

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 (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/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
--------	---------	--------------	--------------------	------------	---	----------------------------

1	33600000-6	Acetylcysteinum 100 mg	Bucată	5960	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Comprimate efervescente sau Pulb./sol. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	9787,51
2	33600000-6	Acetylcysteinum 200 mg/5 ml	Mililitru	48000	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Granule/sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	8777,28
3	33600000-6	Aciclovirum 200 mg	Bucată	60930	ATC J05AB01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	43549,72
4	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 325 mg	Comprimat	48670	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	16786,64
5	33600000-6	Adenosini phosphas 10 mg/ml	Fiolă	24860	ATC C01EB10. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	46985,40
6	33600000-6	Aethacizinum 50 mg	Comprimat	950	ATC C01BC. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4764,43
7	33600000-6	Aminophyllinum 150 mg	Comprimat	32720	ATC R03DA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3993,05
8	33600000-6	Aminosol-Neo 10% 500 ml	Flacon	8638	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	598211,89
9	33600000-6	Amisulpridinum 200 mg	Comprimat	15800	ATC N05AL05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	139477,43
10	33600000-6	Amisulpridinum 400 mg	Comprimat	9650	ATC N05AL05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	92668,59
11	33600000-6	Amoxicillinum 250 mg/5 ml	Mililitru	125360	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orală sau Granule/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	80543,80
12	33600000-6	Amoxicillinum 500 mg (Pulbere/sol.inj./perf..)	Flacon	32602	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	136276,36
13	33600000-6	Ampicillinum 500 mg (Pulbere/sol.inj.)	Flacon	10320	ATC J01CA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	33540,00

14	33600000-6	Aprotininum 100000 KUI/10 ml	Fiolă	36025	ATC B02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	2139484,72
15	33600000-6	Atorvastatinum 20 mg	Comprimat	78970	ATC C10AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	74188,37
16	33600000-6	Atorvastatinum 40 mg	Comprimat	26520	ATC C10AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	48725,20
17	33600000-6	Azithromycinum 500 mg (Capsule/Comprimate)	Bucată	41644	ATC J01FA10. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	191833,09
18	33600000-6	Benzocainum+Dermatolum+Mentholum+Zinci oxydum 100mg+40mg+4mg+20mg	Supozitor	11640	ATC C05AX02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	29973,00
19	33600000-6	Bisacodylum 5 mg	Comprimat	60080	ATC A06AB02. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	25534,00
20	33600000-6	Bismuthi subcitras 120 mg	Bucată	16860	ATC A02BX05. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	23836,67
21	33600000-6	Bromhexinum 4 mg	Comprimat	33730	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8095,20
22	33600000-6	Bupivacainum 0.5% 10 ml	Fiolă	15560	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.	239935,20
23	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml	Mililitru	1148235	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	266907,23
24	33600000-6	Cefaclorum 125 mg/5 ml 100 ml	Flacon	320	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	29952,00
25	33600000-6	Cefaclorum 250 mg	Capsula.	3050	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	17444,59

26	33600000-6	Cefaclorum 250 mg/5 ml 100 ml	Flacon	947	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	136368,00
27	33600000-6	Cefalexinum 250 mg/5 ml 100 ml	Flacon	579	ATC J01DB01. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	83376,00
28	33600000-6	Cefiximum 100 mg/5 ml	Mililitru	40900	ATC J01DD08. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	50655,41
29	33600000-6	Ceftriaxonum 500 mg (mod de administrare i/v+i/m)	Flacon	18620	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	84283,09
30	33600000-6	Ceftriaxonum 500 mg (mod de administrare i/m)	Flacon	2380	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.	44625,00
31	33600000-6	Cefuroximum 125 mg/5 ml	Mililitru	144220	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	271721,16
32	33600000-6	Chloramphenicolum 10% 25 g	Tub	7669	ATC D06AX02. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	83975,55
33	33600000-6	Chloropyraminum 25 mg	Bucată	48110	ATC R06AC03. Forma farmaceutica Comprimate/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	51340,59
34	33600000-6	Cholini salicylas 20% 10 ml	Flacon	776	ATC S02D. Forma farmaceutica Picaturi auriculare, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	20641,67
35	33600000-6	Ciprofloxacinum 250 mg	Bucată	1250	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1675,00
36	33600000-6	Ciprofloxacinum 400 mg/200 ml	Flacon	19430	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2388821,35
37	33600000-6	Ciprofloxacinum 500 mg	Bucată	92750	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	229092,50

38	33600000-6	Desloratadinum 0.5 mg/ml	Mililitru	33420	ATC R06AX27. Forma farmaceutica Sirop/Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	9536,40
39	33600000-6	Dexamethasonum 1 mg/ml 3,5 g	Tub	1130	ATC S01BA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	45812,86
40	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.	31075,99
41	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.	31231,20
42	33600000-6	Dexpanthenolum 50 mg/g	Gram	71940	ATC D03AX03. Forma farmaceutica Unguent/Crema/Spuma cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	117431,26
43	33600000-6	Diclofenacum 50 mg (Comprimat/Comprimat gastrorezistente/Drajeuri)	Bucată	4240	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat gastrorezistente/Drajeuri. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	2386,18
44	33600000-6	Diclofenacum 75 mg/3 ml	Fiolă	304090	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	280903,14
45	33600000-6	Dipyridamolum 0.5% 2 ml	Fiolă	30480	ATC B01AC07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	35763,20
46	33600000-6	Enalaprilum 20 mg	Comprimat	36360	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	15325,74
47	33600000-6	Ergocalciferolum 0.125% 10 ml	Flacon	535	ATC A11CC01. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	14311,25
48	33600000-6	Ethinylestradiolum+Gestodenum 0.02 mg+0.075 mg	Bucată	426	ATC G03AA10. Forma farmaceutica Draje/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	774,33
49	33600000-6	Fenoterolum 100 mcg/doza 200 doze	Flacon	226	ATC R03AC04. Forma farmaceutica Solutie de inhalat presuriz.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	18455,16

50	33600000-6	Fluocinoloni acetonidum 0.25 mg/g	Gram	12860	ATC D07AC04. Forma farmaceutica Unguent/Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	5020,54
51	33600000-6	Fluticasonum 50 mcg/doza 120 doze	Flacon	211	ATC R03BA05. Forma farmaceutica suspensie de inhalat presurizata. Mod de administrare pe cale inhalatorie. Unitatea de masura flacon.	9557,47
52	33600000-6	Ganciclovirum 500 mg	Flacon	500	ATC J05AB06. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	178920,00
53	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.	38311,20
54	33600000-6	Gentamicinum 80 mg/2 ml	Fiolă	151070	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1161124,02
55	33600000-6	Glimepiridum 4 mg	Comprimat	1020	ATC A10BB12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1231,56
56	33600000-6	Glucosum 40% 10 ml	Fiolă	120050	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	303954,60
57	33600000-6	Hedera helix 20-40 mg/ml	Flacon	578	ATC R05CA. Forma farmaceutica Picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	28751,45
58	33600000-6	Heparini natrium 1000 UI/g	Gram	156692	ATC C05BA03. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	250707,20
59	33600000-6	Hexetidinum 0.1% 200 ml	Flacon	2240	ATC A01AB12. Forma farmaceutica Solutie bucofaring.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	67411,90
60	33600000-6	Imipraminum 25 mg	Comprimat	8400	ATC N06AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4826,11
61	33600000-6	Indapamidum 2,5 mg	Bucată	165430	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	102194,38
62	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 10 ml	Flacon	158	ATC A10AD01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	24558,60

63	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 3 ml	Cartuș	30	ATC A10AD01. Forma farmaceutica suspensie injectabila in cartus. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura cartus.	1992,43
64	33600000-6	Insulinum humanum (act.rap) 100 UI/ml 10 ml	Flacon	4129	ATC A10AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	713431,12
65	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg	Comprimat	292160	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	269706,96
66	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 452 mg+400 mg/10 ml	Fiolă	261515	ATC A12CC30. Forma farmaceutica Sol. inj. sau conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	865614,65
67	33600000-6	Ketorolacum/Ketorolacum tromethaminum 5 mg/ml	Mililitru	7865	ATC S01BC05. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.	77089,19
68	33600000-6	Ketotifenum 1 mg	Comprimat	23060	ATC R06AX17. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	14235,28
69	33600000-6	Levocarnitinum 100 mg/ml 10 ml	Flacon	9730	ATC A16AA01. Forma farmaceutica Solutie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	99527,09
70	33600000-6	Levocarnitinum 200 mg/ml 5 ml	Fiolă	1180	ATC A16AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	18123,93
71	33600000-6	Levofloxacinum 0.5% 100 ml	Flacon	41560	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2160288,80
72	33600000-6	Levomepromazinum 25 mg/1 ml	Fiolă	23320	ATC N05AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	92025,47
73	33600000-6	Levothyroxinum 50 mcg	Comprimat	13700	ATC H03AA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4075,75
74	33600000-6	Magnesii sulfas 25% 5 ml	Fiolă	1685680	ATC B05XA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	2022816,00
75	33600000-6	Mebendazolum 100 mg	Comprimat	8208	ATC P02CA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	26372,00

76	33600000-6	Mentholum in menthylisovaleratum -	Bucată	36590	ATC C01EX. Forma farmaceutica Comprimate sublinguale/Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	8541,94
77	33600000-6	Mesalazinum 250 mg	Supozitor	164	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	1619,38
78	33600000-6	Methotrexatum 2.5 mg	Comprimat	13850	ATC L01BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12824,07
79	33600000-6	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta 50 mcg/0.3 ml	Seringă preumplută	30	ATC B03XA03. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringa preumpluta. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringa preumpluta.	42123,41
80	33600000-6	Methylprednisolonum 250 mg	Flacon+fiolă	3619	ATC H02AB04. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon+fiola.	652525,81
81	33600000-6	Methyluracilum 500 mg	Supozitoar	2090	ATC C05AX. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	3460,62
82	33600000-6	Metoclopramidum/Metoclopramidi hydrochloridum 10 mg/2 ml	Fiolă	477740	ATC A03FA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	587476,88
83	33600000-6	Midazolamum 5 mg/ml	Mililitru	103213	ATC N05CD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura mililitru.	632259,90
84	33600000-6	Midecamycinum 400 mg	Comprimat	1944	ATC J01FA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3979,44
85	33600000-6	Naloxonum 0.4 mg/ml 1 ml	Fiolă	3320	ATC V03AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	26352,81
86	33600000-6	Nandrolonum/Nandroloni decanoas 50 mg/1 ml	Fiolă	400	ATC A14AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	13296,30
87	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 1000 ml	Flacon	12872	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	322554,30
88	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	Fiolă	38245	ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	174715,91

89	33600000-6	Paliperidonum 9 mg	Comprimat	1050	ATC N05AX13. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	37457,58
90	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg (Comprimat gastrorezistente/Capsule)	Bucată	219834	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Comprimat gastrorezistente/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	151245,79
91	33600000-6	Papaverinum 20 mg	Supozitor	1300	ATC A03AD01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	2261,22
92	33600000-6	Paracetamololum 50 mg	Supozitor	4310	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	2700,14
93	33600000-6	Perindoprilum 8 mg	Comprimat	2070	ATC C09AA04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2804,85
94	33600000-6	Phenazepamum 1 mg	Comprimat	86450	ATC N05BX. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	190190,00
95	33600000-6	Phenobarbitalum 200 mg/ml 1 ml	Fiolă	6850	ATC N03AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	361680,00
96	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.	61122,00
97	33600000-6	Povidoni iodidum 60 mg/ml 200 ml	Flacon	498	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	25896,00
98	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie standardizata de Povidon-iod) 67 mg/ml 100 ml	Flacon	4575	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	329949,00
99	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie standardizata de Povidon-iod) 67 mg/ml 1000 ml	Flacon	7168	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1774725,12
100	33600000-6	Proparacainum 0.5% 15 ml	Flacon	401	ATC S01HA04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	18189,36
101	33600000-6	Propranololum 10 mg	Comprimat	8470	ATC C07AA05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1374,02

102	33600000-6	Rabeprazolom 20 mg (Pulbere/sol.inj)	Fiolă	23430	ATC A02BC04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1425270,33
103	33600000-6	Retinolum 50000 UI/ml 10 ml	Flacon	224	ATC A11CA01. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2921,19
104	33600000-6	Risperidonum 1 mg	Comprimat	8160	ATC N05AX08. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10339,78
105	33600000-6	Salbutamolom 4 mg	Comprimat	18000	ATC R03AC02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	14043,60
106	33600000-6	Sulpiridum 100 mg/2 ml	Fiolă	52856	ATC N05AL01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	461961,44
107	33600000-6	Tamsulosinum/Tamsulosini hydrochloridum 0.4 mg	Bucată	26610	ATC G04CA02. Forma farmaceutica Capsule cu elib. modif./prelung. sau Comp. cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	38451,45
108	33600000-6	Tolperisonum 50 mg	Comprimat	7430	ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5159,72
109	33600000-6	Tramadolum + Dexketoprofenom 75 mg+25 mg	Comprimat	51545	ATC N02AJ14. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	236706,09
110	33600000-6	Triamcinolonum 40 mg/1 ml	Fiolă	2230	ATC H02AB08. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura fiola.	50812,33
111	33600000-6	Valeriana officinalis L./Valerianae radice extractum siccum 20 mg-30 mg	Comprimat	423790	ATC N05CM09. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	194943,40
112	33600000-6	Venlafaxinum 75 mg (capsule cu eliberare prelungita)	Capsulă	13880	ATC N06AX16. Forma farmaceutica capsule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	46775,60
113	33600000-6	Warfarinum 3 mg	Comprimat	69400	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	40946,00

114	33600000-6	Warfarinum 5 mg	Comprimat	12600	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12159,00
Total – 24 884 536,86 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, pe parcursul anului 2025, conform următoarelor cerințe:**

	2025	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	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 1.În baza tranșelor se vor livra 60% , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2025.	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 60 de zile.	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 1.În baza tranșelor se vor livra 60% , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 30 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2025.	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				
	Martie				
	Aprilie				
	Mai				
	Iunie				
	Iulie				
	August				
	Septembrie				
	Octombrie				
	Noiembrie				
	până la 15 Decembrie				

<p style="text-align: center;">Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare</p>	<p style="text-align: center;">În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă- livrare de către Beneficiar</p>	<p style="text-align: center;">În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.</p>	<p style="text-align: center;">În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.</p>
---	---	--	--

Note:

1. În cazul în care Furnizorul 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 Furnizorul, 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 plasează **în mod obligatoriu** în adresa Furnizorului bon/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 Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare;
4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor 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 Furnizorul 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 Furnizorul, 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 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2025;
6. Furnizorul 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.
7. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.

8. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana reponsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

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	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	+

		<p>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	<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>	+

		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.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	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). <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>	+
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.	+

		<p>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.</p> <p>Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.</p>	
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	<p>I. Pentru loturile nr. 1, 2, 3, 5, 6, 7, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 29, 30, 31, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 80, 81, 82, 84, 85, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99, 101, 102, 104, 106, 107, 109, 110, 111, 112, 113, 114 se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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). <p>II. Pentru lotul nr. 4, 8, 27, 28, 32, 52, 53, 72, 79, 83, 86, 100, 103, 105, 108 se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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). <p>III. Cerințe adiționale:</p> <p>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 (IMS 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), astfel încât să fie asigurată</p>	+

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 financiară. Prezenta 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.

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.

17.	Nota 2. Medicamente 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. 11, 12, 13, 17, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 35, 36, 37, 53, 54, 71, 84.</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 (oferat) 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 oferat a Certificatului GMP emis de către un stat membru al PIC/S. 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.</p> <p>Documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p>	+
18.	Nota 3	<p>Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat.</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		
19.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea	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.	+

	<p>acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani</p>		
20.	<p>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</p>	<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 de achiziție publică)”</i></p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă 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

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.

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)"

Cuquantumul 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.

Garanția 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. 11, 12, 13, 17, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 35, 36, 37, 53, 54, 71, 84.

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:

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: **26.07.2024**

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **27.09.2024**

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