

## ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind Achiziționarea medicamentelor pentru realizarea Programului Național de prevenire și control HIV/SIDA și ITS pentru anul 2022

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa juridică: MD-2009, Republica Moldova, mun.Chișinău, or. Chișinău, str. Cosmescu 3
4. Numărul de telefon/fax: 022-222-445
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: [office@capcs.md](mailto:office@capcs.md), <http://capcs.md/>
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: <http://capcs.md/>,
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 în domeniul sănătății, responsabilă de achiziționarea medicamentelor, produselor de uz medical, dispozitivelor medicale, transportului medical specializat, serviciilor de mentenanță a dispozitivelor medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, serviciilor de tratare și eliminare a deșeurilor medicale;**
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 lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată fără TVA
--------	---------	--------------	--------------------	------------	---	----------------------------

1	33600000-6	Abacavirum + Lamivudinum* 60 mg + 30 mg	Bucată	98436	<p>ATC J05AF06. Forma farmaceutica Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa 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 sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	213724,24
2	33600000-6	Abacavirum+Lamivudinum 600 mg + 300 mg	Bucată	272835	<p>ATC J05AR02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.</p> <p>* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022</p>	1639083,55

3	33600000-6	Benzathini benzylpenicillinum 2400000 UI	Bucată	5000	<p>ATC J01CE08. Forma farmaceutica Pulbere/susp.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p>* Se vor prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA); sau să fie autorizate în cel puțin una dintre țările: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	183862,00
---	------------	---	--------	------	---	-----------

4	33600000-6	Buprenorphine hydrochloride 2 mg	Bucată	8700	<p>ATC N07BC01. Forma farmaceutica Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masura comprimata.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Se vor prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA); sau să fie autorizate în cel puțin una dintre țările: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - Ianuarie-Martie 2022, II- tranșă -Aprilie-Iunie 2022.</p>	54267,12
---	------------	----------------------------------	--------	------	--	----------

5	33600000-6	Buprenorphine hydrochloride 8 mg	Bucată	19000	<p>ATC N07BC01. Forma farmaceutica Comprimate sublinguale. Mod de administrare sublingual. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Se vor prezenta documente prin care se confirmă autorizarea de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency în continuare EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA); sau să fie autorizate în cel puțin una dintre țările: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - Ianuarie-Martie 2022, II- tranșă -Aprilie-Iunie 2022.</p>	226366,00
6	33600000-6	Ceftriaxonum 1000 mg	Bucată	2320	<p>ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	6958,14

7	33600000-6	Darunavirum 600 mg	Bucată	38998	<p>ATC J05AE10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa 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 sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	724738,83
---	------------	--------------------	--------	-------	--	-----------

8	33600000-6	Dolutegavirum 5 mg sau 10 mg	Bucată	2234610	<p>ATC J05AX12. Forma farmaceutica Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura Miligram.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa 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 sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	596193,95
9	33600000-6	Dolutegravirum 50 mg	Bucată	278772	<p>ATC J05AX12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	595010,96

10	33600000-6	Emtricitabine+Tenofovir disoproxil sau Emtricitabine+Tenofovir disoproxil fumarat 200/245mg sau 200/300mg	Bucată	57509	ATC J05AR03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova * Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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. Termen de livrare: I Tranșă – martie 2022, II Tranșă – august 2022. Notă: 300 mg de tenofovir disoproxil fumarat =245 mg de tenofovir disoproxil.	168248,33
11	33600000-6	Lamivudinum + Zidovudinum* 150 mg + 300 mg	Bucată	187167	ATC J05AF05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova * Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. * Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferit nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspecției 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 inspecției sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia. * Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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. * Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.	387435,69



12	33600000-6	Lopinavirum + Ritonavirum 80 mg+20 mg/ml sau 40 mg+10 mg	Bucată	366680	<p>ATC A07DA03. Forma farmaceutica Solutie buvabila/granule orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura miligram de Lopinavirum.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa 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 sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	20240,74
13	33600000-6	Lopinavirum+Ritonavirum 200 mg+50 mg	Bucată	293292	<p>ATC J05AE. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	2825105,86

14	33600000-6	Methadoni hydrochloridum 5 mg/ml	Bucată	3000	<p>ATC N07BC02. Forma farmaceutica Solutie orala, fără zahăr. Mod de administrare per os. Unitatea de masura litru.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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. Termen de livrare: Termen de livrare: I Tranșă - Ianuarie- Martie 2022, II- tranșă -Aprilie-Iunie 2022.</p>	1622769,60
15	33600000-6	Nalaxoni hydrochloridi 0.4 mg/ml	Bucată	4068	<p>ATC V03AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura bucata.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspecției 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 inspecției sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022.</p>	83945,62

16	33600000-6	Nevirapinum* 10 mg/ml	Bucată	22400	<p>ATC J05AG01. Forma farmaceutica Suspensie buvabila. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampeii participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa 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 sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	27820,80
----	------------	-----------------------	--------	-------	---	----------

17	33600000-6	Ritonavirum 100 mg	Bucată	49288	<p>ATC J05AE03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspecției 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 inspecției sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	241235,19
18	33600000-6	Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum 400 mg+80 mg	Bucată	409310	<p>ATC J01EE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	199579,56

19	33600000-6	Tenofoviri alafenamide + Emtricitabinum 25 mg + 200 mg	Bucată	28174	<p>ATC J05AR03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa 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 sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	167184,52
----	------------	---	--------	-------	--	-----------

20	33600000-6	Tenofoviri disoproxili fumaras + Lamivudinum + Efavirenzum 300 mg + 300 mg+ 400 mg	Bucată	102984	<p>ATC J05AR. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa 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 sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	394140,36
----	------------	--	--------	--------	--	-----------

21	33600000-6	Tenofoviri disoproxili fumaras+Lamivudinum+Dolutegravir um 300mg+300mg+50mg	Bucată	1479867	<p>ATC J03AR. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa 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 sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	4656253,53
----	------------	---	--------	---------	--	------------

22	33600000-6	Zidovudinum 10 mg/ml	Bucată	41760	<p>ATC J05AF01. Forma farmaceutica Solutie buvabila. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.* Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova</p> <p>* Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>* Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere. Prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspecției 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 inspecției sau de alte Autorizații Regulatorii Stricte FDA sau EMA, autoritățile naționale competente membre ale UE, cele autorizate în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>* Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care 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.</p> <p>* Declarație conform căreia - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Termen de livrare: I Tranșă - martie 2022, II Tranșă - august 2022.</p>	65312,64
					<b>Total:</b>	15099477,22

**9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):**

1) Pentru toate loturile;

**10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit**



(indicați se admite sau nu se admite)

**11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitată: Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit. Conform specificațiilor tehnice pentru fiecare lot în parte.**

**12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022**

**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):**

-

(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	Garanția pentru ofertă (F3.2)	Prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului	+
3	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
4	Specificațiile tehnice F4.1	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5	Specificații de preț F 4.2	Specificații de preț - confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	+
6	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a Participantului.	+
7	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. 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	+
8	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.	+
9	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
10	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	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 va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului..	+

11	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului..	+
12	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.	+

**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): \_\_\_\_\_ -**

**19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: *Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.***

**20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

- Conform SIA RSAP "MTender"

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

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

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

**23. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP "MTender"**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

**24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:**

*Ofertele vor fi depuse prin SIA "RSAP "Mtender, care poate fi accesat de orice persoană fizică și juridică.*

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

**27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**

*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*

**28. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): \_\_\_\_ - \_\_\_\_**

**29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: \_\_\_\_ - \_\_\_\_**

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

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

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

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

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

(se specifică da sau nu)

**34. Alte informații relevante: \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_**

Conducătorul grupului de lucru: Ivan ANTOCI

L.Ș.