

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Achiziționarea medicamentelor necesare întru realizarea Programului Național de Combatere a Tuberculozei pentru anul 2021(repetat 4)**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Cerere a ofertelor de preț**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa juridică: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica Moldova, Chișinău str. Cosmescu 3
4. Numărul de telefon/fax: 022-222-445
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.md , <http://capcs.md/>
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: <http://capcs.md/>, SIA RSAP Mtender
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, menționea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor /lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Amoxicillinum + Acidum clavulamicum 875 mg+125 mg				
	33600 000-6	<i>Amoxicillinum + Acidum clavulamicum 875 mg+125 mg</i>	Bucată	10596	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Comprimata/comprimata dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. * Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii.	31 500

					<p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency-EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente).</p> <p>4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe : I martie II tranșă - august 2021</p>	
2		Isoniazidum 300 mg				
	33690 000-3	<i>Isoniazidum 300 mg</i>	Bucată	2016	<p>ATC J04AC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. * Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii.</p> <p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua</p>	1 500,00

				<p>oferțele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe sitiul oficial al autorității naționale competente).</p> <p>4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere.</p> <p>Termen de livrare I tranșă: martie 2021</p>	
Valoarea estimativă totală					33 000 MDL

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
1) Pentru toate loturile;
10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit
(indicați se admite sau nu se admite)
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Inconterm 2013 DDP, conform specificațiilor pentru fiecare poziție în parte
12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2021
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): _____ - _____
(indicați da sau nu)
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): _____ - _____
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)
15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	+
2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului	+
3	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura electronică candidatului	+
4	Garanția pentru ofertă (F3.2)	-original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard	+
5	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura electronică Participantului;	+

6	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul personal) – confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9	Formularul ofertei F4.1	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice.	+
10	Specificatii de pret F 4.2	Specificații de preț - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	+
12	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.	+

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz _____ - _____
17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____ - _____
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):
_____ - _____
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **Evaluarea va fi efectuată per loturi la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**
20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
Conform sistemului *SIA RSAP MTender*
21. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP, MTender
22. Termenul de valabilitate a ofertelor: _____ 60 zile _____
23. Locul deschiderii ofertelor: *SIA RSAP, MTender*
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".
25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:
_____ limba de stat _____
26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____ - _____
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
28. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): _____ - _____
29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____ - _____

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

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 01.02.2021

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

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

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

(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.