

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea produselor necesare tratamentului nutritiv al pacienților cu Fenilcetonurie și bolilor aliate în scopul realizării
Programului Național „Combaterea maladiilor rare” pentru anul 2026”

(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/2025/08/4329_250811033704_001.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.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

1	15800000-6	Biscuiți cu gust de fructe conținut redus de proteină.	kg	500	Forma de prezentare: Biscuiți. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație din partea ofertantului prin care se garantează că termenul de valabilitate restant al produselor la momentul livrării va constitui cel puțin 80% din cel inițial, dar nu mai puțin de 9 luni. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produse alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 50 % Aprilie 2026, II tranșă: 50% Octombrie 2026.	176733,52
---	------------	--	----	-----	---	-----------

2	15800000-6	Biscuiți cu gust neutru sau caramelă conținut redus de proteină.	kg	500	Forma de prezentare: Biscuiți. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație din partea ofertantului prin care se garantează că termenul de valabilitate restant al produselor la momentul livrării va constitui cel puțin 80% din cel inițial, dar nu mai puțin de 9 luni. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 50 % Aprilie 2026, II tranșă: 50% Octombrie 2026.	146899,51
---	------------	--	----	-----	--	-----------

3	15800000-6	Cake-uri cu gusturi diferite conținut redus de proteină.	kg	900	Forma de prezentare: cake. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg . Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație din partea ofertantului prin care se garantează că termenul de valabilitate restant al produselor la momentul livrării va constitui cel puțin 80% din cel inițial, dar nu mai puțin de 7 luni. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 50 % Aprilie 2026, II tranșă: 50% Octombrie 2026.	268022,78
---	------------	---	----	-----	--	-----------

4	15800000-6	Cereale procesate, pentru micul dejun, cu conținut redus de proteină, forma: fulgi, inelușe, pătrate, perne umplute etc, fără a fi măcinate, sparte sau fărâmițate, cu gust de ciocolată.	kg	810	Forma de prezentare: Cereale cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	322945,48
---	------------	---	----	-----	---	-----------

5	15800000-6	Făină cu conținut redus de proteină	kg	2500	Forma de prezentare: Pulbere, făină cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație din partea ofertantului prin care se garantează că termenul de valabilitate restant al produselor la momentul livrării va constitui cel puțin 80% din cel inițial, dar nu mai puțin 9 luni. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produse alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 50 % Aprilie 2026, II tranșă: 50% Octombrie 2026.	284782,34
---	------------	-------------------------------------	----	------	---	-----------

6	15800000-6	Griș cu continut redus de proteina, forma: semoule.	kg	450	Forma de prezentare: Gris, produs cu conținut redus de proteina. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	64 076,48
---	------------	--	----	-----	--	-----------

7	15800000-6	Înlocuitor de ou, cu conținut redus de proteină.	kg	250	Forma de prezentare: Înlocuitor de ou. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	60 618,39
---	------------	--	----	-----	---	-----------

8	15800000-6	Lapte praf cu conținut redus de proteină	litru	1836	Forma farmaceutica Pulbere, lapte praf. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: litru. Forma de prezentare: Pulbere, lapte praf. Se admit produse ambalate în Borcane/cutii cu masa cuprinsă în diapazonul: 0,3 kg - 0,5 kg. Unitatea de măsură: litru gata de utilizare (dizolvat) Notă: evaluarea va fi efectuată per 1 ml de produs, gata pentru administrare. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14, 15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	56 021,16
---	------------	--	-------	------	---	-----------

9	15800000-6	Lapte praf cu conținut redus de proteină, pentru copii de la 1 an	litru	612	Forma de prezentare: Pulbere, lapte praf. Se admit produse ambalate în Borcane/cutii cu masa cuprinsă în diapazonul: 0,3 kg - 0,5 kg. Unitatea de măsură: litru gata de utilizare (dizolvat) Notă: evaluarea va fi efectuată per 1 ml de produs, gata pentru administrare. Produsul să fie administrat la copii de la 1 an Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu subpunct. 13, 14, 15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	42248,25
---	------------	---	-------	-----	---	----------

