

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului malariei, toxoplasmozei, holerei, serurilor și imunoglobulinei curative pentru anul 2019**

(se indică obiectul achiziției)

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

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: *Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate*
2. IDNO: *1016601000212*
3. Adresa: *Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1*
4. Numărul de telefon/fax: *022 88 43 48, fax 022 88 42 45*
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: www.capcs.md, office@capcs.md, medicamente@capcs.md
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: www.achizitii.md, www.capcs.md/medicamente/ anunțuri licitații
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
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*
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	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii hydrocarbonas 5 mg/1 mg/4 mg/ml – 400ml			
1.1	33600000-6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii hydrocarbonas 5 mg/1 mg/4 mg/ml- 400ml	Flacon	1000.00	ATC B05BB01 Forma farmaceutica Sol.perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia

					<p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
2		Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii acetat 5 mg+1mg+2 mg/ml - 400ml			
2.1	33600000-6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii acetat 5 mg+1mg+2 mg/ml – 400ml	Flacon	600.00	<p>ATC B05BB01 Forma farmaceutica Sol.perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau</p> <p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
3		Natrii chloridum 0,9% - 500ml			
3.1	33600000-6	Natrii chloridum 0,9% - 500ml	Flacon	4000.00	<p>B05BB01 Forma farmaceutica Sol.perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova.</i></p>
4		Kalii chloridum 4%-10ml			
4.1	33600000-6	Kalii chloridum 4%-10ml	Fiolă	1000.00	<p>ATC B05XA01 Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>

					<p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
5		Doxycyclinum – 100mg			
5.1	33600000-6	Doxycyclinum -100mg	Capsulă	100.00	ATC J01AA02 Forma farmaceutica capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsulă. <i>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova.</i>
6		Dexamethasonum 4mg/ml – 1ml			
6.1	33600000-6	Dexamethasonum 4 mg/ml – 1ml	Fiolă	1000.00	ATC H02AB02 Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m Unitatea de masura flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova.</i>
7		Glucosum 5%-500ml			
7.1	33600000-6	Glucosum 5%-500ml	Flacon	2000.00	ATC B05CX01 Forma farmaceutica Sol.perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova.</i>
8		Pyrimethamine 25mg			
8.1	33600000-6	Pyrimethamine 25mg	Comprimat	4000.00	ATC P01BD01. Forma farmaceutica comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau

					<p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
9		Solusurminum -20%-10ml			
9.1	33600000-6	Solusurminum 20%-10ml	Fiolă	120.00	<p>ATC L01BA01. Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/v, Unitatea de masura flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau</p> <p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
10		Artemetherum + Lumefantrinum 20mg+120mg			
10.1	33600000-6	Artemetherum + Lumefantrinum 20mg + 120mg	Comprimat	540.00	<p>ATC P01BF01. Forma farmaceutica comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>

					<p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
11		Quinine dihydrochloridum 100mg/2ml			
11.1	33600000-6	Quinine dihydrochloridum 100mg/2ml	Fiolă	100.00	<p>ATC AP101. Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/m, Unitatea de masura fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * – documentele prezentate vor fi semnate</p>

					și ștampilate de către Participant.
12		Mefloquinum 250mg			
12.1	33600000-6	Mefloquinum 250mg	Comprimat	300.00	<p>ATC P01BF02. Forma farmaceutica comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau</p> <p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
13		Primaquine phophatum 15mg			
13.1	33600000-6	Primaquine phophatum 15mg	Comprimat	280.00	<p>ATC P01BA03. Forma farmaceutica comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau</p> <p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.

					<p>sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
14		Artemetherum 100mg/1ml			
14.1	33600000-6	Artemether 100mg/1ml	Fiolă	220.00	<p>ATC P01BE02. Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/m, Unitatea de masura fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
15		Serum antitobulinic Tip A 10 000 UI/Doză			
15.1	33600000-6	Serum antitobulinic Tip A 10000 UI/Doză	Fiolă	140.00	<p>ATC J06AA04 Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m Unitatea de masura fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p>

					<p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <i>sau</i></p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <i>sau</i></p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
16		Serum antitobotulinic Tip B 5000 UI/Doză			
16.1	33600000-6	Serum antitobotulinic Tip B 5000 UI/Doză	Fiolă	140.00	<p>ATC J06AA04 Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m Unitatea de masura fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. <i>sau</i></p> <p>Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <i>sau</i></p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <i>sau</i></p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <i>sau</i></p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
17		Serum antitobotulinic Tip A 10000 UI/Doză			
17.1	33600000-6	Serum antitobotulinic Tip E 10000 UI/Doză	Fiolă	100.00	<p>ATC J06AA04 Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m Unitatea de masura fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei</p>

					<p>Participantului.</p> <p>sau</p> <p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
18		Serum antitetanicum 3000UI/Doză			
18.1	33600000-6	Serum antitetanicum 3000UI/Doză	Fiolă	500.00	<p>ATC J06AA02 Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/v, s/c Unitatea de masura fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau</p> <p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
19		Serum antidifteric 10000 UI/Doză			
19.1	33600000-6	Serum antidifteric 10000 UI/Doză	Fiolă	150.00	<p>ATC J06AA01 Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/v, s/c Unitatea de masura fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și</i></p>

					<p><i>neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau</p> <p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>
20		Serum anticarbunicum 10ml			
20.1	33600000-6	Serum anticarbunicum 10ml	Fiolă	40.00	<p>ATC J06BC Forma farmaceutica Sol.injectabilă. Mod de administrare i/m, Unitatea de masura fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>sau</p> <p>Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>sau</p> <p>Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>* – documentele prezentate vor fi semnate</p>

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 admite
(indicați se admite sau nu se admite)
11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **I tranșă - Aprilie 2019**
12. Termenul de valabilitate a contractului **31.12.2019**
13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): *nu*
(indicați da sau nu)
14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): *nu se aplică*
(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	DUAE	Semnat și ștampilat de către operatorul economic	DA
2	Formularul ofertei F3.1	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului.	DA
3	Garanția pentru ofertă F3.2	- original - prevăzută în punctul IPO 23.1; conform formularului F3.2 din Documentatia Standa	DA
4	Informații generale despre ofertant(3.3)	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (F3.3) din Documentația standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	DA
5	Declarație privind conduita etică și neimplicarea în practici frauduloase și de corupere(F3.4)	Conform Formularului (F 3.4) din Documentația standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului.	DA
6	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015 (F3.5)	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.5) din Documentația standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului.	DA
7	Specificatii tehnice F 4.1	- original - conform Formularului F 4.1 confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
8	Specificatii de pret F 4.2	- original - conform Formularului F 4.2 confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA

9	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 și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
10	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	DA
11	Lista fondatorilor operatorilor economici	va conține numele, prenumele, codul presonal – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	DA
12	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
13	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – original/copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
14	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului	DA
15	Declarație privind termenul de valabilitate restant (la momentul livrării).	Nu mai mic de 12 luni la momentul livrării destinarului.	DA
16	Notă	Operatorul economic cu oferta cel mai mic preț este obligat în termen de 72 ore să depună „încarcă” în SIA RSAP „MTender” formularele, certificatele, avizele și alte documente indicate în anunțul de participare din punctul 15. Ofertantul/candidatul este descalificat în cazul în care nu depune „încarcă” sau nu completează informațiile sau documentele solicitate de autoritatea contractantă în termenele stabilite de aceasta.	DA

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

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

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): *solicitarea scrisă a beneficiarului*

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **pe lot la cel mai mic preț fără TVA cu corespunderea tuturor cerințelor.**

20. 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%
---------	----------------------------------	-----------

--	--	--

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **13:00**
- pe: [data] **07 februarie 2019**

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

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

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile

24. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

25. 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".

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

28. 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

29. 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): _____

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

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

32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: _____

33. 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	<i>Se acceptă</i>
sistemul de comenzi electronice	<i>Nu se acceptă</i>
facturarea electronică	<i>Se acceptă</i>
plățile electronice	<i>Se acceptă</i>

34. 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)

35. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.