

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind Achiziționarea medicamentului Remdesevirum necesar pentru prevenirea și controlul infecției COVID-19 conform necesităților instituțiilor medico-sanitare publice

(IMSP) pentru anul 2021 (repetat 2)

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa juridică: MD-2009, MOLDOVA, mun.Chișinău, mun.Chișinău, MD-2009, Republica Moldova, Chișinău str. Cosmescu 3
4. Numărul de telefon/fax: 022-222-445
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.md , <http://capcs.md/>
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: <http://capcs.md/>,
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor /lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33600 000 - 6	Remdesevirum 100 mg	Bucată	3750	ATC -. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masură: flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate în Republica Moldova, se va prezenta suplimentar următoarele documente: 1. Documente prin care se confirmă autorizarea condiționată de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau de către Biroului Federației de control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA USA); sau să fie autorizate condiționat în cel puțin o țară din Elveția, Canada, Japonia, Australia sau dovada autorizării condiționate în una din țările Spațiului Economic European sau dovada autorizării condiționate în țara de origine.- confirmate prin aplicarea	2 200 000,00 MDL

					<p>suplimentară a semnăturii electronice a participantului. 2. Acord privind licențierea producerii (RDV License Agreement) prin care se confirmă că: producătorul medicamentului original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători.- confirmat prin aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului. 3. Certificat GMP - copie în limba de stat sau rusă sau engleză cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a participantului, valabil la momentul deschiderii ofertei.</p>	
Valoarea estimativă totală						2 200 000,00 MDL

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicități: *Într-o singură tranșă, pînă la 30 Septembrie 2021*

12. Termenul de valabilitate a contractului: 30.12.2021

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): _____ - _____

(indicați da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): _____ - _____

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	+
2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului	+
3	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară- confirmată prin semnătura electronice a participantului.	+
4	Garanția pentru ofertă (F3.2)	- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard, confirmată prin semnătura electronică a participantului.	+
5	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul personal) – confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
6	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont– confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
7	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii	+

		ofertelor –confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	
8	Formularul ofertei F4.1	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9	Specificatii de pret F 4.2	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului	+
10	Declarație privind termenul de valabilitate restant (la momentul livrării).	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	+
11	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii electronice Participantului.	+

- 16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz _____ - _____**
- 17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): _____ - _____**
- 18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz):**
 _____ - _____
- 19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: *Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.***
- 20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**
- până la: Conform SIA RSAP (MTender)
 - pe: Conform SIA RSAP (MTender)
- 21. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
- 22. Termenul de valabilitate a ofertelor: _____ 20 zile _____**
- 23. Locul deschiderii ofertelor: SIA RSAP (MTender)**
 (SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
- 24. 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”.
- 25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare:**
 _____ limba de stat _____
- 26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____ - _____**
 (se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
- 27. 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
- 28. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): nu**

29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: __ - __ - __

30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: nu

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 22.07.2021

32. 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	+

33. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): nu

(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: Ivan ANTOCI

L.Ș.