10	15800000-6	Substituent de Orez cu conținut redus de proteină	kg	1100	Forma de prezentare: substituent de orez cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură: kg Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16, din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	123686,00
----	------------	---	----	------	--	-----------

11	15800000-6	Paste cu conținut redus de proteina, forma: fusilli/spirals	kg	550	Forma de prezentare: Paste cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsura: kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16, din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	63 770,69
----	------------	---	----	-----	---	-----------

12	15800000-6	Paste cu continut redus de proteina, forma: anellini/short spaghetti /stelline	kg	550	Forma de prezentare: Paste cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsura: kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16, din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	60 733,94
----	------------	--	----	-----	---	-----------

13	15800000-6	Paste cu continut redus de proteina, forma: ditali/cornetti	kg	550	Forma de prezentare: Paste cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsura: kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	57 537,43
----	------------	---	----	-----	--	-----------

14	15800000-6	Paste cu continut redus de proteina, forma: penne/macaroni	kg	550	Forma de prezentare: Paste cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsura: kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	54 340,84
----	------------	--	----	-----	--	-----------

15	15800000-6	Paste cu continut redus de proteina, forma: spaghetti	kg	550	Forma de prezentare: Paste cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsura: kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	60 733,94
----	------------	---	----	-----	--	-----------

16	15800000-6	Paste cu conținut redus de proteina, forma: tagliatelle/fettuccine/rigatoni/flat noodles	kg	550	Forma de prezentare: Paste cu conținut redus de proteină. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare per os. Unitatea de măsura: kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produse alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. Tranșe de livrare: I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	111 432,06
----	------------	--	----	-----	--	------------

17	15800000-6	Substituent de proteina (mix de aminoacizi) lipsit de Fenilalanina (Phe) cu degradare lenta in microtablete pentru tratamentul dietetic al adultilor cu PKU, conținut de proteină 70 -75 g/100 g.	kg	288	Forma de prezentare: Microtablete, Substituent de proteină (mix de aminoacizi). Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsura kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător, în care se regăsește compoziția aminoacidică a produsului ofertat, conținutul de proteină și compoziția în aminoacizi a unui (1) gram de proteină – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. I tranșă: Aprilie 2026.	1098439,36
----	------------	---	----	-----	---	------------

18	15800000-6	Substituent proteic lipsit de Fenilalanină (Phe) pentru copii cu PKU <1 an (6-12 luni) cu conținut de proteină 40 - 50 g/100 g.	kg	9	Forma de prezentare: Pulbere, substituent proteic. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsura kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător, în care se regăsește compoziția aminoacidică a produsului oferat, conținutul de proteină și compoziția în aminoacizi a unui (1) gram de proteină – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferate au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferate (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. I tranșă: 100 % Aprile 2026.	29698,94
----	------------	---	----	---	---	----------

19	15800000-6	Substituent proteic lipsit de Fenilalanina (Phe) pentru copii cu PKU <1 an cu conținut de proteină 10-15 g/100 g.	kg	48	Forma de prezentare: Pulbere, substituent proteic. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsura kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător, în care se regăsește compoziția aminoacidică a produsului oferat, conținutul de proteină și compoziția în aminoacizi a unui (1) gram de proteină – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferate au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferate (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	31699,92
----	------------	---	----	----	--	----------

20	15800000-6	Substituent proteic lipsit de Fenilalanină (Phe) pentru copii cu PKU >1 an (1-8 ani), cu conținut de proteină 60 -70g/100 g.	kg	400	Forma de prezentare: Pulbere, substituent proteic. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsura kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător, în care se regăsește compoziția aminoacidică a produsului oferat, conținutul de proteină și compoziția în aminoacizi a unui (1) gram de proteină – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferate au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferate (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	440796,09
----	------------	--	----	-----	--	-----------

21	15800000-6	Substituent proteic lipsit de Fenilalanină pentru copii > 8 ani, adulți și mame cu PKU conținut de proteină 65 -70 g/100 g.	kg	600	Forma de prezentare: Pulbere, substituent proteic. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsura kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător, în care se regăsește compoziția aminoacidică a produsului ofertat, conținutul de proteină și compoziția în aminoacizi a unui (1) gram de proteină – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	775056,96
----	------------	---	----	-----	---	-----------

