

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului malariei, toxoplasmozei, holerei, serurilor și imunoglobulinelor curative în scopul realizării Programului Special “Combaterea maladiilor rare” pentru anul 2022, repetat 4”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Cerere a ofertelor de preturi

(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	336000 00-6	Artemetherum + Lumefantrinum 20 mg+120 mg	Bucată	500	ATC P01BF01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de	2259,12 lei

				<p>valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat GMP (tip OMS, FDA SUA sau EMA) – copie, în limba română, rusă sau engleză, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului; - Dovada precalificării OMS. <p>Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care niciun medicament (neautorizat în Republica Moldova) din cele ofertate nu este precalificat OMS se vor prioritiza ofertele în următoarea ordine:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării de către cel puțin una din autoritățile de reglementare membre ICH sau de către cel puțin una din Autoritățile Regulatorii Stringente (FDA SUA, EMA, autoritățile naționale competente din cadrul țărilor; membre UE, din Elveția, Canada, Japonia, Australia); 2. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării în țara de origine (în care autoritatea 	
--	--	--	--	--	--

					națională competentă din țara de origine nu reprezintă o autoritate regulatorie stringentă).	
2	336000 00-6	Chloroquinum 250 mg	Bucată	250	<p>ATC P01BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</p> <p>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat GMP (tip OMS, FDA SUA sau EMA) – copie, în limba română, rusă sau engleză, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului; - Dovada precalificării OMS. <p>Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care niciun medicament (neautorizat în Republica Moldova) din cele ofertate nu este precalificat OMS se vor prioritiza ofertele în următoarea ordine:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării de către 	322.00 lei

					<p>cel puțin una din autoritățile de reglementare membre ICH sau de către cel puțin una din Autoritățile Regulatorii Stringente (FDA SUA, EMA, autoritățile naționale competente din cadrul țărilor; membre UE, din Elveția, Canada, Japonia, Australia);</p> <p>2. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării în țara de origine (în care autoritatea națională competentă din țara de origine nu reprezintă o autoritate regulatorie stringentă).</p>	
3	336000 00-6	Dexamethasonum 4 mg/ml 1 ml	Bucată	1000	<p>ATC H02AB02. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiola. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	1684,52 lei
4	336000 00-6	Doxycyclinum 100 mg	Bucată	100	<p>ATC J01AA02. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsula. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul</p>	122.74 lei

					<p>de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	
5	336000 00-6	Mefloquinum 250 mg	Bucată	300	<p>ATC P01BC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</p> <p>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <p>- Certificat GMP (tip OMS, FDA SUA sau EMA) – copie, în limba română, rusă sau engleză, confirmat prin aplicarea semnăturii</p>	5 719,24 lei

					<p>electronice a Participantului;</p> <p>- Dovada precalificării OMS. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care niciun medicament (neautorizat în Republica Moldova) din cele oferite nu este precalificat OMS se vor prioritiza ofertele în următoarea ordine:</p> <p>1. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării de către cel puțin una din autoritățile de reglementare membre ICH sau de către cel puțin una din Autoritățile Regulatorii Stringente (FDA SUA, EMA, autoritățile naționale competente din cadrul țărilor; membre UE, din Elveția, Canada, Japonia, Australia);</p> <p>2. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării în țara de origine (în care autoritatea națională competentă din țara de origine nu reprezintă o autoritate regulatorie stringentă).</p>	
6	336000 00-6	<p>Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii hydrocarbonas (analog Trisol) 5 mg/1 mg/4 mg/ml 400 ml</p>	Bucată	1000	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în</p>	11 318,12 lei

				<p>Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 (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 	
--	--	--	--	---	--

					<p>tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>- 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.</p>	
7	336000 00-6	Primaquinum phosphatum 15 mg	Bucată	280	<p>ATC P01BA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</p> <p>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta</p>	971,12 lei

					<p>suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat GMP (tip OMS, FDA SUA sau EMA) – copie, în limba română, rusă sau engleză, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului; - Dovada precalificării OMS. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care niciun medicament (neautorizat în Republica Moldova) din cele oferite nu este precalificat OMS se vor prioritiza ofertele în următoarea ordine: <ol style="list-style-type: none"> 1. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării de către cel puțin una din autoritățile de reglementare membre ICH sau de către cel puțin una din Autoritățile Regulatorii Stringente (FDA SUA, EMA, autoritățile naționale competente din cadrul țărilor; membre UE, din Elveția, Canada, Japonia, Australia); 2. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării în țara de origine (în care autoritatea națională competentă din țara de origine nu reprezintă o autoritate regulatorie stringentă). 	
8	336000 00-6	Pyrimethaminum 25 mg	Bucată	1000	<p>ATC P01BD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o</p>	3 639,12 lei

					<p>valabilitate de pînă la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificat GMP (tip OMS, FDA SUA sau EMA) – copie, în limba română, rusă sau engleză, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului; - Dovada precalificării OMS. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care niciun medicament (neautorizat în Republica Moldova) din cele oferite nu este precalificat OMS se vor prioritiza ofertele în următoarea ordine: <ol style="list-style-type: none"> 1. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării de către cel puțin una din autoritățile de reglementare membre ICH sau de către cel puțin una din Autoritățile Regulatorii Stringente (FDA SUA, EMA, autoritățile naționale competente din cadrul țărilor; membre UE, din Elveția, Canada, Japonia, Australia); 2. ofertele la care s-a prezentat dovada autorizării în țara de origine (în care autoritatea națională competentă din țara de origine nu reprezintă o autoritate regulatorie stringentă). 	
9	336000 00-6	Serum anticarbunicum (Anthrax antitoxin) 10 ml	Bucată	40	ATC J06BC. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de	10304.00 lei

				<p>masura fiola. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat - Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dovada autorizării medicamentului ofertat: - 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 (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 ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor).	
10		Seruri curative				50283,01lei
10. 1	336000 00-6	Serum antibotulinicum Tip A 10000 UI/doza	Bucată	130	ATC J06AA04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola. *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 9 luni (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta	

					<p>suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) sau Extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în
--	--	--	--	--	--

					cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor).	
10. 2	336000 00-6	Serum antibotulinicum Tip B 5000 UI/doza	Bucată	130	<p>ATC J06AA04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiola. *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 9 luni (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 	

					<p>medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) sau Extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor).</p>	
10. 3	336000 00-6	<p>Serum antibotulinicum Tip E 10000 UI/doza</p>	Bucată	125	<p>ATC J06AA04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola. *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 9 luni (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării</p>	

				<p>medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none">- 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 (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 - <p>documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate.</p>	
--	--	--	--	--	--

					<p>Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor).</p>	
10. 4	336000 00-6	Serum antidifteric 10000 UI/doza	Bucată	100	<p>ATC J06AA01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de măsură fiola.</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 9 luni (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dovada autorizării medicamentului oferit: - 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 	

					<p>(Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (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 ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor).</p>	
10. 5	336000 00-6	Serum antitetanicum (antitetanus) 3000 UI/doza	Bucată	500	<p>ATC J06AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura fiola. *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 9 luni (confirmată</p>	

				<p>prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p>**Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) se vor prezenta suplimentar următoarele documente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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 (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 - <p>documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea</p>	
--	--	--	--	---	--

					producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor).	
Valoarea estimată totală (fără TVA)						86 623,00 lei

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora: **Nu se aplică**
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) **Pentru toate loturile;**
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **Nu se admite**
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Incoterms 2020 DDP;**
I tranșă – Iulie- August 2022.
Locul livrării bunurilor – IMSP Spitalul Clinic de Boli Infecțioase “Toma Ciorbă”
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> MD23TRPCCC518430B01859AA</p>	+

		<i>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;</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	1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în	+

	<p>împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului</p>	<p>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>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. În cazul operatorilor economici nerezidenți ai Republicii Moldova, se</p>	+

		va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul 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 efectiv 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> MD23TRPCCC518430B01859AA <i>cu nota "Pentru garanția de bună execuție aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a</i></p>	+

		<i>unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii)“</i>	
16.	Notă	<p>* Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat. 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.</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> <p>*** Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova, acesta nu poate fi oferat ca medicament neautorizat în Republica Moldova.</p>	+

17. Garanția pentru ofertă

1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:

a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și 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.

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

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): licitație electronică, 3 runde, pasul minim conform SIA RSAP.**
21. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -**
22. **Ofertele se prezintă în valuta: MDL (Lei Moldovenesti)**
23. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**
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 de stat

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:-

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 01.07.2022

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): **Nu**

(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG