



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII, MUNCII ȘI PROTECȚIEI SOCIALE
CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN
SĂNĂTATE

MD-2028, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1, tel./fax: 022 884 245,
e-mail: office@capcs.md

Nr. Dg02-1025 din " 05 " 04 2019

"Dita EstFarm" SRL

E-mail: constantin.lefter@dita.md

Prin prezenta, grupul de lucru pentru achiziționarea medicamentelor din cadrul Centrului pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (CAPCS), ca urmare a desfășurării Licităției deschise nr. ocds-b3wdp1-MD-1549524756106 din 19.03.2019 privind "*Achiziționarea medicamentelor necesare IMSP pentru anul 2019 (repetat)*", conform **deciziei din 05.04.2019**, Vă comunică următoarele:

1. Oferta Dvs. prezentată pentru lotul nr. 29 "*Ampicillinum+Sulbactamum, 500 mg+250 mg+1.8 ml, Pulbere/sol.inj.*" nu a fost acceptată în temeiul art. 69, alin. (6), lit. b) al Legii nr. 131 privind achizițiile publice, ca urmare a nerespectării pct. 2 din Fișa de Date a Achiziției și anume nu a fost prezentat:

1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.

Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)

sau

2. Dovada autorizării medicamentului:

- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)

sau

- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia

sau

- în țara de origine.

2. Oferta Dvs. prezentată pentru lotul nr. 105 "*Hydrochlorothiazidum + Triamterenum, 25 mg+12.5 mg, Comprimate*" nu a fost acceptată în temeiul art. 69, alin. (6), lit. b) al Legii nr. 131 privind achizițiile publice, ca urmare a nerespectării pct. 2 din Fișa de Date a Achiziției și anume nu a fost prezentat:

1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.

Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)

sau

2. Dovada autorizării medicamentului:

- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)

sau

- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau
- în țara de origine.

Informația privind rezultatele procedurii de achiziție le puteți vizualiza pe site-ul www.caps.md.

Vă mulțumim pentru participare.

Cu respect,

Director



Ivan ANTOCI

Ex.: Constantin Nedelea
Tel: 022-88-43-48