22	15800000-6	Substituent proteic lipsit de Isoleucină, Metionină, Treonină și Valină pentru pacienți cu MMA/PA > 1 an conținut de proteină 60-80 g/100 g.	kg	75	Forma de prezentare: Pulbere, substituent proteic. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: ≤ 1 kg. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsura kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător, în care se regăsește compoziția aminoacidică a produsului ofertat, conținutul de proteină și compoziția în aminoacizi a unui (1) gram de proteină – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferite au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferite (produse alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	156699,44
----	------------	--	----	----	---	-----------

23	15800000-6	Substituent de proteina bazat pe GMP (cu continut de Phe $\leq$ 1 mg la 1 gEP) pentru tratamentul dietetic al pacienților cu PKU > 8 ani	kg	200	Forma de prezentare: Pulbere, substituent proteic, bazat ăe GMP. Se admit produse în ambalaj original de la producător, cu masa cuprinsă: $\leq$ 1 kg. Mod de administrare: per os. Unitatea de măsura kg. Ofertanții vor prezenta următoarele documente: * Catalogul produsului/broșură/pliant/specificația produsului – eliberat de producător, în care se regăsește compoziția aminoacidică a produsului ofertat, conținutul de proteină și compoziția în aminoacizi a unui (1) gram de proteină – copie – confirmat prin semnătura electronică a Participantului). ** Documente confirmative- emise de producător sau de către autoritatea competentă din țara de origine, care să ateste că produsele oferate au statut de produse alimentare cu destinație medicală specială. *** Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate a produsului minim 1 an la momentul livrării. **** Documentele solicitate în conformitate cu pct.16, subpunct. 13, 14,15, 16 din anunțul de participare. La momentul livrării, ofertantul va prezenta instituției beneficiare: * Certificatul de calitate al lotului de produs, eliberat de către producător (în cazul în care produsele alimentare cu destinație medicală specială sunt de import poate fi prezentat Certificat de calitate emis de importator în baza documentelor ce confirmă calitatea și siguranța alimentelor eliberate de producător/autoritatea competentă din țara de origine). ** Copia rapoartelor de încercări de laborator în baza cărora a fost emis certificatul de calitate. *** Înainte de introducerea pe piață și distribuire, produsele oferate (produsele alimentare destinate unor scopuri medicale speciale) vor fi supuse autorizării sanitare în conformitate cu prevederile art.14 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor. I tranșă: 100 % Aprilie 2026.	819732,30
					Total:	5 306 705,84 Lei MDL

9. În cazul procedurilor de preselectie se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora: **Nu se aplică**

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

1) **Pentru toate loturile;**

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **Nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Vânzătorului, conform tranșelor de livrare pentru fiecare lot în parte.**

Locul livrării bunurilor – IMSP Institutul Mamei și Copilului

13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31 decembrie 2026

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):

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		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 (90 de zile)	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin: a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS; 2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA	+

		<i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă aferentă procedurii de achiziție publică nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	
4.	Propunerea tehnică	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5.	Propunerea financiară	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
6.	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
II.	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE		
7.	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;	+
8.	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;	+

9.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
10.	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;	+
11.	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) 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.” 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.	+
12.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
13.	Act permisiv în domeniul siguranței alimentelor privind activitatea de import, transport, depozitare, distribuție și introducere pe piață a produselor alimentare	Act permisiv în domeniul siguranței alimentelor privind activitatea de import, transport, depozitare, distribuție și introducere pe piață a produselor alimentare (se va prezenta Certificatul de înregistrare în domeniul siguranței alimentelor sau după caz, autorizație sanitară-veterinară de funcționare emisă de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor);	+
14.	Act permisiv în domeniul siguranței alimentelor privind producerea primară a produselor oferate	Act permisiv în domeniul siguranței alimentelor privind producerea primară a produselor oferate (produse alimentare cu destinație medicală specială), și, după caz altor activități aferente lațului alimentar: a) în cazul operatorilor economici producători autohtoni se va prezenta Certificatul de înregistrare în domeniul siguranței alimentelor sau după caz, autorizație sanitară-veterinară de funcționare emisă de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (ANSA);	+
15.	Declarație de la ofertant	Declarație din partea ofertantului care garantează că la livrare se vor respecta regulile de ambalare și etichetare în conformitate prevederilor din Secțiunea a 5-a. Cerințe speciale de etichetare produselor alimentare dietetice cu destinație medicală specială a Hotărârii Ministerului Sănătății nr. 01-04 din 31.05.2004 cu privire la aprobarea și implementarea Normelor sanitare privind etichetarea nutrițională, etichetarea produselor alimentare cu destinație dietetică specială, etichetarea produselor genetic modificate sau provenite din	+

		organisme genetic modificate.	
16.	Declarație de la ofertant	cu privire la prezentarea mostrelor în termen de până la 10 zile de la solicitare, ambalate și etichetate (se acceptă inscripția pe ambalaj în una din limbile de circulație internațională) cu specificare obligatorie a modelului articolului, producătorului și țării de origine pe ambalajul original al mostrei (declarația se va prezenta în original- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice de către administratorul companiei indicat în Extrasul Registrului de Stat al persoanelor juridice sau de către persoana împuternicită atât și în cazul delegării sau împuternicirii persoanei, la ofertă se anexează actul/documentul de împuternicire. *Mostrele vor fi prezentate (în ambalaj original de la producător) într-o cutie pe care se va indica denumirea operatorului economic și numărul procedurii de achiziție publică. **Se va prezenta scrisoare de însoțire /act de predare – primire (2 exemplare) care va conține următoarele informații: - lista mostrelor incluse în cutie; - numărul lotului (conform anunțului de participare din cadrul procedurii de achiziție publică) pentru care au fost prezentate mostrele. Totodată, pe suprafața fiecărei mostre prezentate va fi atașat/lipit un sticker pe care va fi indicat expres numărul lotului (conform anunțului de participare din cadrul procedurii de achiziție publică) pentru care a fost prezentată mostra respectivă. Mostrele vor fi ambalate și etichetate conform prevederilor din Secțiunea a 5-a. Cerințe speciale de etichetare produselor alimentare dietetice cu destinație medicală specială a Hotărârii Ministerului Sănătății nr. 01-04 din 31.05.2004 cu privire la aprobarea și implementarea Normelor sanitare privind etichetarea nutrițională, etichetarea produselor alimentare cu destinație dietetică specială, etichetarea produselor genetic modificate sau provenite din organisme genetic modificate. Notă 1: În cazul în care operatorul economic este în imposibilitate de a prezenta mostrele produselor, se va accepta prezentarea machetei ambalajului. Notă 2: Mostrele/machetele ambalajelor prezentate după termenul limită nu vor fi acceptate sau neprezentarea lor va constitui temei de respingere a ofertelor.	+
17.	Notă	Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. 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. 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)	+
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:		

18.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectiv 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)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i> <i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție aferentă procedurii de achiziție publică nr. (se va indica numărul procedurii)”</i> <i>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027.</i>	+

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 Finantelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

cu nota “Pentru garanția pentru ofertă aferentă 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.

Notă:

Autoritatea contractantă va reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

18. Garanția de bună execuție a contractului

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

Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

cu nota “Pentru garanția de bună execuție aferentă procedurii de achiziție publică nr. (se va indica numărul procedurii)”

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

Notă:

Nu se admite prezentarea oricărui alt formular, decât cel aprobat conform anexei nr. 10 din Documentația Standard inclusă în anexa nr. 1 la Ordinul Ministerului Finantelor nr. 115 din 15.09.2021.

Garanția de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

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

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): **licitație electronică, 3 runde, pasul minim conform SIA RSAP.**

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:

Pentru loturile: nr. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

Pentru loturile: nr.17, 18, 19, 20, 21, 22, 23 evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor, per gram de proteină.

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 romana**

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: 20.08.2025

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 20.08.2025

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

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

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): Da
(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG