

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii
medicale și sociale pentru anul 2024 (Lista de bază) (repetat nr. 1)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **Da**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2023/04/img_0001.pdf

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: 068 99 84 26; 022-222-490; 068 99 84 29.

5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.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 lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată
--------	---------	--------------	--------------------	------------	---	-------------------

1	33600000-6	Acetylcysteinum 200 mg/5 ml	Mililitru	100950	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Granule/sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	18460,76
2	33600000-6	Aciclovirum 250 mg	Flacon	1542	ATC J05AB01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	144911,61
3	33600000-6	Acidum ascorbicum 10% 2 ml	Fiola	136220	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	158805,28
4	33600000-6	Acidum ascorbicum 10% 5 ml	Fiola	1379400	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1297274,61
5	33600000-6	Acidum thiocticum 0.5% 2 ml	Fiola	137730	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	624886,11
6	33600000-6	Actovegin 80 mg (sau echivalentul) 40 mg/ml 2 ml	Fiola	59855	ATC A16AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1137738,25
7	33600000-6	Aminophyllinum 150 mg	Comprimat	37970	ATC R03DA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4633,75
8	33600000-6	Aminosol-Neo 10% 500 ml	Flacon	9275	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	642326,38
9	33600000-6	Amiodaronum 150 mg/3 ml	Fiola	87781	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	554416,02
10	33600000-6	Amoxicillinum 250 mg/5 ml	Mililitru	162770	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orală sau Granule/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	71423,48
11	33600000-6	Atracurii besilas 50 mg/5 ml	Fiola	70190	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1899215,06
12	33600000-6	Azithromycinum 250 mg	Bucata	4173	ATC J01FA10. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	11350,56
13	33600000-6	Benzocainum+Dermatolum+Mentholum+Zinci oxydum 100mg+40mg+4mg+20mg	Supozitor	4300	ATC C05AX02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	4452,49
14	33600000-6	Bromhexinum 4 mg	Comprimat	40910	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9409,30

15	33600000-6	Bupivacainum 0.5% 10 ml	Fiola	14770	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.	171632,87
16	33600000-6	Bupivacainum 5 mg/ml 4 ml	Fiola	32855	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.	481477,86
17	33600000-6	Carbamazepinum 100 mg/5 ml	Mililitru	28500	ATC N03AF01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	7771,53
18	33600000-6	Carbamazepinum 150 mg	Comprimat	66620	ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	85057,70
19	33600000-6	Carbamazepinum 300 mg	Comprimat	183780	ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	340503,50
20	33600000-6	Carbamazepinum 600 mg	Comprimat	27200	ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	160719,26
21	33600000-6	Cefaclorum 250 mg	Capsula	2402	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	13738,33
22	33600000-6	Cefalexinum 250 mg/5 ml 100 ml	Flacon	826	ATC J01DB01. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	24735,72
23	33600000-6	Cefiximum 100 mg/5 ml	Mililitru	34950	ATC J01DD08. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	45604,90
24	33600000-6	Ceftriaxonum 500 mg	Flacon	27780	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	133723,40
25	33600000-6	Cefuroximum 125 mg/5 ml	Mililitru	134200	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	236129,87
26	33600000-6	Cetirizinum 10 mg	Comprimat	79440	ATC R06AE07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	108427,66

27	33600000-6	Chloramphenicolum 10% 25 g	Tub	5993	ATC D06AX02. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	65623,35
28	33600000-6	Chloropyraminum 25 mg	Bucata	83440	ATC R06AC03. Forma farmaceutica Comprimate/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	62771,91
29	33600000-6	Chlorpromazinum 25 mg	Comprimat	270700	ATC N05AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	146232,14
30	33600000-6	Ciprofloxacinum 100 mg/10 ml	Fiola	103000	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	977634,80
31	33600000-6	Ciprofloxacinum 250 mg	Bucata	4040	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	5413,60
32	33600000-6	Ciprofloxacinum 400 mg/200 ml	Flacon	20080	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2015620,36
33	33600000-6	Citicolinum 100 mg/ml	Mililitru	24750	ATC N06BX06. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	83072,92
34	33600000-6	Clotrimazolum 10 mg/g	Gram	42250	ATC D01AC01. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	41071,23
35	33600000-6	Dexamethasonum+Neomycinum+Polymyxinum B 1 mg+3500 UI+6000 UI/g 3.5 g	Tub	2236	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	52875,09
36	33600000-6	Dexamethasonum+Neomycinum+Polymyxinum B 1 mg+3500 UI+6000 UI/ml	Flacon	3162	ATC S03CA01. Forma farmaceutica picaturi oftalmice, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	81307,32
37	33600000-6	Dexpanthenolum 50 mg/g	Gram	63035	ATC D03AX03. Forma farmaceutica Unguent/Crema/Spuma cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	73231,49
38	33600000-6	Diclofenacum 50 mg, comprimate/comprimate gastrorezistente/drajeuri	Bucata	7450	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate gastrorezistente/Drajeuri. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	4192,69
39	33600000-6	Diclofenacum 50 mg, supozitoare	Supozitor	9080	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	19334,95

40	33600000-6	Dimethylsulfoxidum 50 ml	Flacon	1692	ATC M02AX03. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	19801,57
41	33600000-6	Dipyridamolul 0.5% 2 ml	Fiola	47510	ATC B01AC07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	55745,07
42	33600000-6	Enalaprilum 10 mg	Comprimat	257840	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	77171,51
43	33600000-6	Etamsylatum 250 mg/2 ml	Fiola	496880	ATC B02BX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1370395,04
44	33600000-6	Fluocinoloni acetonidum+Neomycinum 0.25 mg+5 mg/g 18 g	Tub	3053	ATC D07CC02. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	54170,60
45	33600000-6	Fluticasonum 50 mcg/doza 120 doze	Flacon	300	ATC R03BA05. Forma farmaceutica suspensie de inhalat presurizata. Mod de administrare pe cale inhalatorie. Unitatea de masura flacon.	22379,76
46	33600000-6	Gentamicinum 40 mg/1 ml	Fiola	20680	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	64728,40
47	33600000-6	Glimepiridum 4 mg	Comprimat	1130	ATC A10BB12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1364,37
48	33600000-6	Glycerolum 2.11 g	Supozitor	22333	ATC A06AG04. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	21573,68
49	33600000-6	Heparini natrium+Benzocainum+Benzylii nicotinas 10000 UA+4 g+0.08 g/100 g 25 g	Tub	5412	ATC C05BA53. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	59261,40
50	33600000-6	Hepasol-Neo 8% 500 ml	Flacon	22561	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2271604,42
51	33600000-6	Hippophae rhamnoides 500 mg	Supozitor	4740	ATC C05AX03. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	8309,69
52	33600000-6	Hydrochlorothiazidum 25 mg	Comprimat	8780	ATC C03AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6632,15
53	33600000-6	Indometacinum 100 mg	Supozitor	10056	ATC M01AB01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	48667,02

54	33600000-6	Inosinum pranobex 500 mg	Comprimat	118650	ATC J05AX05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	264542,04
55	33600000-6	Insulinum glarginum 100 UI/ml 3 ml, solutie injectabila.	Cartuş	170	ATC A10AE04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura cartus.	26746,02
56	33600000-6	Iopromidum 623,40 mg/ml 100 ml	Flacon	1700	ATC V08AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1148127,27
57	33600000-6	Isosorbidi dinitras 20 mg	Comprimat	107020	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	124485,07
58	33600000-6	Isosorbidi dinitras 40 mg	Comprimat	56270	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	114426,09
59	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg	Comprimat	344630	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	318144,55
60	33600000-6	Kalii chloridum 4% 10 ml	Fiola	731705	ATC B05XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	2502431,10
61	33600000-6	Ketorolacum/Ketorolacum tromethaminum 5 mg/ml	Mililitru	11300	ATC S01BC05. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.	101909,05
62	33600000-6	Levocarnitinum 100 mg/ml 10 ml	Flacon	9320	ATC A16AA01. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	80990,80
63	33600000-6	Levodopum+Carbidopum 250 mg+25 mg	Comprimat	5500	ATC N04BA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	15418,15
64	33600000-6	Levomepromazinum 25 mg/1 ml	Fiola	27750	ATC N05AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	109507,15
65	33600000-6	Levothyroxinum 50 mcg	Comprimat	14500	ATC H03AA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3745,16
66	33600000-6	Lisinoprilum 5 mg	Comprimat	107084	ATC C09AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	54066,71
67	33600000-6	Lisinoprilum+Hydrochlorthiazidum 10 mg+12.5 mg	Comprimat	17580	ATC C09BA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	18196,93

68	33600000-6	Mannitolum 20% 250 ml	Flacon	46505	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1418402,50
69	33600000-6	Mannitolum 20% 500 ml	Flacon	8123	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	365128,85
70	33600000-6	Mebendazolum 100 mg	Comprimat	6446	ATC P02CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	20710,76
71	33600000-6	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta 50 mcg/0.3 ml	Seringa preumpluta.	50	ATC B03XA03. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringa preumpluta. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringa preumpluta.	70205,68
72	33600000-6	Methyluracilum 500 mg	Supozitor	2440	ATC C05AX. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	2818,54
73	33600000-6	Metoclopramidum/Metoclopramidi hydrochloridum 10 mg/2 ml	Fiola	498840	ATC A03FA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	561943,26
74	33600000-6	Midecamycinum 400 mg	Comprimat	5000	ATC J01FA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10235,19
75	33600000-6	Mifepristonum 200 mg	Comprimat	834	ATC G03XB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	176299,26
76	33600000-6	Misoprostolum 200 mcg, comprimate	Comprimat	16144	ATC A02BB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	191467,84
77	33600000-6	Naloxonum 0.4 mg/ml 1 ml	Fiola	4185	ATC V03AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	35379,14
78	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 10 ml	Fiola/Flacon.	259900	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura Fiola/Flacon.	258600,50
79	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	Fiola	43200	ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	197352,00
80	33600000-6	Nifedipinum 20 mg	Comprimat	25220	ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	11170,36
81	33600000-6	Nitroglycerinum 5 mg/ml 2 ml	Fiola	6592	ATC C01DA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	75808,00

82	33600000-6	Nystatinum 500000 UI, comprimate	Comprimat	79020	ATC A07AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	98893,53
83	33600000-6	Nystatinum 500000 UI, ovule	Ovule	3650	ATC G01AA01. Forma farmaceutica Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura ovule.	7293,43
84	33600000-6	Ofloxacinum 400 mg	Comprimat	14730	ATC J01AM01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	30564,75
85	33600000-6	Ondansetronum 4 mg/2 ml	Fiola	5620	ATC A04AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	22480,00
86	33600000-6	Oxazepamum 10 mg	Comprimat	35850	ATC N05BA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	19803,54
87	33600000-6	Oxolinum 0.25% 10 g	Tub	1895	ATC D06BB. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	11085,75
88	33600000-6	Oxytocinum 5 UI/ml 1 ml	Fiola	209245	ATC H01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	618151,58
89	33600000-6	Papaverinum 20 mg	Supozitor	2460	ATC A03AD01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	3253,35
90	33600000-6	Paracetamololum 50 mg	Supozitor	5098	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	3193,80
91	33600000-6	Pentoxifyllinum 100 mg/5 ml	Fiola	665060	ATC C04AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1186201,02
92	33600000-6	Phenazepamum 1 mg	Comprimat	91770	ATC N05BX. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	201894,00
93	33600000-6	Phenytoinum 50 mg/ml 5 ml	Fiola	4685	ATC N03AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	241951,20
94	33600000-6	Phytomenadionum 10 mg/ 1 ml	Fiola	62435	ATC B02BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	676545,66
95	33600000-6	Proparacainum 0.5% 15 ml	Flacon	733	ATC S01HA04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	33248,88

96	33600000-6	Propranololum 10 mg	Comprimat	10910	ATC C07AA05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1816,31
97	33600000-6	Rabeprazolum 20 mg, pulbere/sol.inj.	Fiola	10140	ATC A02BC04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	496494,96
98	33600000-6	Retinolum 50000 UI/ml 10 ml	Flacon	272	ATC A11CA01. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	3547,16
99	33600000-6	Retinolum+Tocoferolum/Retinoli palmitas + Tocopheroli acetat 100000 UI+100 mg	Capsula	170810	ATC A11JA. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	208459,37
100	33600000-6	Salbutamololum 4 mg	Comprimat	6780	ATC R03AC02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5289,76
101	33600000-6	Simethiconum 40 mg	Capsula	167510	ATC A03AX13. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	172217,03
102	33600000-6	Strophanthinum 0.025% 1 ml	Fiola	67580	ATC C01AC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	88300,03
103	33600000-6	Sulphocamphocainum 10% 2 ml	Fiola	6090	ATC R07AB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura fiola.	12133,20
104	33600000-6	Tetracyclinum 1% 5 g	Tub	3384	ATC S01AA09. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	33027,84
105	33600000-6	Tetracyclinum 3% 12 g	Tub	1692	ATC D06AA04. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	31756,81
106	33600000-6	Tolperisonum 50 mg	Comprimat	8110	ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5631,94
107	33600000-6	Tramadolum + Dexketoprofenum 75 mg+25 mg	Comprimat	37025	ATC N02AJ14. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	170027,03
108	33600000-6	Trihexyphenidylum 2 mg	Comprimat	276420	ATC N04AA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	72947,24
109	33600000-6	Valeriana officinalis L./Valerianae radice extractum siccum 20 mg-30 mg	Comprimat	555207	ATC N05CM09. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	44416,56

110	33600000-6	Valganciclovirum 450 mg	Comprimat	1060	ATC J05AB14. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	250814,26
111	33600000-6	Valsartanum 160 mg	Comprimat	93550	ATC C09CA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	155966,56
112	33600000-6	Vancomycinum/Vancomycinum hydrochloridum 1000 mg	Flacon	35081	ATC J01XA01. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1510129,86
113	33600000-6	Vancomycinum/Vancomycinum hydrochloridum 500 mg	Flacon	16510	ATC J01XA01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	288594,80
114	33600000-6	Venlafaxinum 37,5 mg, capsule cu eliberare prelungita.	Capsulă	10640	ATC N06AX16. Forma farmaceutica capsule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	26399,97
115	33600000-6	Venlafaxinum 37.5 mg, comprimate	Comprimat	13000	ATC N06AX16. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	28298,40
116	33600000-6	Venlafaxinum 75 mg,comprimate.	Comprimat	14720	ATC N06AX16. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	33691,14
117	33600000-6	Voriconazolum 200 mg	Comprimat	20	ATC J02AC03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3348,12
118	33600000-6	Warfarinum 3 mg	Comprimat	81130	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	45619,40
119	33600000-6	Zaleplonum 10 mg	Capsula	4019	ATC N05CF03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	23667,44
Total						31 244 426,41 lei

9. În cazul procedurilor de preselectie 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: **Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vînzătorului, pe parcursul anului 2024, conform următoarelor cerințe:**

	2024	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot		Condiții de livrare - cuantumul din cantitatea totală contractată pentru medicamente cu forma farmaceutică "Sol. perf.", „Emulsie perf.", “Sol. inj.” "Pulb./sol. inj./perf.", “Pulb.+solv./sol. inj./perf.” și "Conc./sol. perf." cu volumul flaconului ≥ 50 ml).	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	10%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 2 luni	5%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 5% lunar
	Februarie			5%	
	Martie	10%		5%	
	Aprilie			5%	
	Mai	10%		5%	
	Iunie			5%	
	Iulie	10%		5%	
	August			5%	
	Septembrie	10%		5%	
	Octombrie			5%	
	Noiembrie	10%		5%	
până la 15 Decembrie	5%				
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar	≤40%		≤40%	

Note:

- În cazul în care Vânzătorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Vânzătorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încât să nu fie afectată continuitatea activității sale;

2. Pe parcursul anului Beneficiarul poate plasa în adresa Vânzătorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
3. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 40% conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Vânzătorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Vânzător cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Vânzătorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
5. În cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Vânzătorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 martie 2024. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 martie 2024, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2024;
6. Vânzătorul va lua în considerare divizarea medicamentelor per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
*Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.

Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate în sistemul SIA RSAP

13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31 decembrie 2024

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
---------	---	---	-------------------------------

I.	Documente care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor eunumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice		
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 (90 de zile)	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 după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</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: <i>Beneficiarul plății:</i> CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i></p>	+
4.	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;	+
5.	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;	+

6.	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;	+
II.	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE		
7.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată 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 împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (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 este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice; și 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;	+
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	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, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
12.	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), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2024 - 30.06.2024, va constitui: - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2024- 31.12.2024 va constitui: - nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate al preparatelor de insulină umană și analogilor de insulină la momentul livrării (cu respectare condițiilor speciale de păstrare) va constitui nu mai puțin de 13 luni. Declarația se va confirma prin semnătura electronică a participantului.	+
15.	Autorizație CPCD	Se prezintă în cazul depunerii ofertelor pentru loturile cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori - se va prezenta copia autorizației CPCD, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
16.	Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	I.Pentru loturile nr. 1, 2, 3, 4, 6, 7, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 17, 18, 19, 20, 21, 23, 24, 25, 26, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 39, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 50, 51, 53, 54, 55, 56, 59, 61, 62, 63, 65, 66, 70, 72, 73, 74, 77, 78, 79, 80, 82, 83, 85, 86, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94, 96, 97, 99, 101, 102, 105, 106, 107, 108, 109, 111, 112, 114, 115, 116, 118 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 informației publicate pe pagina oficială a AMDM). II.Pentru loturile nr. 5, 8, 15, 16, 22, 27, 38, 40, 41, 49, 52, 57, 58, 60, 64, 67, 68, 69, 71, 75, 76, 81, 84, 87, 95, 98, 100, 103, 104, 110, 113, 117, 119 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 informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor)	+

III. Cerințe adiționale:

La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității.

Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare

([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.

* Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.

IV. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta:

1. 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 (valabil la data deschiderii ofertelor) (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. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de “autorizat doar pentru export” (la momentul deschiderii ofertelor);

2. 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. Prezentarea cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines AgencyEMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.

17.	Nota 2	<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 Propunerea financiară.</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>	+
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
18.	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.	+
19.	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: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p><i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)”</i></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 după aceasta 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 la licitația deschisă 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 la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”

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): -

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 română

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: **23.05.2023**

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 16.08.2023

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): Da
(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG