

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național de Răspuns la Tuberculoză pentru anul 2022

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa juridică: **MD-2009, Republica Moldova, mun.Chișinău, or. Chișinău, str. Cosmescu 3**
4. Numărul de telefon/fax: **022-222-445**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **office@capcs.md, http://capcs.md/**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **http://capcs.md/**,
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Autoritate centrală de achiziție în domeniul sănătății, responsabilă de achiziționarea medicamentelor, produselor de uz medical, dispozitivelor medicale, transportului medical specializat, serviciilor de mentenanță a dispozitivelor medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, serviciilor de tratare și eliminare a deșeurilor medicale;**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimate (se va indica pentru fiecare lot în parte)
--------	---------	--------------	--------------------	------------	---	--

1	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 875 mg+125 mg	Comprimat	2038	<p>ATC J01CR02. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat dispersabile. 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 momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Termenul de livrare: I tranșă – Februarie 2022.</p>	6 078.81
2	33600000-6	Cycloserinum 250 mg	Capsulă	670853	<p>ATC J04AB01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului</p>	3 665 151.70

					<p>a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.</p>	
3	33600000-6	Delamanidum 50 mg	Comprimat	23321	<p>ATC J04AK06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament</p>	1 170 816.81

					<p>neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.	
4	33600000-6	Ethambutolum (Ethambutoli hydrochloridum) 400 mg	Comprimat	1104	<p>ATC J04AK02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. 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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p>**Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Termenul de livrare: I tranșă – Februarie 2022.</p>	1 162.53

5	33600000-6	Isoniazidum 100 mg	Comprimat	72557	<p>ATC J04AC01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea</p>	14 285.02
---	------------	--------------------	-----------	-------	---	-----------

					semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.	
6	33600000-6	Isoniazidum 300 mg	Comprimat	409283	ATC J04AC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar	88 637.60

					<p>(confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu</p>
--	--	--	--	--	---

					<p>mai mult de 3 ani de la data inspectării; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.</p>	
7	33600000-6	Levofloxacinum 250 mg	Comprimat	576508	<p>ATC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimate. 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 momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în</p>	402 935.28

					limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Termenul de livrare – 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.	
8	33600000-6	Linezolidum 600 mg	Comprimat	156643	<p>ATC J01XX08. Forma farmaceutica Comprimate filmate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii</p>	212 795.13

					<p>electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspecției locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspecției; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.</p>	
--	--	--	--	--	---	--

9	33600000-6	Natrii para-aminosalicylas 5.52 g	Plic	8342	<p>ATC J04AA02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. 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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p> <p>**Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Termenul de livrare -2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.</p>	253 336.03
10	33600000-6	Prothionamidum 250 mg	Comprimat	125569	<p>ATC J04AD01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului</p>	244 748.04

					<p>a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspecției locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspecției; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.</p>	
11	33600000-6	Pyrazinamidum 400 mg sau 500 mg	Miligram	22185500	<p>ATC J04AK01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura Miligram. 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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Termenul de livrare -2 tranșe: I tranșă – Februarie</p>	21 839.41

					2022, II tranșă – Septembrie 2022.	
12	33600000-6	Pyridoxinum 25 mg	Comprimat	571564	<p>ATC A11HA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.</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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției</p>	281 323.80

					<p>locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – Septembrie 2022.</p>
--	--	--	--	--	---

13	33600000-6	Rifampicinum 300 mg	Capsulă	147766	<p>ATC J04AB02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a</p>	298 194.74
----	------------	---------------------	---------	--------	--	------------

					<p>ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.</p>	
14	33600000-6	Rifampicinum + Isoniazidum 150 mg + 75 mg	Comprimat	18388	<p>ATC J04AM02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea</p>	14 118.89

					<p>semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>inspectării; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (oferat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.</p>	
15	33600000-6	Rifampicinum + Isoniazidum + Pyrazinamidum + Ethambutolum 150 mg + 75 mg + 400 mg + 275 mg	Comprimat	561892	<p>ATC J04AM06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și</p>	901 596.17

					<p>neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspecției locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspecției; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.</p>	
16	33600000-6	Rifapentinum+Isoniazidum 300 mg+300 mg	Comprimat	46053	<p>ATC J04AB05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. *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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p>	1 895 891.85

					<p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspecției locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspecției; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului); 4. Forme farmaceutice solide (comprimate, capsule) trebuie să fie ambalate în blistere. Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă –</p>
--	--	--	--	--	--

					Februarie 2022, II tranșă – August 2022.	
17	33600000-6	Tuberculinum PPD 2UT/doza (10 doze)	Doză	100000	<p>ATC V04CF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/cutan. Unitatea de masura doza.</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 80% din cel inițial la livrare către beneficiar (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). **Declarație prin care se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatului caracteristicilor produsului în limba de stat sau în limba de stat și în limba rusă (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), operatorul economic participant va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP – copie și traducere lui în limba de stat sau rusă sau engleză (valabil la data deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut</p>	1 132 060.00

					de precalificare OMS (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). În cazul în care niciun medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele pentru care a fost prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere de către autoritățile de reglementare membre ICH care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării; 3. În calitate de dovadă a autorizării medicamentului (ofertat) în țara de origine se va prezent Certificatul Produsului Farmaceutic (CPP) conform recomandărilor OMS (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Termenul de livrare - 2 tranșe: I tranșă – Februarie 2022, II tranșă – August 2022.	
18	33600000-6	Seringi pentru tuberculină	Bucată	100000	Seringi pentru tuberculină, Volumul - 1ml, cu ac detașabil 25GA 5/8 IN(0,50*16mm). Compatibil cu preparatul Tuberculinum PPD 2 UT/doză. *Se acceptă doar dispozitive medicale înregistrate în Republica Moldova. Participanții vor prezenta un extras/dovadă de înregistrare al dispozitivului ofertat în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, de pe pagina web www.amdm.gov.md	49 220.00

					(confirmat prin aplicarea suplimentară a semnăturii electronice a ofertantului). **Se va prezenta fișa tehnică/catalogul produsului ce va confirma descrierea tuturor specificațiilor tehnice incluse în Specificația tehnică F 4.1. În cazul în care produsul deține un cod de catalog, acesta se va indica în ofertă, cu trimiterea la pagina de descriere a produsului în Specificația tehnică F 4.1.***Dispozitivul medical oferat trebuie să fie ambalat și etichetat conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 702 din 11 iulie 2018. ****Se vor prezenta mostre – 2 bucăți ambulate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională), la solicitarea autorității contractante. Termenul de livrare: I tranșă – Februarie 2022.	
19	33600000-6	Spiritus aethylicus 96% 1000 ml	Flacon	130	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. 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 către beneficiar) al medicamentului va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial în cazul în care termenul total de valabilitate constituie 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial în cazul în care termenul total de	7 678.32

					valabilitate este mai mic de 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului). Termenul de livrare: I tranșă – Noiembrie 2022.	
Valoarea totală estimativă						10 661 870.13

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

1) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: nu se admit

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit; conform tranșelor solicitate pentru fiecare lot în parte, pe parcursul anului 2022;

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022

13. 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)

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

_____ - _____

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

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

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	Garanția pentru ofertă (F3.2)	Prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+
2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului	+
3	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin semnătura electronică a Participantului; În	+

		cazul depunerii ofertei exclusiv pentru lotul nr. 18 “Seringi pentru tuberculină” – ofertantul nu este obligat să prezinte licența de activitate farmaceutică.	
4	Specificația tehnică F4.1	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5	Specificația de preț F 4.2	Specificații de preț - confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	+
6	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii șielectronice aParticipantului.	+
7	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. 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	+
8	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.	+
9	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	+
10	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), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului..	+
11	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului..	+
12	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.	+

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și al procedurii negociate), după caz _____ -

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -
18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -
19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: *Evaluarea va fi efectuată per lot, la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor*
20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:
- Conform SIA “RSAP” MTender
21. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA “RSAP” MTender
22. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile
23. Locul deschiderii ofertelor: SIA “RSAP” MTender
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertele vor fi depuse prin SIA “RSAP” Mtender, care poate fi accesat de orice persoană fizică și juridică.
25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba de stat.
26. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____ - _____
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
27. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
28. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): _____ - _____
29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____ - _____
30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 30.07.2021

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 30.07.2021

32. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	+
sistemul de comenzi electronice	-
facturarea electronică	+
plățile electronice	+

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

(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: Ivan ANTOCI _____

L.Ș.