

## 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 2026 (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/2025/05/4247\\_250524032919\\_001.pdf](https://capcs.md/wp-content/uploads/2025/05/4247_250524032919_001.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](mailto: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 fără TVA
1	33600000-6	Aceclofenacum 15 mg/g 60 g	Tub	30	ATC M02AA25. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	2310,30

2	33600000-6	Acidum gamma-aminobutyricum 250 mg	Comprimat	30000	ATC N06BX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	23611,11
3	33600000-6	Adenoprosinum 150 mg	Supozitor	5000	ATC G04BX. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	105450,00
4	33600000-6	Alprostadilum 60 mcg	Fiola	50	ATC C01EA01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	23148,15
5	33600000-6	Ampicillinum + Sulbactamum 1000 mg+500 mg	Flacon	100	ATC J01CR01. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	6020,24
6	33600000-6	Aprepitantum 125 mg+80 mg	Capsula (se va indica cantitatea de capsule necesare de 125 mg din ambalaj).	400	ATC A04AD12. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula (se va indica cantitatea de capsule necesare de 125 mg din ambalaj).	166666,67
7	33600000-6	Aztreonamum 1000 mg	Flacon	100	ATC J01DF01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20000,00
8	33600000-6	Brimonidinum + Timololum 2 mg/5 mg/ml	Mililitru	350	ATC S01ED51. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.	3979,86
9	33600000-6	Bupivacainum 5 mg/ml 4 ml	Fiola	4000	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare spinal. Unitatea de masura fiola.	102495,93
10	33600000-6	Cangrelorum 50 mg	Flacon	35	ATC B01AC25. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	194794,95
11	33600000-6	Ceftazidimum+Avibactamum 2000 mg+500 mg	Flacon	200	ATC J01DD52. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	382254,00
12	33600000-6	Ceftobiprolum 500 mg	Flacon	200	ATC J01DI01. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	798148,15
13	33600000-6	Cholecalciferolum 2000 UI	Capsula	400	ATC A11CC05. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	851,85

14	33600000-6	Dapagliflozinum (cu 3 indicatii conform RCP) 10 mg	Comprimat	51180	ATC A10BK01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Indicații conform Rezumatului Caracteristicilor Produsului (RCP): (1) pentru tratamentul diabetului zaharat de tip 2, (2) insuficiență cardiacă și (3) boala cronică de rinichi (renală).	490475,00
15	33600000-6	Dapagliflozinum (cu indicatie doar in Diabet zaharat tip 2 conform RCP) 10 mg	Comprimat	310	ATC A10BK01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Indicații conform Rezumatului Caracteristicilor Produsului (RCP): pentru tratamentul diabetului zaharat de tip 2.	2970,83
16	33600000-6	Deferoxaminum 500 mg	Flacon	1080	ATC V03AC01. Forma farmaceutica Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	40000,00
17	33600000-6	D-fructose-1,6-diphosphate sodium salt hydrate 5 g/50 ml	Flacon	175	ATC C01EB07. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	67327,83
18	33600000-6	Dienogestum 2 mg	Comprimat	280	ATC G03DB08. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2626,09
19	33600000-6	Doxofyllinum 400 mg	Comprimat	800	ATC R03DA11. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	962,96
20	33600000-6	Epinephrinum 150 mcg	Stilou injector (pen) preumplut	10	ATC C01CA24. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura stilou injector (pen) preumplut.	7037,04
21	33600000-6	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum 50 mg/ml 30 ml	Flacon	90	ATC B03AB05. Forma farmaceutica Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	4636,80
22	33600000-6	Flurbiprofenum 100 mg	Comprimat	450	ATC M01AE09. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1081,33
23	33600000-6	Fluticasonum 1 mg/ml 2 ml	Recipient unidoza	500	ATC R03BA05. Forma farmaceutica Suspensie de inhalat prin nebulizator. Mod de administrare prin nebulizator. Unitatea de masura recipient unidoza.	8573,98

24	33600000-6	Fosfomicinum 4 g	Flacon	100	ATC J01XX01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	54691,00
25	33600000-6	Golimumab 50 mg/0.5 ml	Seringă Preumpluta	30	ATC L04AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila in seringa preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.	392541,25
26	33600000-6	Hyaluronidasum 64 UC	Flacon	400	ATC B06AA03. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.	9259,26
27	33600000-6	Hydrocortisonum 2.5% 2 ml	Fiola	600	ATC H02AB09. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Sol. inj. sau Susp. inj.. Mod de administrare i/v sau i/m. Unitatea de masura fiola.	13858,39
28	33600000-6	Hydrocortisonum 25 mg/ml 2 ml	Fiola	400	ATC H02AB09. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare Intra-articular. Unitatea de masura fiola.	2823,59
29	33600000-6	Ibuprofenum 400 mg/100 ml	Flacon	500	ATC M01AE01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20833,33
30	33600000-6	Insulinum degludecum 100 UI/ml 3 ml	Stilou injector preumplut	20	ATC A10AE06. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	3421,68
31	33600000-6	Insulinum glarginum 300 U/ml 1.5 ml	Stilou injector preumplut	30	ATC A10AE04. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	5812,38
32	33600000-6	Itopridum 50 mg	Comprimat	520	ATC A03FA. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1720,67
33	33600000-6	Ivermectinum 3 mg	Comprimat	200	ATC P02CF01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	514,81
34	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 316 mg+280 mg	Comprimat	6000	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12150,00
35	33600000-6	Lamivudinum 100 mg	Comprimat	200	ATC J05AF05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2777,78

36	33600000-6	Levofloxacinum 750 mg	Comprimat	700	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9833,57
37	33600000-6	Levonorgestrelum 1.5 mg	Comprimat	15	ATC G03AD01. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2587,85
38	33600000-6	Lidocainum 100 mg/ml 2 ml	Fiola	3000	ATC -. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare spinal. Unitatea de masura fiola.	4576,11
39	33600000-6	Linkus balsam (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) 25 g	Flacon	10	ATC R05X. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	226,00
40	33600000-6	Lipiodol Ultra Fluid (sau echivalentul) 480 mg iod/ml 10 ml	Fiola	60	ATC V08AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare Intraarterial, intralimfatic. Unitatea de masura fiola.	311111,11
41	33600000-6	Lisinoprilum + Amlodipinum + Indapamidum 10 mg+5 mg+1,5 mg	Capsula	90	ATC C09BX. Forma farmaceutica Capsule cu elib. modif.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	478,48
42	33600000-6	Lisinoprilum + Amlodipinum + Indapamidum 20 mg+10 mg+1,5 mg	Capsula	90	ATC C09BX. Forma farmaceutica Capsule cu elib. modif.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	547,17
43	33600000-6	Mannitolum 250 mg/ml 50 ml	Flacon	10	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	138,89
44	33600000-6	Metamizoli natrium + Pitofenonum + Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml	Fiola	2000	ATC A03DA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	5406,11
45	33600000-6	Natrii chloridum 10% 200 ml	Flacon	100	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1388,89
46	33600000-6	Natrii chloridum 10% 400 ml	Flacon	100	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1405,56
47	33600000-6	Olmесartanum medoxomilum+ Amlodipinum+ Hydrochlorothiazidum 40 mg+10 mg+12,5 mg	Comprimat	90	ATC C09DX03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1000,19

48	33600000-6	Olmesartanum medoxomilum+Amlodipinum+ Hydrochlorothiazidum 40 mg+10 mg+25 mg	Comprimat	90	ATC C09DX03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1083,33
49	33600000-6	Oxeladinum 40 mg	Capsula	100	ATC R05DB09. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	307,41
50	33600000-6	Oxybuprocainum 4 mg/ml 10 ml	Flacon	20	ATC S01HA02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	658,40
51	33600000-6	Paracetamolom+ Caffeinum+ Phenylephrinum hydrochloridum+ Chlorpheniramini maleas 500 mg+ 30 mg+10 mg+2 mg (analog Gripgo)	Comprimat	5000	ATC N02BE71. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6944,44
52	33600000-6	Pentoxifyllinum 400 mg	Comprimat	500	ATC C04AD03. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	915,23
53	33600000-6	Permethrinum 50 mg/g	Gram	22500	ATC P03AC04. Forma farmaceutica Unguent/Cremă. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	33795,83
54	33600000-6	Pikovit (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) 150 ml	Flacon	30	ATC A11BA. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	1328,40
55	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie nestandardizata de Povidon-iod) 100 mg/ml 50 ml	Flacon	20	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1000,00
56	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie nestandardizata de Povidon-iod) 100 mg/ml 500 ml	Flacon	100	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	10000,00
57	33600000-6	Progesteronum 200 mg	Capsula	4000	ATC G03DA04. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	39046,67
58	33600000-6	Prostamed (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	Comprimat	1200	ATC G04CX. Forma farmaceutica Comprimat masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2170,89
59	33600000-6	Prostatilenum 30 mg	Supozitor	300	ATC G04CX. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	5117,50

60	33600000-6	Salmeterolum+Fluticasonum 25 mcg+250 mcg/doza 120 doze	Flacon	50	ATC R03AK06. Forma farmaceutica suspensie de inhalat presurizata. Mod de administrare pe cale inhalatorie. Unitatea de masura flacon.	14135,50
61	33600000-6	Tenofoviri disoproxilum/Tenofoviri disoproxili fumaras 245 mg sau 300 mg	Comprimat	150	ATC J05AF07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	178,50
62	33600000-6	Terbinafinum 250 mg	Comprimat	84	ATC D01BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	427,78
63	33600000-6	Tirofibanum 0,25 mg/ml 50 ml	Flacon	100	ATC B01AC17. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	70400,00
64	33600000-6	Travoprostum 40 mcg/ml 2,5 ml	Flacon	25	ATC S01EE04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2974,54
					Total:	<b>3 505 011,55 Lei MDL</b>

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 2026, conform următoarelor cerințe:**

	2026	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	Livrarea bunurilor se va efectua <b>obligatoriu</b> în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează:	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în	Livrarea bunurilor se va efectua <b>obligatoriu</b> în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează:	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi
	Februarie				
	Martie				
	Aprilie				
	Mai				
	Iunie				

	<b>Iulie</b> <b>August</b> <b>Septembrie</b> <b>Octombrie</b> <b>Noiembrie</b>  <b>până la 15 Decembrie</b>	1. În baza tranșelor se vor livra <b>60%</b> , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026.	mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 60 de zile.	1. În baza tranșelor se vor livra <b>60%</b> , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 30 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026.	divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 5% lunar
<b>Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare</b>	<b>În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă- livrare de către Beneficiar</b>	<b>În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.</b>	<b>În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.</b>		

**Note:**

**1. Condiții de livrare speciale**

1.1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului indicat în Anexa nr. 3, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate. Se interzice livrarea mărfurilor întârziate, de către Furnizor, contrar voinței Beneficiarului.

1.2. În situația în care această neexecutare a livrării a cauzat prejudicii sau a afectat continuitatea activității sale, Beneficiarul se obligă ca, în termen de 10 zile de la expirarea termenului de livrare prevăzut în grafic, să informeze CAPCS și Furnizorul, printr-un demers oficial, indicând măsurile întreprinse pentru asigurarea continuității activității.

1.3. Pe parcursul anului Beneficiarul plasează în mod obligatoriu în adresa Furnizorului bon/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”.

1.4. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ cantitatea conform unei tranșei de livrare și cantitatea totală, care poate fi comandată, conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare (în cazul medicamentelor neautorizate în Republica Moldova, medicamentelor biologice și medicamentelor cu conținut de substanțe psihotrope, stupefiante și precursori care cad sub incidența prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1088/2004 – cu 90 de zile calendaristice înainte de livrare).

1.5. 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](mailto:monitorizare@capcs.gov.md).

1.6. Livrarea bunurilor conform graficului 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;

1.7. Pentru IMSP Centre de sănătate, Centre de plasament/reabilitare/recuperare, IMSP Centre stomatologice raionale, Cabinete individuale ale medicilor de familie și Centre ale medicilor de familie, în cazul contractelor de achiziții publice a căror valoare totală nu depășește 10 000 lei (cu



TVA), livrarea se va realiza într-o (1) tranșă. Termenul de livrare într-o singură tranșă, se va realiza, nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, în mod tacit. În cazul necesității întemeiate de livrare a 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 cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2026.

*Acest punct poate fi aplicat și de către ceilalți Beneficiari, în baza unei solicitări în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului.*

1.8. 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, unitate individuală extrasă din ambalajul primar sau secundar, etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în graficul de livrare;

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

1.9. 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](mailto:office@capcs.gov.md)) și a Furnizorului contractat.

1.10. În cazul medicamentelor biologice similare (cu excepția medicamentelor, locul de producere al cărora a fost inspectat de către una din țările membre ale PIC/S, confirmat prin certificatul GMP, emis de către autoritățile de reglementare din această țară), Furnizorul este obligat să prezinte în adresa Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Certificatul de calitate (al medicamentului respectiv), emis de către un Laborator pentru controlul calității medicamentelor, care face parte din rețeaua de laboratoare de control al medicamentelor de pe lângă Comisia Europeană sau laboratorul pentru controlul medicamentelor precalificat OMS care include parametrii de calitate conform ICH Q6.

## **2. Condiții speciale de predare - primire**

2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Inconterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid), ce presupune că toate riscurile și costurile aferente transportului, manipulării, taxelor și formalităților vamale sunt în sarcina vânzătorului, până la momentul în care marfa este predată în mod efectiv beneficiarului, la locul de livrare.

### **2.1.1. Obligațiile vânzătorului:**

- a) organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare;
- b) asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților;
- c) utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifturi mobile, platforme);
- d) asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

### **2.1.2. Obligațiile beneficiarului:**

- a) asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- b) verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;
- c) confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;
- d) facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

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

**13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31 decembrie 2026.**

**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.		<b>Documente care se depun pînă 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</b>	
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 <b>(90 de zile)</b>	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	<p>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:</p> <p>a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</p> <p>sau</p> <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> <b>CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</b> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></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>	
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;	+
<b>II.</b>	<b>Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE</b>		
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 aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	<p>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 semnătura electronică a Participantului este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice;</p> <p>și</p> <p>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;</p>	+

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 01.01.2026 - 30.06.2026, 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 01.07.2026- 31.12.2026 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. Termenul de valabilitate al preparatelor de insulină umană și analogilor de insulină la momentul livrării ( cu respectare condițiilor speciale de păstrare) va constitui nu mai puțin de 13 luni.Declarațiile se vor 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	<b>I.Pentru loturile nr. 1, 3, 5, 8, 9, 13, 14, 15, 17, 18, 19, 21, 22, 23, 25, 28, 30, 31, 32, 34, 36, 37, 39, 41, 42, 47, 50, 51, 52, 54, 55, 56, 57, 58, 60, 61, 62, 63, 64 se acceptă:</b>	+

Medicamentelor din  
Republica Moldova

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).

## **II. Pentru loturile nr.**

**2, 4, 6, 7, 10, 11, 12, 16, 20, 24, 26, 27, 29, 33, 35, 38, 40, 43, 44, 45, 46, 48, 49, 53,59 se acceptă:**

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).

*\*În cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.*

## **III. Cerințe adiționale:**

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.

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 încît 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, 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. Prezenta cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) 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.

*Pentru loturile nr: 7, 11, 12, 24 se aplică prevederile din Nota. Nr 2.*

17.	Nota 2.	Pentru loturile de medicamente antibacteriene neautorizate în Republica Moldova ( la momentul deschiderii ofertelor) nr. 7, 11, 12, 24 se acceptă medicamente cu condiția obligatorie de prezentare a Certificatului GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau a dovezii	+
-----	---------	--	---

		autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European.	
18.	Nota 3.	Operatorul economic contractat în cadrul procedurilor de achiziții publice pentru livrarea unui de medicament biologic biosimilar, neautorizat în Republica Moldova este obligat să prezinte în adresa Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Certificatul de calitate al medicamentului respectiv, emis de către un Laborator pentru controlul calității medicamentelor, care face parte din rețeaua de laboratoare de control al medicamentelor de pe lângă Comisia Europeană sau laboratorul pentru controlul medicamentelor precalificat OMS care include parametrii de calitate conform ICH Q6, cu excepția medicamentelor, locul de producere al cărora a fost inspectat de către una din țările membre ale PIC/S, confirmat prin certificatul GMP, emis de către autoritățile de reglementare din această țară.	+
19.	Nota 4.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Doza indicată în denumirea fiecărui lot în parte (pct. 8 din Anunțul de participare) este parte componentă a compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” și urmează a fi abordată ca atare;</li> <li>2. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Comprimate”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Comprimate (tablets)”, “Comprimate filmate (coated tablets)”, “Comprimate nefilmate (uncoated tablets)”, “Comprimate cu eliberare imediată (immediate-release tablets)”.</li> <li>3. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Comprimate masticabile (chewable tablets)”, “Comprimate dispersabile/orodispersabile (dispersible/orodispersible tablets)”, “Comprimate sublinguale (sublingual tablets)”, “Comprimate gastrorezistente (gastro-resistant tablets)”, “Comprimate entero-solubile (entero-soluble tablets)”, “Comprimate cu eliberare prelungită (prolonged-release tablets)”, “Comprimate cu eliberare modificată (modified-release tablets)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare).</li> <li>4. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Capsule”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Capsule (capsules)”, “Capsule tari (hard capsules)”, “Capsule moi (soft capsules)”, “Capsule cu eliberare imediată (immediate-release capsules)”.</li> <li>5. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Capsule gastrorezistente (gastro-resistant capsules)”, “Capsule entero-solubile (entero-soluble capsules)”, “Capsule cu eliberare prelungită (prolonged-release capsules)”, “Capsule cu eliberare modificată (modified-release capsules)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare).</li> <li>6. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată una din formele farmaceutice cu</li> </ol>	+

		<p>administrare parenterală, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă medicamente cu orice formă farmaceutică cu administrare parenterală (Pulbere pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție injectabilă, Soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție perfuzabilă, etc.), ținând cont inclusiv inclusiv de alte cerințe stipulate în documentația de atribuire.</p> <p>7. În cazul în care se acceptă medicamente cu forme farmaceutice cu administrare parenterală cu eliberare modificată și/sau prelungită, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare).</p> <p>8. În cazul în care conform compartimentului “Unitate de măsură” (pct. 8 din Anunțul de participare) este indicat “Bucata”, se subînțelege că pentru lotul respectiv cantitatea necesară este exprimată în comprimate, capsule, draje etc. (în dependență de forma farmaceutică solicitată conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” pentru lotul respectiv) și în niciun caz nu va presupune cutie.</p>	
20.	Nota 5.	<p>Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat.</p> <p>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 )</p>	+
21.	Nota 6.	<p>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:</p> <p>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.</p>	+
<b>III.</b>	<b>Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice</b>		
22.	<b>Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora</b>	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.	+



	<p><b>în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani</b></p>		
23.	<p><b>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</b></p>	<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:  <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i>  <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i>  <i>Codul fiscal: 1016601000212</i>  <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p><i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)”</i></p> <p><b>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2027.</b></p>	+

### 17. Garanția pentru ofertă

- 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:
  - aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau
  - 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;
- 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;

**Cuquantumul 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.**

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 Moldovenești)**
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.**
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: 27.05.2025

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 27.05.2025

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/*

**Gheorghe GORCEAG**