

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea Achiziționarea vaccinului antigripal tetravalent pentru sezonul gripal
2021/2022

(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		Vaccin antigripal tetravalent (virion fragmentat, inactivat) 1 doză 0,5ml				
	33600000-6	<i>Vaccin antigripal tetravalent (virion fragmentat, inactivat) 1 doză 0,5ml</i>	Doză	200000	ATC J07BB02. Vaccin antigripal tetravalent în seringă pre-umplută, monodoză 0,5ml. Se acceptă preparat autorizat în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor. Se va prezenta Declarație prin care se garantează înregistrarea variațiilor postautorizare prin actualizarea tulpinilor recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2021/2022, emisfera de nord, pînă la momentul livrării. Compoziția antigenică a vaccinului să	21 000 000,00 MDL

				<p>corespundă celei recomandate de OMS pentru sezonul gripal 2021/2022, emisfera de nord:</p> <p>Egg-based Vaccines</p> <ul style="list-style-type: none"> - an A/Victoria/2570/2019 (H1N1)pdm09-like virus; - an A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like virus; - a B/Washington/02/2019 (B/Victoria lineage)-like virus; <p>and</p> <ul style="list-style-type: none"> - a B/Phuket/3073/2013 (B/Yamagata lineage)-like virus. <p>Cell- or recombinant-based Vaccines</p> <ul style="list-style-type: none"> - an A/Wisconsin/588/2019 (H1N1)pdm09-like virus; - an A/Cambodia/e0826360/2020 (H3N2)-like virus; - a B/Washington/02/2019 (B/Victoria lineage)-like virus; <p>and</p> <ul style="list-style-type: none"> - a B/Phuket/3073/2013 (B/Yamagata lineage)-like virus. <p>*Rezumatul caracteristicii produsului:- complet, cu specificarea completă a vârstei pentru care poate fi administrat, vaccinul să fie indicat inclusiv și pentru vaccinarea copiilor cu vârsta de la 6 luni și femeilor gravide.</p> <p>*Declarație din partea ofertantului prin care se garantează livrarea vaccinului cu respectarea condițiilor lanțului de frig neîntrerupt – conform instrucțiunii de la producător pe tot parcursul traseului <i>de la producător pînă la destinatar</i>, fapt confirmat prin dispozitive speciale de înregistrare a temperaturii.</p> <p>*Declarație prin care se garantează că, termenul de valabilitate restant la momentul livrării va fi nu mai puțin de 9 luni.</p> <p>*Fiecare lot de vaccin va fi însoțit de -certificat de eliberare a lotului emis de către autoritatea națională de control din țara de origine și Certificatul de conformitate emis de producător și protocolul testelor și investigațiilor efectuate de producător care certifică calitatea produsului, Certificatul de origine a produsului.</p> <p>*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> <p>*Cerințe către ambalajul primar și secundar:</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p>1. Fiecare seringă preumplută cu vaccin va fi ambalată într-un ambalaj individual, pe care se va conține eticheta standard a producătorului unde va fi indicat: - Denumirea produsului, tipul și destinația produsului, și alte caracteristici ale lui; - Producătorul și datele de referință a lui; - Cuvântul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării);</p> <p>2. Seringile cu vaccin vor fi ambalate în cutii de carton sau pachete din plastic. În fiecare dintre acestea se va conține instrucțiunea de utilizare a produsului în limba română sau rusă și următoarele inscripții pe ambalaj: - Denumirea și adresa producătorului; - Tipul produsului și alte caracteristici ale lui; - Cuvântul „Steril” (sau simbolul respectiv); - Numărul lotului; - Termenul de valabilitate (luna și anul expirării); - Numărul de unități în ambalaj; - Informații privind condițiile de păstrare; - Condițiile de transportare și mănuire a produsului.</p> <p>Fiecare ambalaj de transport va fi dotat cu cartela de monitorizare a temperaturii.</p>	
Valoarea estimativă totală					21 000 000,00 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 solicitați: _____ Inconterms 2020 DDP, I tranșă integrală: : pînă la 30 Septembrie 2021.

12. Termenul de valabilitate a contractului: _____ 31.12.2021

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	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului	+

	prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	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-Copie – confirmată prin semnătura electronică a candidatului.	+
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	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
6	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul presonal) – confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8	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 – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9	Formularul ofertei F4.1	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice	+
10	Specificații de pret F 4.2	Specificații de preț - confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	+
11	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și electronice a 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 cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**
20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- Conform Sistemului 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: _____ **60 zile** _____
23. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP, Sistemului MTender**
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertele vor fi depuse prin SIA "RSAP" Mtender, care poate fi accesat de orice persoană fizică și juridică Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: _____ limba de stat _____
25. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____ - _____
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

26. 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
27. 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):_ __ - __
28. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: __ - __
29. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: __ - __
30. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: __ - __
31. 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 | + |
32. 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): _____ - _____
 (se specifică da sau nu)
33. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.