

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. 5)”

(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 diatrizoicum+N-methylglucaminum 597.3 mg/159 mg/ml 20 ml	Fiolă	1500	ATC V08AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	96 808,80
2	33600000-6	Ambroxolum 15 mg/5 ml	Mililitru	30000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Sirop sau Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	3 450,00
3	33600000-6	Ambroxolum 30 mg	Bucată	28320	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	6 768,48
4	33600000-6	Amiodaronum 150 mg/3 ml	Fiolă	500	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	3 087,95
5	33600000-6	Amiodaronum 200 mg	Comprimat	2000	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 976,80
6	33600000-6	Amitriptylinum 10 mg/ml 2 ml	Fiolă	350	ATC N06AA09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	812,00
7	33600000-6	Amitriptylinum 25 mg	Comprimat	200	ATC N06AA09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	72,00
8	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 1000 mg+200 mg	Flacon	77170	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1 316 126,63
9	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 500 mg+100 mg	Flacon	4560	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	67 715,54
10	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 875 mg+125 mg	Comprimat	200	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	680,00
11	33600000-6	Arginini hydrochloridum 42 mg/ml 100 ml	Flacon	85	ATC B05XB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2 107,15
12	33600000-6	Azithromycinum 500 mg (Capsule/Comprimate)	Bucată	400	ATC J01FA10. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1 996,28

13	33600000-6	Barium sulphate 80-100 g	Plic	3500	ATC V08BA02. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	352 787,05
14	33600000-6	Bisoprololum 10 mg	Comprimat	200	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	53,70
15	33600000-6	Captoprilum 12.5 mg	Comprimat	300	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	191,55
16	33600000-6	Captoprilum 25 mg	Comprimat	950	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	113,81
17	33600000-6	Captoprilum 50 mg	Comprimat	1500	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	387,60
18	33600000-6	Carbacholum 0.01% 1.5 ml	Flacon	24	ATC S01EB02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	4 800,00
19	33600000-6	Carbamazepinum 200 mg	Comprimat	300	ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	211,11
20	33600000-6	Cinnarizinum 25 mg	Comprimat	2000	ATC N07CA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	376,60
21	33600000-6	Ciprofloxacinum 500 mg	Bucată	850	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1 495,32
22	33600000-6	Ciprofloxacinum + Dexamethasonum 3 mg+1 mg/ml 10 ml	Flacon	10	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/ auriculare, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	475,00
23	33600000-6	Clonazepamum 2 mg	Comprimat	200	ATC N03AE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	195,18
24	33600000-6	Diazepamum 10 mg/2.5 ml	Tub	50	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie rectala. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura tub.	1 325,00
25	33600000-6	Diazepamum 5 mg	Comprimat	200	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	50,02
26	33600000-6	Dioxydinum 1% 10 ml	Fiolă	100	ATC J01XX. Forma farmaceutica Solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura fiola.	1 750,00

27	33600000-6	Enalaprilum 1.25 mg/1 ml	Fiolă	100	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	476,85
28	33600000-6	Enalaprilum 10 mg	Comprimat	3000	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	840,00
29	33600000-6	Famotidinum 20 mg(Pulb./sol.inj. sau Pulb.+solv./sol. inj..)	Fiolă	1000	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Pulb./sol.inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola. Notă: Operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit solventul în raport de 1:1 (1 flacon pulbere-1 flacon solvent), încazul în care solventul nu este prevăzut reieșind din Certificatul de Înregistrare al Medicamentului contractat. Denumirea solventului urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat. Solventul trebuie să fie autorizat în nomenclatorul de stat al Republicii Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	17 111,10
30	33600000-6	Furosemidum 10 mg/ml 2 ml	Fiolă	3500	ATC C03CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	2 800,00
31	33600000-6	Gadobutrolum 1,0 mmol/ml 15 ml	Flacon	700	ATC V08CA09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	881 249,46
32	33600000-6	Ganciclovirum 500 mg	Flacon	72	ATC J05AB06. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	33 009,63
33	33600000-6	Ibuprofenum 400 mg	Bucată	400	ATC M01AE01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	220,00
34	33600000-6	Inosinum 2% 5 ml	Fiolă	421700	ATC C01DX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	514 895,70
35	33600000-6	Iodixanolum 320 mg I/ml 100 ml	Flacon	350	ATC V08AB09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	170 816,66

36	33600000-6	Iopromidum 768,86 mg/ml 200 ml	Flacon	1300	ATC V08AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1 579 500,00
37	33600000-6	Isosorbidi dinitras 0.1% 10 ml	Fiolă	100	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	3 866,50
38	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 452 mg+400 mg/10 ml	Fiolă	2050	ATC A12CC30. Forma farmaceutica Sol. inj. sau Conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	7 872,00
39	33600000-6	Ketaminum 50 mg/ml 10 ml	Fiolă/Flacon	70	ATC N01AX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola/flacon.	1 454,60
40	33600000-6	Ketoprofenum 100 mg/2 ml	Fiolă	1000	ATC M01AE03. Forma farmaceutica Sol. inj./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	4 175,90
41	33600000-6	Ketorolacum/Ketorolacum tromethaminum 30 mg/1 ml	Fiolă	62320	ATC M01AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	102 653,50
42	33600000-6	Lactulosum 667 mg/ml 1000 ml	Flacon	5	ATC A06AD11. Forma farmaceutica Sirop sau Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	836,17
43	33600000-6	Losartanum 100 mg	Comprimat	1000	ATC C09CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 277,80
44	33600000-6	Losartanum 50 mg	Comprimat	1000	ATC C09CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	527,80
45	33600000-6	Magnesii sulfas 25% 5 ml	Fiolă	2300	ATC B05XA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	2 853,61
46	33600000-6	Meglumini diatrizoicum + Natrii diatrizoicum (analog Gastrografin) 660 mg + 100 mg/ml 100 ml	Flacon	40	ATC V08AA01. Forma farmaceutica Solutie gastroenterală. Mod de administrare per os sau rectal. Unitatea de masura flacon.	22 222,22
47	33600000-6	Meloxicamum 15 mg/1.5 ml	Fiolă	400	ATC M01AC06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	925,92
48	33600000-6	Methylprednisolonum 250 mg	Flacon+Fiolă	100	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon+fiola.	17 144,62
49	33600000-6	Methylprednisolonum 500 mg	Flacon+Fiolă	90	ATC H02AB04. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon+flacon.	21 803,54

50	33600000-6	Metoprololum 50 mg	Comprimat	2000	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	768,60
51	33600000-6	Misoprostolum 200 mcg	Comprimat	160	ATC A02BB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 998,40
52	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0,86 g+0,03 g+0,033 g/100 ml 400 ml-500 ml	Flacon	1000	ATC -. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	8 850,00
53	33600000-6	Neostigminum methylsulphas 0.05% 1 ml	Fiolă	500	ATC N07AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	595,00
54	33600000-6	Pancreatinum(Lipasum+Amylasum+Proteasum) 3500U+4200 U+250 U	Comprimat	263730	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	210 984,00
55	33600000-6	Piracetamum 20% 5 ml	Fiolă/Flacon	2000	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola/flacon.	2 148,00
56	33600000-6	Platyphyllini hydrotartras 0.2% 1 ml	Fiolă	1000	ATC A03A. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	2 935,00
57	33600000-6	Senna glycosides/Sennae extractum siccum 70 mg	Comprimat	500	ATC A06AB06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	185,00
58	33600000-6	Spironolactonum 50 mg	Bucată	1200	ATC C03DA01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1 211,16
59	33600000-6	Strophanthinum 0.025% 1 ml	Fiolă	3000	ATC C01AC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	4 470,00
60	33600000-6	Trimeperidinum 2% 1 ml	Fiolă	900	ATC N02AB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	9 315,00
61	33600000-6	Urapidilum 5 mg/ml 5 ml	Fiolă	85	ATC C02CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1 504,40
62	33600000-6	Valsartanum 160 mg	Comprimat	2300	ATC C09CA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 853,61
63	33600000-6	Zolpidemum 10 mg	Comprimat	500	ATC N05CF02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1 300,50
	Total – 5 504 465,83 MDL					

9. În cazul procedurilor de preselectie 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 solicitate: Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuیت, cu transportul Furnizorului, pe parcursul anului 2025, conform următoarelor cerințe:

Condiții de livrare	Conform tranșelor de livrare	Livrarea bunurilor se va efectua în tranșe (60%) și în baza bonului/bonurilor de comandă-livrare, după cum urmează: 1.În baza tranșelor se va livra 60% per lot: - până la 31 august (15%); - până la 30 septembrie (15%); - până la 31 octombrie (15%); - până la 15 decembrie (15%);
	Conform bonului de comandă-livrare	2. În baza bonului/bonurilor de comandă se vor livra 40% per lot din cantitatea totală contractată, în termen de până la 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată. Primul bon de comandă va putea fi plasat începînd cu 10.08.2025.

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 15% 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 60 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 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului, II tranșă – nu mai târziu de 31 octombrie 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 responsabilă 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 SIA RSAP

13. Termenul de valabilitate a contractului: până 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 până 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 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: <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 <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>	+
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	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; și 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. 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, 5, 6, 7, 8, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 33, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63 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. 9, 13, 18, 32, 34, 46, 56 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).	+

**În cazul în care pînă 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 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 (IMSP 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 încît 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 ofertat: - 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 ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică, cît 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. Prezentă 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. <i>Pentru lotul nr: 9 se aplică prevederile din Nota. Nr 2.</i>	
17.	Nota 2	Pentru loturile de medicamente antibacteriene neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) nr. 9 se acceptă medicamente cu condiția obligatorie de prezentare a Certificatului GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau a dovezii autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European.	+
18.	Nota 3	Operatorul economic contractat în cadrul procedurilor de achiziții publice pentru livrarea unui de medicament biologic biosimilar, neautorizat în Republica Moldova este obligat să prezinte în adresa Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Certificatul de calitate al medicamentului respectiv, emis de către un Laborator pentru controlul calității medicamentelor, care face parte din rețeaua de laboratoare de control al medicamentelor de pe lângă Comisia Europeană sau laboratorul pentru controlul medicamentelor precalificat OMS care include parametrii de calitate conform ICH Q6, cu excepția medicamentelor, locul de producere al cărora a fost inspectat de către una din țările membre ale PIC/S, confirmat prin certificatul GMP, emis de către autoritățile de reglementare din această țară.	
19.	Nota 4	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).	
20.	Nota 5	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). 8. În cazul în care conform compartimentului “Unitate de măsură” (pct. 8 din Anunțul de participare) este indicat “Bucata”, se subînțelege că pentru lotul respectiv cantitatea necesară este exprimată în comprimate, capsule, draje etc. (în dependență de forma farmaceutică solicitată conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” pentru lotul respectiv) și în niciun caz nu va presupune cutie.	
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
21.	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.	+
22.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	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: <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> <i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”</i> Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.12.2025.	+

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.

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: 11.06.2025

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