1296,30
62	33600000-6	Diltiazemum 60 mg	Comprimat	120	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	128,89
63	33600000-6	Diltiazemum 90 mg	Comprimat/capsula	420	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung./Capsule cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	777,78

64	33600000-6	Dimetindenum/ Dimethindenum 1 mg/g	Gram	6500	ATC D04AA13. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	11314,81
65	33600000-6	Diprophyllinum 100 mg/15 ml	Mililitru	12000	ATC R03DA01. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	4493,33
66	33600000-6	Doktor Mom Herbal Cough Lozenges (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	Pastila	1000	ATC R05CA10. Forma farmaceutica Pastile. Mod de administrare bucofaringian. Unitatea de masura pastila.	1519,44
67	33600000-6	Doxazosinum 4 mg	Comprimat	100	ATC C02CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	358,33
68	33600000-6	Doxazosinum 8 mg	Comprimat	100	ATC C02CA04. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	660,37
69	33600000-6	Ephedrinum 10 mg/ml	Fiola	600	ATC R01AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	11111,11
70	33600000-6	Ephedrinum 50 mg/ml 1 ml	Fiola	200	ATC R03CA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	8448,67
71	33600000-6	Epinephrinum 300-500 mcg	micrograme	25000	ATC C01CA24. Forma farmaceutica Solutie injectabila în stilou injector preumplut. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: microgram.	62424,66
72	33600000-6	Eplerenonum 50 mg	Comprimat	300	ATC C03DA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2091,39
73	33600000-6	Eptacogum alfa activatum 250 KIU	Flacon	5	ATC B02BD08. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	43680,19
74	33600000-6	Erythromycinum 200-250 mg	Comprimat	500	ATC J01FA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1083,33

75	33600000-6	Esomeprazolum 40 mg	Flacon	500	ATC A02BC05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	30645,83
76	33600000-6	Febuxostatium 80 mg	Comprimat	300	ATC M04AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1766,67
77	33600000-6	Fenoldopamum 10 mg/ml	Fiola	300	ATC C01CA19. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	297827,78
78	33600000-6	Ferri (III) cum saccharosum complexus 100 mg/5 ml	Flacon	250	ATC B03AC02. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	14235,02
79	33600000-6	Ferri carboxymaltosum 50 mg Fier/ml 2 ml	Flacon	65	ATC B03AC. Forma farmaceutica Dispersie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	95808,92
80	33600000-6	Fibrinogenum humanum 1 g	Flacon	10	ATC B02BB01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	60411,75
81	33600000-6	Flecainidum 100 mg	Comprimat	600	ATC C01BC04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2692,28
82	33600000-6	Flucloxacillinum 1 g	Flacon	30	ATC J01CF05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2351,66
83	33600000-6	Fluconazolum 0.3% 5 ml	Flacon	50	ATC S01AA. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2314,81
84	33600000-6	Fluoresceinum natrium 100 mg/ml 5 ml	Flacon	60	ATC S01JA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	10000,00
85	33600000-6	Fluticasonum 0.5 mg/g	Gram	1500	ATC D07AC17. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	4430,56
86	33600000-6	Furosemidum 500 mg	Comprimat	300	ATC C03CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12109,03

87	33600000-6	Gentamicinum 0.3% 5 ml	Flacon	100	ATC S03AA06. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/auriculare. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1111,11
88	33600000-6	Glucosum 20% 200 ml	Flacon	500	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	8796,30
89	33600000-6	Griseofulvinum 125 mg	Comprimat	6000	ATC D01BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9297,78
90	33600000-6	Hemoderivat deproteinizat din sânge de vitel (analog Actovegin) 5% 20 g	Tub	10	ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	332,87
91	33600000-6	Hyaluronidasum 64 UC	Flacon	1600	ATC B06AA03. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inji.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.	37037,04
92	33600000-6	Hydralazinum 10 mg	Comprimat	30	ATC C02DB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	93,65
93	33600000-6	Hydrochlorothiazidum 25 mg	Comprimat	500	ATC C03AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1733,33
94	33600000-6	Hydroxyzini dihydrochloridum 25 mg	Comprimat	1300	ATC N05BB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5734,44
95	33600000-6	Hypromellosum 2%	Flacon	1	ATC S01KA02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	14,74
96	33600000-6	Imipenemum + Cilastatinum + Relebactamum 500 mg + 500 mg + 250 mg	Flacon	600	ATC J01DH56. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1612754,00
97	33600000-6	Infesolum 50 50 mg/ml 250 ml	Flacon	600	ATC B05BA10. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	27777,78
98	33600000-6	Infliximabum 100 mg	Flacon	100	ATC L04AB02. Forma farmaceutica Pulb./Liof./Conc./Sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	356350,59

99	33600000-6	Interferonum alfa-2b + Diphenhydraminum (analog Oftalmoferon) 10000 UI + 1 mg/ml 5 ml	Flacon	10	ATC S01AD05. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	694,44
100	33600000-6	Iodum+Kalii iodidum+Glycerolum 1g+2g+94g/100ml 25 g	Flacon	50	ATC R02AA. Forma farmaceutica Solutie bucofaring.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	444,44
101	33600000-6	Ipratropii bromidum + Salbutamololum 0,5 mg+2,5 mg/2,5 ml	Fiola	400	ATC R03AL02. Forma farmaceutica Solutie de inhalat prin nebulizator. Mod de administrare inhalatoriu prin nebulizator. Unitatea de masura fiola.	1694,81
102	33600000-6	Isofluranum 100% 250 ml	Flacon + adapter Drager-Fil.	100	ATC N01AB06. Forma farmaceutica Lichid/vapori de inhalat. Mod de administrare prin inhalare. Unitatea de masura flacon + adapter Drager-Fil.	139607,41
103	33600000-6	Itraconazolum 10 mg/ml 150 ml	Flacon	50	ATC J02AC02. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	107307,29
104	33600000-6	Labetalolum 100 mg	Comprimat	30	ATC C07AG01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	101,45
105	33600000-6	Lansoprazolum 15 mg	Capsula	140	ATC A02BC03. Forma farmaceutica Capsule/Capsule gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	298,15
106	33600000-6	Levobupivacainum 5 mg/ml 10 ml	Fiola	300	ATC N01BB10. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare epidural. Unitatea de masura fiola.	9856,67
107	33600000-6	Lidocainum + Epinephrinum 20 mg + 0,01 mg/ml 2 ml	Flacon multidoza	8000	ATC N01BB52. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare perineural. Unitatea de masura Flacon multidoza.	132247,41
108	33600000-6	Linkus balsam (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) 25 g	Flacon	3	ATC R05X. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	65,17
109	33600000-6	Lisinoprilum+Amlodipinum 20 mg+10 mg	Comprimat	1000	ATC C09BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de	3592,59

					administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	
110	33600000-6	Magnesii sulfas 20 g	Plic	100	ATC A06AD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	369,44
111	33600000-6	Melatoninum 1 mg	Comprimat	500	ATC N05CH01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	713,70
112	33600000-6	Mesalazinum 1 g	Flacon	610	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Spuma rectala. Mod de administrare intrarectal. Unitatea de masura flacon.	758263,89
113	33600000-6	Mesalazinum 4 g/60 ml	Flacon unidoza	175	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Suspensie rectala. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Flacon unidoza.	58138,89
114	33600000-6	Metamizoli natrium+ Pitofenonum+ Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml	Fiola	8000	ATC A03DA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	23354,07
115	33600000-6	Methylergometrinum 200 mcg/1ml	Fiola	1450	ATC G02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	32987,50
116	33600000-6	Mexazolamum 1 mg	Comprimat	7200	ATC N05BA. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	37394,00
117	33600000-6	Mirtazapinum 15 mg	Comprimat	1200	ATC N06AX11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2678,00
118	33600000-6	Mometasonum furoatum + Acidum salicylicum 1 mg+ 50 mg/g	Gram	900	ATC R01AD59. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	885,50
119	33600000-6	Nadololum 40 mg	Comprimat	100	ATC C07AA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	351,85
120	33600000-6	Nadroparini calcium 2850 UI Axa/0.3 ml	Seringa preumpluta	500	ATC B01AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila in seringă preumpluta. Mod de	138888,89

					administrare sub cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.	
121	33600000-6	Naftifinum/Naftifini hydrochloridum 10 mg/g	Gram	1500	ATC D01AE22. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	6625,00
122	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0.86 g+0.03 g+0.033 g/100 ml 400-500 ml	Flacon de sticla	2500	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon de sticla.	19746,30
123	33600000-6	Natrium-zirconium cyclosilicatum 10 g	Plic	100	ATC V03AE10. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	50501,63
124	33600000-6	Natrium-zirconium cyclosilicatum 5 g	Plic	100	ATC V03AE10. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	50501,63
125	33600000-6	Nefopamum 20 mg/2 ml	Fiola	500	ATC N02BG06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	5231,48
126	33600000-6	Netilmicinum 100 mg/2 ml	Fiola	20	ATC J01GB07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	651,67
127	33600000-6	Nicardipinum 10 mg	Comprimat	2500	ATC C08CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	63425,93
128	33600000-6	Nitrofuralum 20 mg	Comprimat	1200	ATC D08AF01. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate efervescente. Mod de administrare extern. Unitatea de masura comprimat.	1833,33
129	33600000-6	Nitrofurantoinum 50 mg	Comprimat	100	ATC J01XE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	92,59
130	33600000-6	Nitroxolinum 50 mg	Bucata	2100	ATC J01XX07. Forma farmaceutica Draje/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1902,64

131	33600000-6	Novo-Passit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	Comprimat	1200	ATC N05CM. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10311,11
132	33600000-6	Ofloxacinum 0,3% 3 g	Tub	150	ATC S01AE01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	8985,51
133	33600000-6	Olmesartanum medoxomilum 10 mg	Comprimat	56	ATC C09CA08. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	281,56
134	33600000-6	Oxacillinum 1 g	Flacon	400	ATC J01CF04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	11314,33
135	33600000-6	Oxolinum 0.25% 10 g	Tub	30	ATC D06BB. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	239,55
136	33600000-6	Oxymetazolinum 0,1 mg/ml	Mililitru	100	ATC R01AA05. Forma farmaceutica Picaturi nazale, solutie. Mod de administrare intranazal. Unitatea de masura mililitru.	273,15
137	33600000-6	Paromomycinum sulfas 250 mg	Capsula	1000	ATC A07AA06. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	22425,93
138	33600000-6	Patiromerum 8,4 g	Plic	200	ATC V03AE09. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	24275,19
139	33600000-6	Phenobarbitalum 15 mg	Comprimat	500	ATC N02AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6423,24
140	33600000-6	Pikovit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	Draje	1350	ATC A11AA02. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	2400,00
141	33600000-6	Piracetamum 200 mg	Comprimat/ capsula	3000	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	582,50

142	33600000-6	Prasugrelum 10 mg	Comprimat	300	ATC B01AC22. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6944,44
143	33600000-6	Procainamidum 100 mg/ml	Fiola	1000	ATC C01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	7046,30
144	33600000-6	Propafenoni hydrochloridum 3.5 mg/ml 10 ml	Fiola	2100	ATC C01BC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	38888,89
145	33600000-6	Propranololum 0.1% 5 ml	Fiola	50	ATC C07AA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	9814,81
146	33600000-6	Pyridostigmini bromidum 60 mg	Comprimat	200	ATC N07AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	857,33
147	33600000-6	Ranibizumabum 2,3 mg/0,23 ml	Flacon	20	ATC S01LA04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intravitros. Unitatea de masura flacon.	59081,30
148	33600000-6	Retinolum+Tocopherolum+Menadionum+Carotenum (analog Aecol) 50 ml	Flacon	40	ATC D03AX. Forma farmaceutica Solutie uleioasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	647,04
149	33600000-6	Ropivacainum 7,5 mg/ml 10 ml	Fiola	3050	ATC N01BB09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	76250,00
150	33600000-6	Sabalis serrulatae extractum 320 mg	Capsula	2700	ATC G04CX02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	12800,00
151	33600000-6	Salbutamololum 2 mg/5 ml	Mililitru	750	ATC R03CC02. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	569,44
152	33600000-6	Silymarinum 22,5 mg-35 mg	Bucata	8000	ATC A05AB03. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	4814,07
153	33600000-6	Sinupret (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	Draje	3000	ATC R05X. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	4677,22

154	33600000-6	Sodium hyaluronate 1.5 mg/ml 10 ml	Flacon	55	ATC S01XA20. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare oftalmic. Unitatea de masura flacon.	4759,03
155	33600000-6	Solcoserylum 2.07 mg/g 20 g	Tub	10	ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	574,07
156	33600000-6	Solcoserylum 4,15 mg/g 20 g	Tub	10	ATC D03AX. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	574,07
157	33600000-6	Solcoserylum 8.3 mg/g 5 g	Tub	255	ATC S01XA. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	11805,56
158	33600000-6	Sorbitolum liquidum (cristalizabil) + Natrii citras + Natrii lauril- sulfoacetatum (analog Microlax) 893 mg + 90 mg + 12,9 mg/ml	Recipient unidoza.	200	ATC A06AG11. Forma farmaceutica Solutie rectala. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura recipient unidoza.	23024,07
159	33600000-6	Sulfamethoxazolum+ Trimetoprimum 80 mg+16 mg/ml 5 ml	Fiola	950	ATC J01EE01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	15375,93
160	33600000-6	Sulfanilamidum 5% 30 g	Tub	20	ATC D06BA05. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	507,22
161	33600000-6	Sumatriptanum 50 mg	Comprimat	50	ATC N02CC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	847,22
162	33600000-6	Taurinum+ Crataegus sanguinea+ Leonurus Cardiaca 867 mg+43 mg+87 mg	Comprimat	960	ATC C01EX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2160,00
163	33600000-6	Tenoten pentru copii (sau echivalentul din punct de vedere al calitatii si cantitatii) 0,003 g	Comprimat	400	ATC N06BX. Forma farmaceutica Comprimate de supt. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	657,67
164	33600000-6	Thiocolchicosidum 4 mg	Bucata	1000	ATC M03BX05. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1935,74

165	33600000-6	Tobramycinum 3 mg/g 3,5 g	Flacon	355	ATC S01AA12. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	16435,19
166	33600000-6	Torasemidum 200 mg	Comprimat	300	ATC C03CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3207,56
167	33600000-6	Tribenosidum + Lidocainum (analog Procto-Glyvenol) 400 mg+40 mg	Supozitor	60	ATC C05AX05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	592,78
168	33600000-6	Trimebutinum 300 mg	Comprimat	500	ATC A03AA05. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2796,30
169	33600000-6	Trimetabol (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	Flacon	50	ATC A15. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	6218,52
170	33600000-6	Tyrothricinum + Lidocaini hydrochloridum + Chlorhexidini gluconas 0.5 mg+1 mg+1 mg	Comprimat	2000	ATC R02AA05. Forma farmaceutica Comprimate de supt. Mod de administrare bucofaringian. Unitatea de masura comprimat.	5512,96
171	33600000-6	Undevit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	Draje	21000	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	5250,00
172	33600000-6	Valeriana officinalis + Crataegus sanguinea + Passiflora incarnate 100 mg + 25 mg + 25 mg	Capsula	600	ATC N05CM. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	1483,33
173	33600000-6	Valganciclovirum 450 mg	Comprimat	200	ATC J05AB14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	21600,00
174	33600000-6	Vancomycinum 250 mg	Comprimat/ Capsula	8000	ATC J01XA01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	346851,85
175	33600000-6	Vildagliptinum 50 mg	Comprimat	2000	ATC A10BH02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8589,63

176	33600000-6	Voriconazolum 200 mg	Comprimat	50	ATC J02AC03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6163,65
177	33600000-6	Voriconazolum 200 mg	Flacon	550	ATC J02AC03. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	555725,60
					Total:	8 795 154,75 Lei

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora: **Nu se aplică**

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

1) **Pentru toate loturile;**

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **Nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitate: **Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Furnizorului, pe parcursul anului 2025, conform următoarelor cerințe:**

	2025	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot		Condiții de livrare - cuantumul din cantitatea totală contractată pentru medicamente cu forma farmaceutică "Sol. perf.", „Emulsie perf.”, “Sol. inj.” "Pulb./sol. inj./perf.", “Pulb.+solv./sol. inj./perf.” și "Conc./sol. perf." cu volumul flaconului ≥ 50 ml).	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	10%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 2 luni	5%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 5% lunar
	Februarie			5%	
	Martie	10%		5%	
	Aprilie			5%	
	Mai	10%		5%	
	Iunie			5%	
	Iulie	10%		5%	
	August			5%	
	Septembrie	10%		5%	
	Octombrie			5%	
Noiembrie	10%	5%			

	până la 15 Decembrie			5%	
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar		≤40%		≤40%

Note:

1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Furnizorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;
2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Furnizorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 martie 2025. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2025, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2025;
6. Furnizorul va lua în considerare divizarea medicamentelor per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;

**Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.*

7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.
8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana responsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate în sistemul SIA RSAP

13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31 decembrie 2025.

14. 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)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
I.		Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor eunumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice	
1.	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
2.	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 de zile)	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin: a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau	+

		<p>b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS;</p> <p>2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății:</i> CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i></p>	
4.	Propunerea tehnică	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5.	Propunerea financiară	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
6.	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
II.	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE		
7.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii (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) – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care	1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (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), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului - în cazul în care persoana care aplică	+

	aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	semnătura electronică a Participantului este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice; și 2. Act/document de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului (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) - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului – în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului nu este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice;	
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	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, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
12.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) (copie) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului). Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	+
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2025 - 30.06.2025, va constitui: - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2025- 31.12.2025 va constitui: - nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;	+

		- și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Declarația se va confirma prin semnătura electronică a participantului.	
15.	Autorizație CPCD	Se prezintă în cazul depunerii ofertelor pentru loturile cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori - se va prezenta copia autorizației CPCD, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
16.	Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	<p>I. Pentru loturile nr. 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 16, 21, 22, 24, 25, 26, 27, 31, 33, 42, 43, 44, 45, 47, 50, 55, 59, 64, 65, 66, 72, 75, 76, 98, 101, 105, 108, 112, 113, 114, 116, 117, 120, 121, 122, 125, 128, 133, 136, 146, 148, 150, 152, 153, 154, 161, 162, 163, 164, 168, 170, 175, 177</p> <p>se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). <p>II. Pentru lotul nr. 1, 2, 3, 4, 13, 15, 17, 18, 19, 20, 23, 28, 29, 30, 32, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 46, 48, 49, 51, 52, 53, 54, 56, 57, 58, 60, 61, 62, 63, 67, 68, 69, 70, 71, 73, 74, 77, 78, 79, 80, 81, 82, 83, 84, 85, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 99, 100, 102, 103, 104, 106, 107, 109, 110, 111, 115, 118, 119, 123, 124, 126, 127, 129, 130, 131, 132, 134, 135, 137, 138, 139, 140, 141, 142, 143, 144, 145, 147, 149, 151, 155, 156, 157, 158, 159, 160, 165, 166, 167, 169, 171, 172, 173, 174, 176 se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). <p>III. Cerințe adiționale:</p> <p>La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității.</p>	+

Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare ([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.
*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.

IV. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta:

1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - 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 (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de “autorizat doar pentru export” (la momentul deschiderii ofertelor). Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferat cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor);
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 Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezența cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines AgencyEMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.

Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente:

- a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate

		a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.	
17.	Nota 2. Medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică	Pentru următoarele loturi de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică (atât cele autorizate, cât și cele neautorizate în Republica Moldova) pentru anul 2025, vor avea prioritate ofertele de medicamente ce sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP: nr. 39, 40, 41, 46, 54, 74, 82, 96, 126, 129, 130, 134, 137, 159, 174.	+
18.	Nota 3	Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat. Scrisoarea de garanție bancară și garanția de bună execuție se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. (Anexa nr. 9 și nr. Anexa 10 conform Documentației standard din Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15 septembrie 2021)	+
19.	Nota 4	Operatorul economic contractat va lua în considerare la etapa de depunere a cererii de eliberare a autorizației de import către Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale următoarele: Lista documentelor obligatorii din dosarul produsului spre prezentare pentru autorizarea importului medicamentelor neautorizate în Republica Moldova este stabilită prin Ordinul Ministerului Sănătății nr. 395/2024 cu privire la aprobarea Regulamentului privind autorizarea importului medicamentelor și/sau materiei prime medicamentoase neautorizate în Republica Moldova.	+
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
20.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție,	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.	+

	fraudă și/sau spălare de bani		
21.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)”</p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.12.2025.</p>	+

17. Garanția pentru ofertă

1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:
 - a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau
 - b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS;
2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare:

Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;

Cuantumul garanției pentru ofertă – 2 % din valoarea ofertei fără TVA.

Notă:

Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

18. Garanția de bună execuție a contractului

1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;
2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:

Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

cu nota "Pentru garanția de bună execuție la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)"

Cuquantumul garanției de bună execuție – 5% din valoarea cu TVA a contractului adjudecat.

Notă:

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -

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

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

22. Ofertele se prezintă în valuta: MDL (Lei Moldovenesti)

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

Pentru următoarele loturi de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică (atât cele autorizate, cât și cele neautorizate în Republica Moldova) pentru anul 2025, vor avea prioritate ofertele de medicamente ce sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP:

Lotul nr. 39, 40, 41, 46, 54, 74, 82, 96, 126, 129, 130, 134, 137, 159, 174.

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
-		-
-		-

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA “RSAP”

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

SIA “RSAP”

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA “RSAP”

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

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

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. 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

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

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

35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 29.07.2024

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 29.07.2024

37. 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	+

38. 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)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

GOJAN Ala