

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind „Achiziționarea imunoglobulinei antirabice și vaccinului antirabice pentru anul 2022”.

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **L**icitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

- 1. Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
- 2. IDNO: 1016601000212**
- 3. Adresa juridică: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica Moldova, 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 , <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): CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
- 8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:**

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor/lucrărilor solicitate	Unitate a de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Vaccin antirabice 2.5UI/doză (1.0ml) + Immunoglobulinum antirabicum nu mai puțin de 150UI/ml				1 230 000 MDL
1.1	33600000-6	Vaccin antirabice 2.5UI/doză (1.0ml)	Bucată	12 000	Cod ATC: J07BG01, Forma farmaceutică: Liof.+solv./sol. inj. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura set. Vaccin antirabice liofilizat cu conținut de antigen 2,5 UI/doză (1.0 ml) cu solvent. Fiecare doză să fie ambalată într-o fiolă/flacon, însoțită de o fiolă/flacon cu solvent specific pentru vaccinul dat.	

				<p>Se acceptă produs autorizat în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>*Ofertantul va prezenta următoarele declarații:</p> <p>1. respectarea cerințelor către ambalarea și marcarea vaccinului antirabic – Fiecare fiolă/flacon va conține o doză de vaccin și va fi dotată cu o etichetă/inscripție standard al producătorului în care va fi indicat: -denumirea produsului, - denumirea producătorului, -denumirea tulpinii vaccinale și conținutul de antigen într-o doză –cuvântul „Steril” sau simbolul lui – numărul lotului –doza și modul de administrare –informații privind condițiile de păstrare – termenul de valabilitate, luna și anul expirării.</p> <p>2. privind respectarea cerințelor către ambalarea și marcarea solventului pentru vaccinul antirabic – Fiecare fiolă/flacon va conține cantitatea de solvent necesară pentru reconstituirea unei doze de vaccin și va fi dotată cu etichetă/inscripție standard al producătorului în care va fi indicat: - denumirea produsului, - denumirea producătorului, - denumirea vaccinului pentru care este destinat solventului – cuvântul „Steril” sau simbolul lui – numărul lotului -cantitatea (volumul) solventului –informații privind condițiile de păstrare – termenul de valabilitate, luna și anul expirării.</p> <p>3. privind respectarea cerințelor pentru ambalarea secundară și de transport a vaccinului antirabic – Fiiolele/Flacoanele cu vaccin și solvent în raport 1:1(doză vaccin/doză solvent), vor fi ambalate în cutie de carton, care vor conține o instrucțiune de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe cutie: -denumirea produsului și caracteristicile lui generale, - denumirea și adresa producătorului, – cuvântul „Steril” sau simbolul lui -modul de</p>	
--	--	--	--	--	--

					<p>administrare –numărul lotului - informații privind condițiile de păstrare – termenul de valabilitate, luna și anul expirării. -numărul de unități în ambalaj cu specificarea conținutului fiecărei unități. 4. privind respectarea condițiilor de transport- pentru transportarea vaccinului va fi ambalat în cutii izotermice și de protecție dotate cu acumulate de frig cu următoarele marcării și inscripții pe ele: -denumirea și adresa producătorului, furnizorului - denumirea cumpărătorului și adresa destinației -denumirea produsului – cuvântul „Steril” sau simbolul lui – numărul lotului –informații privind condițiile de păstrare, inscripția a nu fi congelate, umezite. –termenul de valabilitate, luna și anul expirării. - numărul de unități în ambalaj cu specificarea conținutului fiecărei unități. 5.Declarație din partea vânzătorului prin care se garantează livrarea produselor cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt – conform instrucțiunii de la producător pe tot parcursul traseului <u>de la producător pînă la destinatar</u>, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii. 6. fiecare lot de produse livrate va fi însoțit de certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului, Certificatul de origine a produsului. 7. Termenul de valabilitate restant al bunurilor la momentul livrării va fi nu mai puțin de 18 luni.</p>	
1.2	33600 000-6	<i>Immunoglobulin um antirabicum nu mai puțin de 150UI/ml</i>	Bucată	50	<p>Imunoglobulină antirabică din ser ecvin cu titrul de anticorpi specifici nu mai puțin de 150 UI/ml. Soluție injectabilă intramuscular în flacon de 5,0 ml, ambalată în cutie cu 1-10 flacoane. Unitatea de măsură-</p>	

				<p>flacon. Ofertantul va prezenta următoarele declarații:</p> <p>1. respectarea cerințelor pentru ambalarea secundară și de transport a imunoglobulinei antirabice – Fiole/Flacoane cu imunoglobulină vor fi ambalate în cutie de carton, care vor conține o instrucțiune de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe cutie: -denumirea produsului și caracteristicile lui generale, - denumirea și adresa producătorului, –cuvântul „Steril” sau simbolul lui -modul de administrare –numărul lotului - informații privind condițiile de păstrare –termenul de valabilitate, luna și anul expirării. -numărul de unități în ambalaj cu specificarea conținutului fiecărei unități, informații privind condițiile de păstrare.</p> <p>2. respectarea condițiilor de transport - Pentru transportarea imunoglobulinei antirabice - vor fi ambalate în cutii izotermice și de protecție dotate cu acumulate de frig cu următoarele marcări și inscripții pe ele: -denumirea și adresa producătorului, furnizorului - denumirea cumpărătorului și adresa destinației -denumirea produsului –cuvântul „Steril” sau simbolul lui –numărul lotului – informații privind condițiile de păstrare, inscripția a nu fi congelate, umezite. –termenul de valabilitate, luna și anul expirării. -numărul de unități în ambalaj cu specificarea conținutului fiecărei unități.</p> <p>3. Declarație din partea vânzătorului prin care se garantează livrarea produselor cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt – conform instrucțiunii de la producător pe tot parcursul traseului <u>de la producător pînă la destinatar</u>, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii.</p>	
--	--	--	--	---	--

					<p>4. fiecare lot de produs livrat va fi însoțit de certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului.</p> <p>5. termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) nu mai mic de 18 luni.</p> <p>– Se acceptă produse autorizate și neautorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>Pentru preparatele medicamentoase neautorizate în Republica Moldova se va prezenta - 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 participantului.</p>	
Valoarea estimativă totală						1 230 000,00 MDL

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 solicitați: Inconterms 2020 DDP, Pentru vaccin antirabic: II tranșe: I tranșă: Aprilie 2022 (7000 seturi), II tranșă: Noiembrie 2022 (5000 seturi). Pentru imunoglobulina antirabică: I tranșă integrală: Ianuarie 2022

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): _____ - _____

(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	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	+

	prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional.	
2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului	+
3	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura electronică a candidatului.	+
4	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;	+
5	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
6	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul presonal) – confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9	Formularul ofertei F 4.1	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	+
10	Specificații de pret F 4.2	Specificații de preț - confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	+
11	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și electronice a Participantului.	+

- 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 Sistemului 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
- 22. Termenul de valabilitate a ofertelor: _____ 60 zile _____**
- 23. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP, Sistemului 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 Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: _____ limba de stat _____
- 25. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____ - _____**
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

26. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agencia Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
27. 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):_ __ - __
28. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: __ - __
29. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț:18.08.2021
30. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 18.08.2021
31. 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	+

32. 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)
33. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: Ivan ANTOCI

L.Ș.