

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul
2023”

(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/2022/03/Plan-de-achizitii-publice-CAPCS_2022.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: 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 lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată
1	33600000-6	Acidum ibandronicum 6 mg/6 ml	Bucată	2550	ATC M05BA06. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	3868020,58

2	33600000-6	Acidum mycophenolicum 360 mg	Bucată	30	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	612,94
3	33600000-6	Acidum zoledronicum 4 mg/5 ml sau 4 mg	Bucată	1520	ATC M05BA08. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	190160,76
4	33600000-6	Amphotericinum B 100 mg/ml	Bucată	12000	ATC J02AA01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	302564,01
5	33600000-6	Amphotericinum B 50 mg	Bucată	200	ATC J02AA01. Forma farmaceutica Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	21035,65
6	33600000-6	Anastrozolum 1 mg	Bucată	420000	ATC L02BG03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	351869,13
7	33600000-6	Asparaginasum 10000 UI	Bucată	450	ATC L01XX02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	814704,83
8	33600000-6	Azathioprinum 50 mg	Bucată	370	ATC L04AX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1796,57
9	33600000-6	Basiliximabum 20 mg	Bucată	20	ATC A04AC02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	221035,86
10	33600000-6	Bendamustinum 100 mg	Bucată	900	ATC L01AA09. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1165976,29
11	33600000-6	Bevacizumabum 100 mg/4 ml	Bucată	93	ATC L01XC07. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	176222,71
12	33600000-6	Bevacizumabum 400 mg/16 ml	Bucată	1200	ATC L01XC07. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	4747305,76
13	33600000-6	Bicalutamidum 150 mg	Bucată	33000	ATC L02BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	253359,06
14	33600000-6	Bicalutamidum 50 mg	Bucată	54000	ATC L02BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	177209,45

15	33600000-6	Bleomycinum 15 UI	Bucată	1200	ATC L01DC01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	375379,15
16	33600000-6	Bortezomibum 3.5 mg	Bucată	770	ATC L01XX32. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	5509129,74
17	33600000-6	Calcii folinas 15 mg	Bucată	1000	ATC V03AF03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4047,26
18	33600000-6	Calcii folinas 30 mg/3 ml	Bucată	12000	ATC V03AF03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	303423,38
19	33600000-6	Capecitabinum 500 mg	Bucată	552000	ATC L01BC06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6209962,69
20	33600000-6	Carboplatinum 150 mg/15 ml	Bucată	13000	ATC L01XA02. Forma farmaceutica Sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	4238685,87
21	33600000-6	Chlorambucilum 2 mg	Bucată	25200	ATC L01AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	178994,30
22	33600000-6	Cisplatinum 50 mg/50 ml	Bucată	11000	ATC L01XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau Sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1749138,80
23	33600000-6	Cladribinum 1 mg/ml 10 ml	Bucată	15	ATC L04AA40. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	50590,80
24	33600000-6	Cyclophosphamidum 200 mg	Bucată	42600	ATC L01AA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	678877,95
25	33600000-6	Cyclosporinum 25 mg	Bucată	50	ATC L04AD01. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	235,55
26	33600000-6	Cyclosporinum 50 mg	Bucată	15300	ATC L04AD01. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	134682,83
27	33600000-6	Cyproteronum 50 mg	Bucată	130000	ATC G03HA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	883396,31
28	33600000-6	Cytarabinum 100 mg/5 ml	Bucată	2800	ATC L01BC01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura flacon.	94152,22
29	33600000-6	Cytarabinum 1000 mg/10-20 ml	Bucată	320	ATC L01BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura flacon.	52947,28
30	33600000-6	Dacarbazinum 200 mg	Bucată	3000	ATC L01AX04. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	358675,28
31	33600000-6	Dactinomycinum 0,5 mg/ml 1ml	Bucată	70	ATC L01DA01. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	13462,82

32	33600000-6	Decitabinum 50 mg	Bucată	300	ATC L01BC08. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2607787,10
33	33600000-6	Deflazacortum 22,75 mg / ml	Bucată	390	ATC H02AB13. Forma farmaceutica picaturi orale, suspensie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	9434,03
34	33600000-6	Deflazacortum 30 mg	Bucată	1360	ATC H02AB13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	38293,27
35	33600000-6	Deflazacortum 6 mg	Bucată	900	ATC H02AB13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8539,93
36	33600000-6	Dexpanthenol + Chlorhexidinum bigluconat/Dexpanthenolum + Chlorhexidinum dihydrochloridum 50-52.5 mg+5-8.02 mg/g 30 g	Bucată	25	ATC D08AC52. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	2298,24
37	33600000-6	Docetaxelum 20 mg/ml 1 ml	Bucată	1000	ATC L01CD02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	131617,03
38	33600000-6	Docetaxelum 80 mg/flacon	Bucată	2500	ATC L01CD02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	329042,56
39	33600000-6	Doxorubicini hydrochloridum 10 mg	Bucată	42000	ATC L01DB01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	771052,36
40	33600000-6	Doxorubicini hydrochloridum 50 mg	Bucată	2030	ATC L01DB01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	187140,99
41	33600000-6	Doxorubicinum 2 mg/ml 10 ml	Bucată	110	ATC L01DB01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	849954,65
42	33600000-6	Epirubicinum 10 mg	Bucată	11030	ATC L01DB03. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	623098,61
43	33600000-6	Erlotinibum hydrochloridum 150 mg	Bucată	8100	ATC L01XE03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	7879821,45
44	33600000-6	Etoposidum 100 mg/5 ml	Bucată	9000	ATC L01CB01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	296462,09
45	33600000-6	Filgrastimum 300 mcg/0.5 ml	Bucată	3020	ATC L03AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringă preumpluta.	889167,47
46	33600000-6	Fludarabinum 50 mg - 10 ml	Bucată	200	ATC L01BB05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	242835,84
47	33600000-6	Fluorouracilum 5% 5 ml	Bucată	42780	ATC L01BC02. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	662748,92
48	33600000-6	Gemcitabinum 1000 mg	Bucată	5200	ATC L01BC05. Forma farmaceutica Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1251178,21
49	33600000-6	Hydroxycarbamidum/Hydroxycarbamide 500 mg	Bucată	300000	ATC L01XX05. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	364253,76
50	33600000-6	Ibrutinibum 140 mg	Bucată	5850	ATC L01XE27. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	8118330,57
51	33600000-6	Idarubicinum 5 mg	Bucată	80	ATC L01DB06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	249149,57

52	33600000-6	Ifosfamidum 1000 mg	Bucată	3500	ATC L01AA06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	336123,48
53	33600000-6	Ifosfamidum 500 mg	Bucată	100	ATC L01AA06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	7436,85
54	33600000-6	Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml	Bucată	100	ATC J06BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2912087,39
55	33600000-6	Interferonum alfa-2a 3 MUI/0.5 ML	Bucată	10000	ATC L03AB04. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.	1565616,62
56	33600000-6	Irinotecanum 100 mg/5 ml	Bucată	4000	ATC L01XX19. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2787755,44
57	33600000-6	Lamivudinum 100 mg	Bucată	100	ATC J05AF05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1111,78
58	33600000-6	Leuprorelinum 3.75 mg	Bucată	600	ATC L02AE02. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta/flacon.	644729,16
59	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum + Chlorhexidini hydrochloridum 20 mg/0,5 mg/g 12,5 g	Bucată	4760	ATC N01BB52. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	128979,55
60	33600000-6	Lomustinum 40 mg	Bucată	1600	ATC L01AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	73239,29
61	33600000-6	Mercaptopurinum 50 mg	Bucată	20000	ATC L01BB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	95191,65
62	33600000-6	Mesnum 400mg/4ml	Bucată	10500	ATC V03AF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	206149,42
63	33600000-6	Methotrexatum 500 mg/5 ml	Bucată	1000	ATC L01BA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	111250,63
64	33600000-6	Methoxy polyethylene glycol-epoetin beta 50 mcg/0.3 ml	Bucată	50	ATC B03XA03. Forma farmaceutica Sol. inj. in seringă preumpluta. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringă preumpluta.	85459,01
65	33600000-6	Mitomycinum 20 mg	Bucată	120	ATC L01DC03. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	73357,06
66	33600000-6	Mitoxantronum 20 mg/10 ml	Bucată	120	ATC L01DB07. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	170389,81
67	33600000-6	Mycophenolate mofetil 500 mg	Bucată	100	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2446,91
68	33600000-6	Ondansetronum 8 mg	Bucată	42000	ATC A04AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	214842,26
69	33600000-6	Oxaliplatinum 100 mg	Bucată	6000	ATC L01XA03. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1102925,98
70	33600000-6	Paclitaxelum 100 mg/16.7 ml	Bucată	500	ATC L01CD01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	147219,23

71	33600000-6	Paclitaxelum 260 mg/43.34 ml	Bucată	5600	ATC L01CD01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20013543,75
72	33600000-6	Paclitaxelum 6 mg/ml 5 ml	Bucată	500	ATC L01CD01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	189001,61
73	33600000-6	Pegaspargase 750UI/ml 5ml	Bucată	20	ATC L01XX24. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	221472,13
74	33600000-6	Pertuzumabum 30 mg/ml 14 ml	Bucată	350	ATC L01XC13. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	12708024,78
75	33600000-6	Prednisolonum 0.5% 10 g	Bucată	110	ATC D07AA03. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	1218,09
76	33600000-6	Procarbazineum 50 mg	Bucată	5000	ATC L01XB01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	74368,48
77	33600000-6	Rituximabum 100 mg/10 ml	Bucată	3000	ATC L01XC02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1722436,64
78	33600000-6	Rituximabum 500 mg/50 ml	Bucată	1510	ATC L01XC02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	3756825,69
79	33600000-6	Sirolimus 1 mg/ml	Bucată	300	ATC L04AA10. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	214724,22
80	33600000-6	Sorafenibum 200 mg	Bucată	43600	ATC L01XE05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	583643,80
81	33600000-6	Tacrolimus 0.5 mg	Bucată	700	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	5134,26
82	33600000-6	Tacrolimus 1 mg	Bucată	1500	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	23239,56
83	33600000-6	Tacrolimus 5 mg	Bucată	200	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	14647,14
84	33600000-6	Tamoxifenum 20 mg	Bucată	300000	ATC L02BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	364253,76
85	33600000-6	Tegafurum 400 mg	Bucată	12000	ATC L01BC03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	183929,26
86	33600000-6	Temozolomidum 100 mg	Bucată	800	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	116910,89
87	33600000-6	Temozolomidum 20 mg	Bucată	400	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	26648,81
88	33600000-6	Temozolomidum 250 mg	Bucată	1200	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	232614,88
89	33600000-6	Temozolomidum 5 mg	Bucată	400	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	12880,01
90	33600000-6	Thalidomidum 100 mg	Bucată	10500	ATC L04AX02. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	78086,90
91	33600000-6	Tioguaninum 40 mg	Bucată	1000	ATC L01BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	48922,43

92	33600000-6	Topotecanum 4 mg sau 4 mg/4 ml	Bucată	600	ATC L01XX17. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	241172,68
93	33600000-6	Trastuzumabum 150 mg	Bucată	12500	ATC L01XC03. Forma farmaceutica pulb./conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	19983325,25
94	33600000-6	Trastuzumabum 600 mg/5 ml	Bucată	200	ATC L01XC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura flacon.	5548147,24
95	33600000-6	Tretioninum 10 mg	Bucată	10500	ATC L01XX14. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	263446,19
96	33600000-6	Valganciclovirum 450 mg	Bucată	400	ATC J05AB14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	106170,39
97	33600000-6	Vemurafenib 240 mg	Bucată	42112	ATC L01XE15. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	23587597,30
98	33600000-6	Vinblastinum 10 mg	Bucată	1200	ATC L01CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	99951,23
99	33600000-6	Vincristinum 1 mg/1 ml	Bucată	4200	ATC L01CA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	74963,42
100	33600000-6	Vinorelbinum 50 mg/5 ml	Bucată	1500	ATC L01CA04. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	704927,65
101	33600000-6	Voriconazolum 200 mg	Bucată	470	ATC J02AC03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	91199,22
					Total:	160599601,70

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 Vânzătorului, pe parcursul anului 2023, la fiecare 2 luni, în proporție de 10% per lot din cantitatea totală contractată (I tranșă: pînă la 28 februarie 2023, II tranșă: pînă la 30 aprilie 2023, III tranșă: pînă la 30 iunie 2023, IV tranșă: pînă la 31 august 2023, V tranșă: pînă la 31 octombrie 2023, VI tranșă: pînă la 31 decembrie 2023) și la solicitarea Beneficiarului, în termen de 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare, reieșind din cantitatea restantă de 40% din cantitatea totală contractată.**

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

13. Termenul de valabilitate a contractului: **pînă 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**

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	<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: 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> <p>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</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	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; sau 2. Act/document de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului – în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului nu este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice;	+
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+

12.	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 termenul de valabilitate restant (la momentul livrării medicamentelor)	.*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).	+
15.	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.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i>	+

		<p style="text-align: center;"><i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i> <i>cu nota "Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)"</i></p>	
17	Notă:	<p>Se acceptă doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) pentru următoarele loturi: nr. 1, 3, 6, 7, 8, 10, 11, 12, 14, 16, 19, 20, 22, 24, 25, 26, 27, 28, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 41, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 56, 59, 61, 64, 66, 67, 68, 69, 70, 72, 74, 77, 78, 84, 85, 92, 93, 94, 96, 97, 100.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) pentru următoarele loturi: nr. 2, 4, 5, 9, 13, 15, 17, 18, 21, 23, 29, 30, 31, 32, 39, 40, 42, 51, 52, 53, 54, 55, 57, 58, 60, 62, 63, 65, 71, 73, 75, 76, 79, 80, 81, 82, 83, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 95, 98, 99, 101.</p> <p>*În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se 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 (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică 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);</p> <p>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.</p>	+
17.	Notă	<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) 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.</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)	
18.	Notă	Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor în Republica Moldova acesta nu poate fi oferat ca medicament neautorizat în Republica Moldova.	+

3. Garanția pentru ofertă

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

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

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

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

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

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

Codul fiscal: **1016601000212**

IBAN: **MD23TRPCCC518430B01859AA**

cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;

Cuantumul garanției pentru ofertă – 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 la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)”

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 Moldovenesti)**
9. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **Evaluarea va fi efectuată per lot la pretul 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	Pondere%
-		-
-		-

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 cînd 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:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

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

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: 07.07.2022

22. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 07.07.2022

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):**Da**

(se specifică da sau nu)

25. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG