

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2024 (suplimentar nr. 3)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: **Licitatie deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): **Da**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2023/04/img_0001.pdf

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**

2. IDNO: **1016601000212**

3. Adresa: **MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2**

4. Numărul de telefon/fax: **068 99 84 26; 022-222-490; 068 99 84 29.**

5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **office@capcs.gov.md; https://capcs.md/**

6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **https://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/**

7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Autoritate centrală de achiziție responsabilă de achiziționarea bunurilor și serviciilor pentru necesitățile sistemului de sănătate**

8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (fără TVA) (MDL)
1	33600000-6	Aciclovirum 200 mg	Capsula/ Comprimat	2500	ATC J05AB01. Forma farmaceutica Capsule/ Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1606,50

2	33600000-6	Acidum thiocticum 30 mg/ml 20 ml	Fiola	700	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	13236,44
3	33600000-6	Acidum ursodeoxycholicum 300 mg	Capsula	5400	ATC A05AA02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	19749,96
4	33600000-6	Alteplasmum 50 mg+50 ml	Flacon	90	ATC B01AD02. Forma farmaceutica Pulbere+ solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	606033,05
5	33600000-6	Aluminii hydroxidum+ Magnesii hydroxidum 3.5 g+4 g/100 ml 250 ml	Flacon	30	ATC A02AD01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2184,94
6	33600000-6	Ambroxolum 30 mg	Capsula/ Comprimat	3000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	648,00
7	33600000-6	Aprotininum 100000 KUI/10 ml	Fiola	150	ATC B02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	9395,84
8	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 12.5 g+25 g/250 ml 12.5 g+25 g/250 ml	Flacon	170	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	7020,41
9	33600000-6	Bemiparinum 2500 UI/0.2 ml	Seringa preumpluta	1200	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutieinjectabila ser. preump.. Mod de administrare/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.	50321,40
10	33600000-6	Benzidaminum 0.15% 30 ml	Flacon	50	ATC A01AD02. Forma farmaceutica Spray bucofaring.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1348,38
11	33600000-6	Cefuroximum 750 mg	Flacon	1600	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb./susp. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	5520,00
12	33600000-6	Ciprofloxacinum+ Dexamethasonum 3 mg+ 1 mg/ml 10 ml	Flacon	30	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/auriculare, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1365,39
13	33600000-6	Citicolinum 1000 mg/4 ml	Fiola	400	ATC N06BX06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	4714,12
14	33600000-6	Clarithromycinum 500 mg, comprimate	Comprimat	1000	ATC J01FA09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3394,50
15	33600000-6	Dexamethasonum+ Tobramycinum 1 mg+3 mg/ml 5 ml	Flacon	20	ATC S01CA01. Forma farmaceutica picaturi oftalmice, suspensie. Mod de	273,27

					administrare extern. Unitatea de masura flacon.	
16	33600000-6	Diazepamum 10 mg/2 ml	Fiola	50	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	123,50
17	33600000-6	Diclofenacum 50 mg, supozitoare	Supozitor	200	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	504,00
18	33600000-6	Enoxaparini natrium 4000 UI anti-Xa/0.4 ml	Seringa preumpluta	2000	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutanat. Unitatea de masura seringa preumpluta.	89828,00
19	33600000-6	Ferrosi sulfas+Acidum ascorbinicum 320 mg+60mg	Comprimat	2000	ATC B03AE10. Forma farmaceuticaComprimate. Mod de administrare per os.Unitatea de masura comprimat.	2410,00
20	33600000-6	Glucosum 5% 200 ml-250 ml	Flacon	2000	ATC -, Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	9540,00
21	33600000-6	Heparini natrium 1000 UI/g	Gram	500	ATC C05BA03. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	800,00
22	33600000-6	Hepasol-Neo 8% 500 ml	Flacon	500	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	46360,95
23	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 10 ml	Flacon	10	ATC A10AD01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	1554,34
24	33600000-6	Insulinum humanum (act.rap) 100 UI/ml 10 ml	Flacon	50	ATC A10AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	5913,60
25	33600000-6	Iohexolum 350 mg I/ml 100 ml	Flacon	300	ATC V08AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	97371,00
26	33600000-6	Isosorbidi dinitras 0.1% 10 ml	Fiola	50	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	2036,07
27	33600000-6	Isosorbidi dinitras 10 mg	Comprimat	1000	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimate retard. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1220,00
28	33600000-6	Ketaminum 50 mg/ml 10 ml	Fiola/ Flacon	150	ATC N01AX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Fiola/Flacon.	3711,00

29	33600000-6	Ketoprofenum 100 mg/2 ml	Fiola	5000	ATC M01AE03. Forma farmaceutica Sol. inj./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	17222,00
30	33600000-6	Lercanidipinum 10 mg	Comprimat	560	ATC C08CA13. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	570,36
31	33600000-6	Lercanidipinum 20 mg	Comprimat	560	ATC C08CA13. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	922,94
32	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 10% 2 ml	Fiola	500	ATC C01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	794,00
33	33600000-6	Magnesii lactas+ Pyridoxinum 470 mg+5 mg	Draje/ Comprimat	8000	ATC A11JB. Forma farmaceutica Draje/Comprimat gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	17907,20
34	33600000-6	Mannitolum 20% 250 ml	Flacon	300	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2955,00
35	33600000-6	Meloxicamum 15 mg/1.5 ml	Fiola	2000	ATC M01AC06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	4629,60
36	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 5 ml	Fiola	500	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	549,90
37	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Kalii (Natrii) citras+Glucosum	Plic	2000	ATC A07CA. Forma farmaceutica Pulbere/sol.oral. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	15926,00
38	33600000-6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii hydrocarbonas (analog Trisol) 5 mg/1 mg/4 mg/ml 400 ml	Flacon	720	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	11171,23
39	33600000-6	Nebivololum 5 mg	Comprimat	400	ATC C07AB12. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	422,28
40	33600000-6	Nifuroxazidum 200 mg	Capsula	800	ATC A07AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	1161,20
41	33600000-6	Nifuroxazidum 200-220 mg/5 ml	Mililitru	1800	ATC A07AX03. Forma farmaceutica suspensieoral. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	461,88
42	33600000-6	Omeprazolum 20 mg	Capsula	5000	ATC A02BC01. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelete. Mod de	1596,50

					administrare per os. Unitatea de masura capsula.	
43	33600000-6	Oseltamivirum 75 mg	Capsula	1000	ATC J05AH02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	11413,50
44	33600000-6	Phenobarbitalum 100 mg	Comprimat	250	ATC N03AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	97,50
45	33600000-6	Phenobarbitalum 200 mg/ml 1 ml	Fiola	50	ATC N03AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	2830,83
46	33600000-6	Pipecuronii bromidum 4 mg+2 ml	Fiola	125	ATC M03AC06. Forma farmaceutica Pulbere+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	4576,25
47	33600000-6	Propofolum 10 mg/ml 20 ml	Flacon	200	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2288,00
48	33600000-6	Ramiprilum 10 mg	Comprimat	1200	ATC C09AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	722,28
49	33600000-6	Ramiprilum 5 mg	Comprimat	1200	ATC C09AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	533,28
50	33600000-6	Rosuvastatinum 10 mg	Comprimat	300	ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	205,56
51	33600000-6	Zopiclonum 7.5 mg	Comprimat	300	ATC N05CF01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	192,30
Total						1 087 334,24 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: **Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vînzătorului, pe parcursul anului 2024, conform următoarelor cerințe:**

	2024	Condiții de livrare (cu excepția medicamentelor enumerate mai sus) livrarea se va realiza în decurs de 2 luni din data plasării bonului de comandă-livrare) Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Aprilie	10%	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% conform graficului de livrare
	Mai		
	Iunie	10%	
	Iulie	10%	
	August		
	Septembrie	10%	
	Octombrie		
	Noiembrie	10%	
pînă la 15 Decembrie			
Condiții de livrare conform bonului de comandă-livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar (Plasarea primului bon de comandă-livrare poate fi realizată începînd cu data de 10.05.2024)	≤50%	

Note:

- În cazul în care Vînzătorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate conform condițiilor contractuale. În acest caz, în termen de 10 zile de la finalizarea termenului de livrare stabilit conform graficului de livrare (indicat în tabel), Beneficiarul se obligă să informeze CAPCS și Vînzătorul, prin intermediul unui demers oficial, în privința refuzului recepționării bunurilor nelivrate conform graficului de livrare, cu indicarea măsurilor care au fost întreprinse de către Beneficiar, astfel încît să nu fie afectată continuitatea activității sale;
- Pe parcursul anului, Beneficiarul poate plasa în adresa Vînzătorului mai multe bonuri de comandă- livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 50% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea ”conform bonului de comandă – livrare;
- În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ 10% conform tranșei de livrare și 50% conform bonului de comandă-livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Vînzătorul cu 60 de zile calendaristice înainte de

livrare. În cazul medicamentelor autorizate în Republica Moldova cu conținut de substanțe stupefiante/psihotrope/precursori, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Vânzătorul cu 90 de zile calendaristice înainte de livrare;

4. Livrarea bunurilor conform tranșelor de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Vânzător cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Vânzătorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;
5. În cazul Centrelor de sănătate, centrelor medicilor de familie, cabinetelor individuale ale medicilor de familie, centrelor stomatologice, centrelor de plasament și/sau reabilitare – în cazul în care valoarea totală a contractului, inclusiv TVA, nu depășește 10 mii lei moldovenești, livrarea se va realiza în 1 sau 2 tranșe. În cazul necesității livrării bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul în mod obligatoriu va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Vânzătorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În caz contrar, se va considera aprobarea tacită a livrării bunurilor într-o singură tranșă. Totodată, se va lua în calcul că în cazul aprobării tacite de livrare într-o singură tranșă, livrarea se realizează nu mai târziu de 31 mai 2024. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 31 mai 2024, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2024;
6. Vânzătorul va lua în considerare divizarea medicamentelor per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în tabelul de mai sus;
**Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.*

Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate în sistemul SIA RSAP

13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31 decembrie 2024.

14. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): Nu

(indicați da sau nu)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
I.		Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor eunumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice	

1.	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
2.	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 de zile)	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	<p>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:</p> <p>a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</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: <i>Beneficiarul plății:</i> CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i></p>	+
4.	Propunerea tehnică	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5.	Propunerea financiară	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
6.	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+

II.	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE		
7.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	<p>1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului - în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice;</p> <p>și</p> <p>2. Act/document de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului – în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului nu este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice;</p>	+
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
12.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) (copie) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica	+

		Moldova sau în țara în care este stabilit (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului). <i>Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.</i>	
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.04.2024 - 30.06.2024, va constitui: - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2024- 31.12.2024 va constitui: - nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate al preparatelor de insulină umană și analogilor de insulină la momentul livrării (cu respectare condițiilor speciale de păstrare) va constitui nu mai puțin de 13 luni.Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.	+
15.	Autorizație CPCD	Se prezintă în cazul depunerii ofertelor pentru loturile cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori (enumerare în Hotărârea Guvernului nr. 1088/2004) - se va prezenta copia autorizației CPCD, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
16.	Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	I.Pentru loturile nr. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 35, 36, 37, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51 se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). II. Pentru loturile nr. 8, 27, 34, 38 se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	+

III. Cerințe adiționale:

La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității.

Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare

([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.

*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.

IV. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta:

1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de “autorizat doar pentru export” (la momentul deschiderii ofertelor);

2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezenta cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines AgencyEMA) sau - în una din

		țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.	
17.	Nota 2	<p>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) vor coincide cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară).</p> <p>Scrisoarea de garanție bancară și garanția de bună execuție se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. (Anexa nr. 9 și nr. Anexa 10 conform Documentației standard din Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15 septembrie 2021).</p>	+
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
18.	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.	+
19.	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: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p>	+

17. Garanția pentru ofertă

1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:

a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;

sau

b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA "RSAP", la sediul CAPCS;

2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare:

Beneficiarul plății: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

Denumirea Băncii: **Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat**

Codul fiscal: **1016601000212**

IBAN: **MD23TRPCCC518430B01859AA**

cu nota "Pentru garanția pentru ofertă în cadrul procedurii de achiziție publică nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)", confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;

Cuantumul garanției pentru ofertă – 2% din valoarea ofertei fără TVA.

18. Garanția de bună execuție a contractului

1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;

2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:

Beneficiarul plății: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

Denumirea Băncii: **Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat**

Codul fiscal: **1016601000212**

IBAN: **MD23TRPCCC518430B01859AA**

cu nota "Pentru garanția de bună execuție în cadrul procedurii de achiziție publică nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)"

Cuantumul garanției de bună execuție – 5% din valoarea cu TVA a contractului adjudecat.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -

21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -

22. Ofertele se prezintă în valuta: **MDL (Lei Moldovenești)**

23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor;**

24. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor: -

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
-		-
-		-

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA “RSAP”

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

SIA “RSAP”

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: **90 zile**

28. Locul deschiderii ofertelor: **SIA “RSAP”**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba română**

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

33. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): -

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

35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **07.03.2024**

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **07.03.2024**

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

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	+
Sistemul de comenzi electronice	+
Facturarea electronică	+
Plățile electronice	+

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

(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG