

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor
medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2022 (repetat)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: **Licitatie deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

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: **022-222-445; 022-222-490**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **office@capcs.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. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/ serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Acidum zoledronicum 4 mg/5 ml				
1.1	336000 00-6	Acidum zoledronicum 4 mg/5 ml	Fiole	1450	ATC M05BA08. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de	171814,70 lei

					<p>masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	
2		Amphotericinum B 100 mg/ml				
2.1	336000 00-6	Amphotericinum B 100 mg/ml	Mililitru	5000	<p>ATC J02AA01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru. Se acceptă medicamente autorizate și</p>	862500,00 lei

					<p>neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 (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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate 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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
3		Azathioprinum 50 mg				
3.1	336000 00-6	Azathioprinum 50 mg	Comprimat	160	<p>ATC L04AX01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii</p>	1208,88 lei

					<p>ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	
4		Bicalutamidum 50 mg				
4.1	336000 00-6	Bicalutamidum 50 mg	Comprimat	120000	<p>ATC L02BB03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o</p>	472774,20 lei

					<p>declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>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 (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/de</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferit este</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
5		Capecitabinum 500 mg				
5.1	336000 00-6	Capecitabinum 500 mg	Comprimat	360000	<p>ATC L01BC06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la</p>	3004618,00 lei

					momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
6		Chlorambucilum 2 mg				
6.1	336000 00-6	Chlorambucilum 2 mg	Comprimat	25200	ATC L01AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu	114042,10 lei

				<p>mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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</p>	
--	--	--	--	--	--

					<p>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 (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/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferit este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
7		Cyclosporinum 50 mg				
7.1	336000 00-6	Cyclosporinum 50 mg	Capsulă	5000	<p>ATC L04AD01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel initial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2</p>	30320,00 lei

					ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
8		Filgrastimum 30 MUI/0,5 ml				
8.1	336000 00-6	Filgrastimum 30 MUI/0,5 ml	Seringă preumplută	2145	<p>ATC L03AA02. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringa preumpluta. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringa preumpluta. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și</p>	658944,00 lei

					nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
9		Fluorouracilum 5% 5 ml				
9.1	336000 00-6	Fluorouracilum 5% 5 ml	Flacon	39000	<p>ATC L01BC02. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu</p>	572254,61 lei

					un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
10		Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml				
10.1	33600000-6	Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml	Flacon	100	ATC J06BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu	1120625,21 lei

				<p>un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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</p>	
--	--	--	--	--	--

					<p>deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (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/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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,</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
11		Leuprorelinum 3.75 mg				
11.1	33600000-6	Leuprorelinum 3.75 mg	Seringă preumplută/ Flacon	120	<p>ATC L02AE02. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumplută/flacon . Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani</p>	339320,69 lei

					<p>(confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>înregistrare al medicamentului din țara de origine (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/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>autorizate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					Certificatului GMP nu este obligatorie.	
12		Lidocaini hydrochloridum + Chlorhexidini hydrochloridum 20 mg/0,5 mg/g 12,5 g				
12.1	336000 00-6	Lidocaini hydrochloridum + Chlorhexidini hydrochloridum 20 mg/0,5 mg/g 12,5 g	Tub	3700	<p>ATC N01BB52. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel initial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii</p>	94957,98 lei

					electronice a ofertantului).	
13		Methotrexatum 500 mg/5 ml				
13.1	33600000-6	Methotrexatum 500 mg/5 ml	Fiolă	540	<p>ATC L01BA01. Forma farmaceutica Concentrat/sol. per fuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament</p>	317399,93 lei

				<p>neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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 (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al</p>	
--	--	--	--	--	--

					<p>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 atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>(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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
14		Ondansetronum 8 mg				

14. 1	336000 00-6	Ondansetronum 8 mg	Comprimat	21000	<p>ATC A04AA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul</p>	101743,95 lei
----------	----------------	--------------------	-----------	-------	---	---------------

					<p>deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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 (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) sau Extrasul de pe</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>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 atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
15		Prednisolonum 0.5% 10 g				
15.1	336000 00-6	Prednisolonum 0.5% 10 g	Tub	310	ATC D07AA03. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea	3053,42 lei

					<p>de masura tub. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>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 (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</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate 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) -</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
16		Temozolomidum 100 mg				
16.1	33600000-6	Temozolomidum 100 mg	Capsulă	420	<p>ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica</p>	59409,00 lei

					<p>Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>(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 (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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate 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 Specificația</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
17		Temozolomidum 250 mg				
17.1	33600000-6	Temozolomidum 250 mg	Capsulă	1200	<p>ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin</p>	300564,00 lei

					<p>care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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)</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 (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/de ținătorului</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferit este autorizat (la</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
18.		Temozolomidum 20 mg				
18.1	33600000-6	Temozolomidum 20 mg	Capsulă	550	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu	35078,45 lei

				<p>mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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</p>	
--	--	--	--	--	--

					<p>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 (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/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferit este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
19		Tioguaninum 40 mg				
19.1	33600000-6	Tioguaninum 40 mg	Comprimat	750	ATC L01BB03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel initial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și	32637,00 lei

					<p>nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (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/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
20		Topotecanum 4 mg				
20.1	33600000-6	Topotecanum 4 mg	Flacon	480	<p>ATC L01XX17. Forma farmaceutica pulb./conc./sol.pe rf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani</p>	1581137,43 lei

					<p>(confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>înregistrare al medicamentului din țara de origine (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/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>autorizate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					Certificatului GMP nu este obligatorie.	
21		Vinorelbinum 50 mg/5 ml				
21.1	33600000-6	Vinorelbinum 50 mg/5 ml	Flacon	840	<p>ATC L01CA04. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel initial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **În cazul ofertării</p>	277449,69 lei

				<p>unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>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 (se acceptă prezentarea extrasului de pe</p>	
--	--	--	--	---	--

					<p>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/de ținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2.</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - 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, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
Valoarea estimată totală (fără TVA)					10 151 853,24 lei	

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: **Incoterms 2013 DDP;**
În termen de 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare din partea beneficiarului, pe parcursul anului 2022
Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate prin SIA “RSAP”
13. Termenul de valabilitate a contractului: **până la 31 decembrie 2022**
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
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	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	+

		<p>bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:</p> <p>a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și aplicarea semnăturii electronice a Participantului și;</p> <p>sau</p> <p>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;</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:</p> <p><i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i></p> <p><i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i></p> <p><i>Codul fiscal: 1016601000212</i></p> <p><i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i></p>	
4.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5.	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;	+

6.	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;	+
7.	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;	+
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>sau</p> <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</p>	+

		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.	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. În cazul operatorilor economici nerezidenți ai Republicii Moldova, se va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau	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	+

	grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020.	
15.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	<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: <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:</i> MD23TRPCCC518430B01859AA <i>cu nota "Pentru garanția de bună execuție aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii)"</i></p>	+
16.	Notă	Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat. Informațiile din cadrul platformei SIA "RSAP" Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.	+

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 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 aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;

Cuquantumul garanției pentru ofertă – 0,5% din valoarea ofertei fără TVA.

4. 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 aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii)”

Cuquantumul garanției de bună execuție – 2% din valoarea cu TVA a contractului adjudecat

5. **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -**
6. **Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -**
7. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -**
8. **Ofertele se prezintă în valuta: MDL (Lei Moldovenești)**
9. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**
10. **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%

11. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA "RSAP"

12. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:

SIA "RSAP"

13. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile

14. Locul deschiderii ofertelor: SIA "RSAP"

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

15. 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.

16. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat

17. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: -

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

18. 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

19. 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): -

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

21. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 09.11.2021

22. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 09.11.2021

23. 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	+

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

(se specifică da sau nu)

25. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: */semnat electronic/* **Ala GOJAN**