

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 2025 (suplimentar nr. 2)”

(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/2024/06/20240628132518.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 fără TVA (MDL)
--------	---------	--------------	--------------------	------------	---	----------------------------------

1	33600000-6	Acidum aminocaproicum 5% 100 ml	Flacon	270	ATC B02AA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	6 043,46
2	33600000-6	Alprazolamum 0.5 mg	Comprimat	600	ATC N05BA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	237,60
3	33600000-6	Aminoplasma 100 g/l cu electroliti 10% 500 ml	Flacon	80	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	11 996,00
4	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 875 mg+125 mg	Comprimat	300	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 020,00
5	33600000-6	Aprotininum 10000 KUI/ml 5 ml	Fiolă	72050	ATC B02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	2 139 484,72
6	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 12.5 g+25 g/250 ml 12.5 g+25 g/250 ml	Flacon	61171	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2 384 632,49
7	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 25g+50g/500 ml 25g+50g/500 ml	Flacon	21096	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1 243 552,55
8	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml	Mililitru	24000	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	7 200,00
9	33600000-6	Calcitriolum 0,5 mcg	Capsulă	6000	ATC A11CC04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsulă.	90 000,00
10	33600000-6	Chlorpromazinum 25 mg/ml 2 ml	Fiolă	150	ATC N05AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	387,00
11	33600000-6	Cinnarizinum 25 mg	Comprimat	5000	ATC N07CA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 016,50
12	33600000-6	Citicolinum 1000 mg/4 ml	Fiolă	600	ATC N06BX06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	8 344,80

13	33600000-6	Colistinum (Colistimethatum natricum) 1000000 UI	Flacon	2000	ATC J01XB01. Forma farmaceutica Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	91 959,80
14	33600000-6	Cyanocobalaminum 0.05% 1 ml	Fiolă	4100	ATC B03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	3 291,48
15	33600000-6	Dexamethasonum+ Neomycinum+ Polymyxinum B 1 mg+3500 UI+6000 UI/g 3.5 g	Tub	1408	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	31 075,99
16	33600000-6	Dexamethasonum+Tobramycinum 1 mg+3 mg/ml 5 ml	Flacon	2366	ATC S01CA01. Forma farmaceutica picaturi oftalmice, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	31 231,20
17	33600000-6	Droperidolum 0.25%	Mililitru	13950	ATC N05AD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	31 258,33
18	33600000-6	Drotaverinum/Drotaverini hydrochloridum 2% 2 ml	Fiolă	850	ATC A03AD02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1 558,31
19	33600000-6	Ethylmethylhydroxypyridine succinate 50 mg/ml 2 ml	Fiolă	350	ATC N07XX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1 921,50
20	33600000-6	Famotidinum 20 mg (Comprimat)	Comprimat	1880	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	661,57
21	33600000-6	Famotidinum 40 mg (Comprimat)	Comprimat	2000	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 020,00
22	33600000-6	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum/Ferri (III) hydroxidum cum dextronum complexus 100 mg/2 ml	Fiolă	100	ATC B03AC. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	1 913,01
23	33600000-6	Fluconazolum 100 mg	Bucată	300	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	561,60
24	33600000-6	Furazidinum 50 mg	Bucată	410	ATC J01XE. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	258,30
25	33600000-6	Gentamicinum 40 mg/1 ml	Fiolă	12240	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	38 311,20

26	33600000-6	Glucagonum 1 mg+1 ml	Flacon	1047	ATC H04AA01. Forma farmaceutica Pulbere+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	144 341,46
27	33600000-6	Hyoscini butylbromidum 20 mg/ml 1 ml	Fiolă	180	ATC A03BA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	767,61
28	33600000-6	Ipratropii bromidum + Salbutamololum 0,5 mg+2,5 mg/2,5 ml	Fiolă	2000	ATC R03AL02. Forma farmaceutica Solutie de inhalat prin nebulizator. Mod de administrare inhalatoriu prin nebulizator. Unitatea de masura fiola.	8 474,05
29	33600000-6	Isosorbidi mononitras 40 mg	Comprimat	500	ATC C01DA14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	892,50
30	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 452 mg+400 mg/10 ml	Fiolă	300	ATC A12CC30. Forma farmaceutica Sol. inj. sau conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1 152,00
31	33600000-6	Meldonium 10% 5 ml	Fiolă	350	ATC C01EB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola	1 668,52
32	33600000-6	Meropenemum 1000 mg	Flacon	700	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	24 318,00
33	33600000-6	Mifepristonum+Misoprostolum 200 mg + 0.2 mg	Comprimat	160	ATC G03XB01. Forma farmaceutica Comprimate+comp. vaginale. Mod de administrare per os, intravaginal. Unitatea de masura Comprimat (se va indica cantitatea comprimatelor de Mifepristonum).	40 075,20
34	33600000-6	Misoprostolum 200 mcg	Comprimat	800	ATC A02BB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9 992,00
35	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	Fiolă	38245	ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	174 715,91
36	33600000-6	Nimodipinum 10 mg/50 ml	Flacon	2565	ATC C08CA06. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	175 326,06
37	33600000-6	Octreotidum 0.1 mg/1 ml	Fiolă	200	ATC H01CB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura fiola.	3 350,00
38	33600000-6	Omeprazololum 20 mg	Capsulă	2100	ATC A02BC01. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelete. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	700,77

39	33600000-6	Oseltamivirum 75 mg	Capsulă	3410	ATC J05AH02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	35 123,00
40	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg (Pulbere/sol.inj.)	Flacon	100	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1 757,41
41	33600000-6	Paracetamolom 50 mg	Supozitor	4310	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	2 700,14
42	33600000-6	Pentoxifyllinum 100 mg/5 ml	Fiolă	2500	ATC C04AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	4 549,25
43	33600000-6	Phenytoinum 50 mg/ml 5 ml	Fiolă	5010	ATC N03AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	196 392,00
44	33600000-6	Pipecuronii bromidum 4 mg+2 ml	Fiolă	5	ATC M03AC06. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	187,30
45	33600000-6	Piracetamum 3 g/15 ml	Fiolă/Flacon	235	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola/flacon.	4 512,87
46	33600000-6	Piracetamum 400 mg	Bucată	2500	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	831,50
47	33600000-6	Platyphyllini hydrotartras 0.2% 1 ml	Fiolă	1330	ATC A03A. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	3 903,55
48	33600000-6	Reosorbilact/Resorbilon (sau echivalentul) 200 ml	Flacon	470	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	15 670,18
49	33600000-6	Spiritus aethylicus 70% 1000 ml	Flacon	400	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	10 278,12
50	33600000-6	Sulpiridum 100 mg/2 ml	Fiolă	52356	ATC N05AL01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	457 591,44
51	33600000-6	Suxamethonii iodidum 20 mg/ml 5 ml	Fiolă	10	ATC M03AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	46,24
52	33600000-6	Vincaminum 15 mg/2 ml	Fiolă	210	ATC C04AX07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	3 717,78

53	33600000-6	Warfarinum 3 mg	Comprimat	67500	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	39 825,00
Total – 7 491 797,27 MDL						

9. În cazul procedurilor de preselecție 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 Furnizorului, într-o singură tranșă – mai-iunie 2025**
Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate în sistemul SIA RSAP
13. Termenul de valabilitate a contractului: **pînă la 31 decembrie 2025.**
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 și Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	<p>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;</p> <p>și</p> <p>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;</p>	+
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.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	<p>Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) (copie) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului).</p> <p><i>Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.</i></p>	+

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 01.01.2025 - 30.06.2025, 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 01.07.2025- 31.12.2025 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. Declarațiile se vor 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, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 44, 45, 46, 48, 49, 52 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 lotul nr. 5, 6, 7, 9, 17, 26, 35, 36, 43, 47, 50, 51, 53 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). <i>*În cazul în care până la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în</i>	+

Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.

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 (IMSPP 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 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 (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 oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică, 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). Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferat cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (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

		<p>financiară. Prezența cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.</p>	
17.	Nota 2. Medicamnete antibacteriene pentru utilizare sistemică	<p>Pentru următoarele loturi de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică pentru anul 2025, vor avea prioritate ofertele de medicamente ce sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S (cu luarea în considerare a notelor de mai jos) sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP (conform Ordinului Ministerului Sănătății nr. 630/2024 cu privire la organizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii pentru necesitățile sistemului de sănătate): nr. 4, 13, 24, 25, 32.</p> <p>Nota 1: La etapa de evaluare se vor analiza mai întâi ofertele care sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.</p> <p>În cazul neconformității (reieșind din actele normative în vigoare și cerințele înaintate conform documentației de atribuire) ofertelor de medicamente care sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, autoritatea contractantă va purcede la evaluarea ofertelor de medicamente, care nu sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.</p> <p>Nota 2: Se admite prezentarea dovezii autorizării medicamentului (ofertat) în cel puțin una din statele membre ale PIC/S sau de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) (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), în loc de Certificat GMP emis de către un stat membru al PIC/S, în calitate de dovadă a deținerii producătorului medicamentului ofertat a Certificatului GMP emis de către un stat membru al PIC/S. 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, cât și în documentele prezentate.</p> <p>Documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p>	+
18.	Nota 3	Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender.	+

		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).	
19.	Nota 4	<ol style="list-style-type: none"> 1. Doza indicată în denumirea fiecărui lot în parte (pct. 8 din Anunțul de participare) este parte componentă a compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” și urmează a fi abordată ca atare; 2. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Comprimate”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Comprimate (tablets)”, “Comprimate filmate (coated tablets)”, “Comprimate nefilmate (uncoated tablets)”, “Comprimate cu eliberare imediată (immediate-release tablets)”. 3. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Comprimate masticabile (chewable tablets)”, “Comprimate dispersabile/orodispersabile (dispersible/orodispersible tablets)”, “Comprimate sublinguale (sublingual tablets)”, “Comprimate gastrorezistente (gastro-resistant tablets)”, “Comprimate entero-solubile (entero-soluble tablets)”, “Comprimate cu eliberare prelungită (prolonged-release tablets)”, “Comprimate cu eliberare modificată (modified-release tablets)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 4. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Capsule”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Capsule (capsules)”, “Capsule tari (hard capsules)”, “Capsule moi (soft capsules)”, “Capsule cu eliberare imediată (immediate-release capsules)”. 5. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Capsule gastrorezistente (gastro-resistant capsules)”, “Capsule entero-solubile (entero-soluble capsules)”, “Capsule cu eliberare prelungită (prolonged-release capsules)”, “Capsule cu eliberare modificată (modified-release capsules)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 6. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată una din formele farmaceutice cu administrare parenterală, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă medicamente cu orice formă farmaceutică cu administrare parenterală (Pulbere pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție injectabilă, Soluție injectabilă/perfuzabilă, 	+

		Soluție perfuzabilă, etc.), ținând cont inclusiv inclusiv de alte cerințe stipulate în documentația de atribuire.	
		7. În cazul în care se acceptă medicamente cu forme farmaceutice cu administrare parenterală cu eliberare modificată și/sau prelungită, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare).	
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
20.	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.	+
21.	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: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p><i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”</i></p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.12.2025.</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;

Cuantumul garanției pentru ofertă – 2% din valoarea ofertei fără TVA.

Notă:

Autoritatea contractantă va reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

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)“

Cuantumul garanției de bună execuție – 5% din valoarea cu TVA a contractului adjudecat.

Notă:

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garantia de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

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.**

Pentru următoarele loturi de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică pentru anul 2025, vor avea prioritate ofertele de medicamente ce sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S (cu luarea în considerare a notelor de mai jos) sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP (conform Ordinului Ministerului Sănătății nr. 630/2024 cu privire la organizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii pentru necesitățile sistemului de sănătate):

loturile nr. 4, 13, 24, 25, 32.

Nota 1: La etapa de evaluare se vor analiza mai întâi ofertele care sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

În cazul neconformității (reieșind din actele normative în vigoare și cerințele înaintate conform documentației de atribuire) ofertelor de medicamente care sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, autoritatea contractantă va purcede la evaluarea ofertelor de medicamente, care nu sunt însoțite de Certificatul GMP emis de către un stat membru al PIC/S sau Certificatul GMP extras din baza de date EUDRA GMDP, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

Nota 2: Se admite prezentarea dovezii autorizării medicamentului (ofertat) în cel puțin una din statele membre ale PIC/S sau de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) (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), în loc de Certificat GMP emis de către un stat membru al PIC/S, în calitate de dovadă a deținerii producătorului medicamentului ofertat a Certificatului GMP emis de către un stat membru al PIC/S. 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, cât și în documentele prezentate.

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:

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

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: 26.07.2024

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 11.03.2025

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