

Anexa nr. 1
la documentația standard din
Ordinul Ministrului Finanțelor
nr. 115 din 15 septembrie 2021

ANUNȚ DE INTENȚIE

din 31.12.2025

**privind “Achiziționarea medicamentelor necesare tratamentului malariei, toxoplasmozei, holerei, a serurilor și imunoglobulinelor curative
pentru anul 2026”**

(se indică obiectul achiziției)

I. Informații generale despre autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, Bd. G. Vieru 22/2
Numărul de telefon/fax	+373 (68) 998 429
Adresa de e-mail a autorității contractante	office@capcs.gov.md
Pagina web oficială a autorității contractante	https://capcs.gov.md/
Persoana de contact, numărul de telefon/e-mail	Persoana de contact: Macari Doina Tel.: 022-222-490 E-mail: medicamente@capcs.gov.md
Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul liber, direct, total și gratuit la documentația de atribuire <i>(În cazul în care, din motivele prevăzute la art. 33 alin. (11) a Legii nr. 131/2015 privind achizițiile publice, nu se asigură accesul liber, direct, total și gratuit, o mențiune privind modul în care poate fi accesată documentația de atribuire)</i>	https://capcs.gov.md/page/proceduri-de-achizitii
Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate <i>(Dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică ori ar putea implica o altă formă de achiziție comună)</i>	Autoritate centrală de achiziție responsabilă de achiziționarea bunurilor și serviciilor pentru necesitățile sistemului de sănătate

II. Informații despre obiectul achiziției:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (fără TVA)
1	33600000-6	Artesunatum 60 mg	Bucată	300	ATC P01BE03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. 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. I. . Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform	14 240,75

				informației publicate pe pagina oficială a AMDM). 3. medicamente 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: - Certificat GMP (tip OMS, FDA SUA sau EMA) copie, în limba română, rusă sau engleză, valabil, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară; -**Se va prezenta dovada că medicamentele ofertate se regăsesc în lista medicamentelor precalificate (https://extranet.who.int/pqweb/content/prequalifiedlists/medicines). Prioritate vor avea medicamentele care se regăsesc în această listă. În cazul în care nici un medicament ofertat nu se regăsește în lista medicamentelor precalificate, se vor evalua ofertele la care s-a prezentat : 1. 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). Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
2	33600000-6	Artesunatum + Mefloquinum 200mg+440mg	Bucată	60	ATC P01BF02. 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 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. I. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul	100,00

					expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). 3. medicamente 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: - Certificat GMP (tip OMS, FDA SUA sau EMA) copie, în limba română, rusă sau engleză, valabil, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară; -**Se va prezenta dovada că medicamentele oferite se regăsesc în lista medicamentelor precalificate (https://extranet.who.int/pqweb/content/prequalifiedlists/medicines). Prioritate vor avea medicamentele care se regăsesc în această listă. În cazul în care nici un medicament oferit nu se regăsește în lista medicamentelor precalificate, se vor evalua ofertele la care s-a prezentat : 1. 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). Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
3	33600000-6	Pyrimethaminum 25 mg	Bucată	1000	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 valabilitate de până la 2 ani, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului. I. 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul	5 643,90

					expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). 3. medicamente 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: - Certificat GMP (tip OMS, FDA SUA sau EMA) copie, în limba română, rusă sau engleză, valabil, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară; -**Se va prezenta dovada că medicamentele oferite se regăsesc în lista medicamentelor precalificate (https://extranet.who.int/pqweb/content/prequalifiedlists/medicines). Prioritate vor avea medicamentele care se regăsesc în această listă. În cazul în care nici un medicament oferit nu se regăsește în lista medicamentelor precalificate, se vor evalua ofertele la care s-a prezentat : 1. 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). Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
4		Seruri curative				40 793,25
4.1	33600000-6	Serum antitoxinicum Tip A 10000 UI/doza	Bucată	130	ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă. *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). I. Se vor accepta: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform	

					informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: - 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. Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
--	--	--	--	--	---	--

4.2	33600000-6	Serum antitoxinogenic Tip B 5000 UI/doza	Bucată	130	ATC J06AA04. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă. *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). I. Se vor accepta: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: - 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. Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
4.3	33600000-6	Serum antitoxinogenic Tip E 10000 UI/doza	Bucată	130	ATC J06AA04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă. *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). I. Se vor accepta:	

					1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: - 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. Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
5	33600000-6	Antitoxina botulinică ABE 5000UI+5000UI+1000UI/doză	Fiolă	150	ATC J06AA04. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m+i/v. Unitatea de masura fiolă. *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). I. Se vor accepta: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform	900 000,00

					informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: - 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. Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
--	--	--	--	--	---	--

6	33600000-6	Serum antidiftericum 10000 UI/doza	Bucată	100	ATC J06AA01. 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 prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). I. Se vor accepta: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: - Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a	10 832,18
---	------------	---------------------------------------	--------	-----	--	-----------

					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. Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
7	33600000-6	Serum antitetanicum (antitetanus) 3000 UI/doza	Bucată	300	ATC J06AA02. Forma farmaceutica Soluție injectabilă. 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 prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). I. Se vor accepta:	33 817,25

				1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). În cazul în care nici un medicament nu este autorizat la momentul deschiderii ofertelor se vor accepta: medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pentru care se va prezenta suplimentar următoarele documente: - 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. Tranșe de livrare: I tranșă: Martie 2026.	
					Valoarea estimată totală (fără TVA)	1 005 427,33 lei MDL

III. Condiții de participare (în măsura în care sunt deja cunoscute):

Contractul de achiziție publică este rezervat unor ateliere protejate sau acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată	Nu ☐
Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative	Nu ☐
Scurtă descriere a criteriilor de selecție	Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

IV. Alte informații:

Data estimată pentru publicarea anunțului de participare pentru contractul/contractele la care se referă anunțul de intenție	31.12.2025
Tehnici și instrumente specifice de atribuire utilizate	-

Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului <i>(Numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, în continuare JOUE)</i>	Da
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor	mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt, 124, MD-2001; tel/fax: (022) 820 652, 820-651 e-mail: contestatii@ansc.md pagina web: www.ansc.md
Alte informații relevante	

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG

Notă: Anunțurile de intenție privind achizițiile publice preconizate se publică în Buletinul achizițiilor publice în cel mult 30 de zile de la data aprobării bugetului propriu al autorității contractante, în mod separat pentru fiecare procedură de achiziție (art.28 al Legii nr.131/2015 privind achizițiile publice).