



MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA  
CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE  
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. G. Vieru 22/2,  
tel./fax 022 222 445, e-mail: office@capcs.md

Nr. Rg02-3818 din "03" "11" 2021

**Dita EstFarm SRL**

E-mail: [iulia.iurova@dita.md](mailto:iulia.iurova@dita.md)

[reghina.tudosan@dita.md](mailto:reghina.tudosan@dita.md)

Prin prezenta, Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate (CAPCS), în contextul Licităției deschise nr. ocds-b3wdp1-MD-1629718407524 din 24.09.2021 privind "Achiziționarea medicamentelor în scopul realizării Programului Național de Control al Cancerului pentru anul 2022", Vă informează, în conformitate cu decizia grupului de lucru pentru achiziționarea medicamentelor din cadrul CAPCS din 03.11.2021, că oferta Dvs. prezentată pentru loturile indicate mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 *privind achizițiile publice*:

Lotul pentru care a fost depusă oferta (este indicat numărul de ordine conform pct. 2 din FDA)	Motivul respingerii ofertei
nr. 9 Morphinum, 10 mg, Comprimate cu eliberare prelungită	Nu au fost prezentate documente prin care se confirmă autorizarea medicamentului oferat de către: Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency – EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA) sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European (în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard); Termenul de livrare oferat (într-o singură tranșă, în Martie 2022) nu corespunde cu cel solicitat (în 2 tranșe – Februarie 2022 și August 2022), în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard.
nr. 10 Morphinum, 10 mg/1 ml, Soluție injectabilă	Termenul de livrare oferat (într-o singură tranșă, în Martie 2022) nu corespunde cu cel solicitat (în 2 tranșe – Februarie 2022 și August 2022), în

	conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard.
nr. 12 Morphinum, 20 mg, Comprimate cu eliberare imediată	<p>Nu au fost prezentate documente prin care se confirmă autorizarea medicamentului oferat de către: Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency – EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA) sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European (în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard);</p> <p>Termenul de livrare oferat (într-o singură tranșă, în Martie 2022) nu corespunde cu cel solicitat (în 2 tranșe – Februarie 2022 și August 2022), în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard.</p>
nr. 14 Morphinum, 30 mg, Comprimate cu eliberare prelungită	<p>Nu au fost prezentate documente prin care se confirmă autorizarea medicamentului oferat de către: Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency – EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA) sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European (în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard);</p> <p>Termenul de livrare oferat (într-o singură tranșă, în Martie 2022) nu corespunde cu cel solicitat (în 2 tranșe – Februarie 2022 și August 2022), în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard.</p>
nr. 15 Morphinum, 60 mg, Comprimate cu eliberare prelungită	<p>Nu au fost prezentate documente prin care se confirmă autorizarea medicamentului oferat de către: Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency – EMA) sau de către Biroul Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA) sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării în una din țările Spațiului Economic European (în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard);</p> <p>Termenul de livrare oferat (într-o singură tranșă, în Martie 2022) nu corespunde cu cel solicitat (în</p>

	2 tranșe – Februarie 2022 și August 2022), în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard.
nr. 17 Tramadolom, 100 mg/2 ml, Soluție injectabilă	A fost oferat un medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pe cînd pentru acest lot au fost acceptate doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) (în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard);
nr. 18 Tramadolom, 50 mg, Capsule	A fost oferat un medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), pe cînd pentru acest lot au fost acceptate doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) (în conformitate cu prevederile pct. 8 din Anunțul de participare și pct. 2 din FDA din documentația standard);

Totodată, Vă informăm că rezultatele procedurii menționate de achiziție publică pot fi vizualizate pe site-ul: <https://capcs.md/licitatie-desfasurate/>.

**Cu respect,**

**Director adjunct**



**Ala GOJAN**

*Ex.: Constantin Nedelea  
Tel.: 022-222-490*

