

## ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național  
de Răspuns la Tuberculoză pentru anul 2022 (repetat nr. 1)

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: **Licitatie deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

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: **022-222-445; 022-222-490**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **office@capcs.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. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		<b>Delamanidum 50 mg</b>				
1.1	336000 00-6	Delamanidum 50 mg	comprim at	23321	ATC J04AK06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că	1 170 816,81 lei

					<p>termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p><b>**Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin</b></p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament oferat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (oferat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site -ul oficial al autorității naționale competente)          (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4.          Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.</p>	
2		<p><b>Ethambutolum          (Ethambutoli          hydrochloridum)          400 mg</b></p>				
2.1	336000 00-6	<p>Ethambutolum          (Ethambutoli          hydrochloridum) 400          mg</p>	comprimat	1104	<p>ATC J04AK02.          Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.          *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).          **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a</p>	1 086,52 lei

					<p>prospectului/rezum atului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>cazul în care niciun medicament oferat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (oferat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) 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) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare: I tranșă – Februarie 2022.</p>	
--	--	--	--	--	---	--

3		<b>Isoniazidum 100 mg</b>				
3.1	336000 00-6	Isoniazidum 100 mg	comprimat	72557	<p>ATC J04AC01.          Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.          *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).          **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii</p>	27 855,79 lei

					<p>ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament oferat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării</p>	
--	--	--	--	--	--	--



					<p>medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) 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) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. . Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.</p>	
4		<b>Isoniazidum 300 mg</b>				
4.1	336000 00-6	Isoniazidum 300 mg	comprimat	409283	<p>ATC J04AC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar</p>	210 114,38 lei

					<p>(confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p><b>**Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de</b></p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) 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) (confirmată prin aplicarea semnăturii</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.	
5		<b>Levofloxacinum 250 mg</b>				
5.1	336000 00-6	Levofloxacinum 250 mg	comprimat	576508	<p>ATC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se</p>	442 661,29 lei

					<p>acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) 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) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare – 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.</p>	
6		<b>Linezolidum 600 mg</b>				
6.1	336000 00-6	Linezolidum 600 mg	comprimat	156643	ATC J01XX08. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de	994 585,93 lei

					<p>masura comprimat.</p> <p>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p>**Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor</p>	
--	--	--	--	--	---	--



					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) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.	
7		<b>Pyrazinamidum 400 mg sau 500 mg</b>				
7.1	336000 00-6	Pyrazinamidum 400 mg sau 500 mg	Miligram	22185500	ATC J04AK01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura Miligram. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura	31 011,68 lei

					<p>prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament oferat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (oferat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) 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) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					blistere. Termenul de livrare -2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.	
8		<b>Pyridoxinum 25 mg</b>				
8.1	336000 00-6	Pyridoxinum 25 mg	comprimat	571564	<p>ATC A11HA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui</p>	433 238,65 lei

					<p>medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) 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) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.</p>	
9		<b>Rifampicinum 300 mg</b>				
9.1	336000 00-6	Rifampicinum 300 mg	Capsulă	147766	<p>ATC J04AB02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul</p>	413 519,54 lei

					<p>livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p><b>**Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a</b></p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de</p>	
--	--	--	--	--	---	--



					pe site -ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.	
10		<b>Rifampicinum + Isoniazidum 150 mg + 75 mg</b>				
10.1	33600000-6	Rifampicinum + Isoniazidum 150 mg + 75 mg	comprimate	18388	ATC J04AM02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba	17 517,97 lei

					<p>de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta: 1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) 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) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.</p>	
--	--	--	--	--	---	--

11		<b>Seringi pentru tuberculină</b>				
11.1	33600000-6	Seringi pentru tuberculină	Bucată	100000	<p>Volumul - 1ml, cu ac detașabil 25GA 5/8 IN(0,50*16mm). Compatibilă cu preparatul Tuberculinum PPD 2 UT/doză. *Se acceptă doar dispozitive medicale înregistrate în Republica Moldova. Participanții vor prezenta un extras/dovadă de înregistrare al dispozitivului oferat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, de pe pagina web <a href="http://www.amdm.gov.md">www.amdm.gov.md</a> (confirmat prin aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a ofertantului). **Se va prezenta fișa tehnică/catalogul produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice incluse în Specificația tehnică F 4.1. În cazul în care produsul deține un cod de catalog, acesta se va indica în ofertă, cu trimiterea la pagina de descriere a produsului în Specificația tehnică F 4.1.***Dispozitivul medical oferat trebuie să fie ambalat și etichetat conform</p>	63 986,00 lei

					prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 702 din 11 iulie 2018. ****Se vor prezenta mostre – 2 bucăți ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională), la solicitarea autorității contractante. Termenul de livrare: I tranșă – Februarie 2022.	
<b>Valoarea estimată totală (fără TVA)</b>						<b>3 806 394,58 lei</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 solicitați: **Incoterms 2020 DDP;**  
**Conform tranșelor de livrare specificate în pct. 8 din Anunțul de participare**  
Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate prin SIA “RSAP”
13. Termenul de valabilitate a contractului: **până la 31 decembrie 2022**
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
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	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 aplicarea semnăturii electronice a Participantului și;</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:</p> <p><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:</i>  <b>MD23TRPCCC518430B01859AA</b></p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de</i></p>	+

		<i>participare nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)“, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	
4.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5.	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;	+
6.	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;	+
7.	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;	+
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	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	+

	<p>electronică pe oferta Participantului</p>	<p>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>sau</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	<p>Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</p>	+
11.	Lista fondatorilor operatorului economic	<p>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;</p>	+
12.	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	<p>Eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p> <p>În cazul operatorilor economici nerezidenți ai Republicii Moldova, se va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul</p>	+



		stabilit de autoritățile competente din străinătate), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020.	+
15.	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:  <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:</i>  <b>MD23TRPCCC518430B01859AA</b>  <i>cu nota "Pentru garanția de bună execuție aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii)"</i></p>	+
16.	Notă	Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin	

		intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.	
--	--	--	--

### 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 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 aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare 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.**

### 4. 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 aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii)"

**Cuantumul garanției de bună execuție – 5% din valoarea cu TVA a contractului adjudecat**

5. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -
6. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -
7. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -
8. Ofertele se prezintă în valuta: **MDL (Lei Moldovenesti)**
9. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**
10. 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%

11. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA "RSAP"

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

SIA "RSAP"

13. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 zile**

14. Locul deschiderii ofertelor: **SIA "RSAP"**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

15. 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.*

16. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba de stat**

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

18. 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*

19. 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): -

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

-

21. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 26.10.2021

22. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 26.10.2021

23. 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	+

24. 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): Nu

(se specifică da sau nu)

25. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_

Conducătorul grupului de lucru: /semnat electronic/

**Ala GOJAN**