

## ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul  
2027”

(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.gov.md/storage/documents/16d0Ch2t1m4ID1ksEfAQ6JcEj52TM2cFRyIf3eU0.pdf>

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2**
4. Numărul de telefon/fax: **068 99 84 26; 022-222-490; 068 99 84 29.**
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **[office@capcs.gov.md](mailto:office@capcs.gov.md); <https://capcs.gov.md/>**
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **<https://capcs.gov.md/achizitii-de-medicamente-alte-bunuri-si-servicii-2027>**
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	Flacon	1930	ATC M05BA06. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2224421,50

2	33600000-6	Acidum zoledronicum 4 mg/5 ml sau 4 mg/fiola	Fiola	3230	ATC M05BA08. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	301259,52
3	33600000-6	Asparaginasum 10000 UI	Flacon	230	ATC L01XX02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	112526,45
4	33600000-6	Azacitidinum 100 mg	Flacon	2520	ATC L01BC07. Forma farmaceutica Pulb./susp. inj.. Mod de administrare subcutanat. Unitatea de masura flacon.	1398600,00
5	33600000-6	Basiliximabum 20 mg	Flacon	55	ATC L04AC02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	664731,94
6	33600000-6	Bendamustinum 100 mg/flacon	Flacon	480	ATC L01AA09. Forma farmaceutica Pulb./conc. pentru sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	196349,38
7	33600000-6	Bevacizumabum 100 mg/4 ml	Flacon	527	ATC L01FG01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	455328,00
8	33600000-6	Bevacizumabum 400 mg/16 ml	Flacon	4215	ATC L01FG01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	5458425,00
9	33600000-6	Bleomycinum 15 000 UI	Flacon	720	ATC L01DC01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	88285,90
10	33600000-6	Bortezomibum 3.5 mg/flacon	Flacon	2400	ATC L01XG01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.. Mod de administrare i/v sau s/cutanat. Unitatea de masura flacon. În cazul în care operatorul economic va oferta pulbere pentru sol. inj. - va furniza cu titlu gratuit solventul în raport de 1:1 (1 flacon pulbere-1 flacon/fiolă solvent), în cazul în care solventul nu este prevăzut reieșind din Certificatul de Înregistrare al Medicamentului contractat. Notă: Solvent pentru diluare - Sol. Clorură de sodiu 0,9% - 5 ml. Denumirea solventului urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat. Solventul trebuie să fie autorizat în nomenclatorul de stat al Republicii Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	544407,36
11	33600000-6	Calcii folinas 30 mg/3 ml	Fiola	12000	ATC V03AF03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	82724,40

12	33600000-6	Capecitabinum 500 mg	Comprimat	780000	ATC L01BC06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3294994,44
13	33600000-6	Carboplatinum 150 mg/15 ml	Flacon	8000	ATC L01XA02. Forma farmaceutica Sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1252400,00
14	33600000-6	Chlorambucilum 2 mg	Comprimat	3240	ATC L01AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	21578,40
15	33600000-6	Cisplatinum 50 mg/50 ml	Flacon	3000	ATC L01XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau Sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	273059,70
16	33600000-6	Cyclophosphamidum 200 mg/flacon	Flacon	25700	ATC L01AA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	254430,00
17	33600000-6	Cytarabinum 100 mg/5 ml sau 100 mg/flacon	Flacon	3600	ATC L01BC01. Forma farmaceutica Sol. inj./perf. sau Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura flacon.	223581,00
18	33600000-6	Cytarabinum 1000 mg/10-20 ml	Flacon	260	ATC L01BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura flacon.	39618,78
19	33600000-6	Dacarbazinum 200 mg/flacon	Flacon	2600	ATC L01AX04. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	130397,54
20	33600000-6	Decitabinum 50 mg/flacon	Flacon	270	ATC L01BC08. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	70823,80
21	33600000-6	Deflazacortum 6 mg	Comprimat	100	ATC H02AB13. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	761,00
22	33600000-6	Docetaxelum 20 mg/ml 1 ml	Flacon	1200	ATC L01CD02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	102792,00
23	33600000-6	Docetaxelum 80 mg/flacon	Flacon	2600	ATC L01CD02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	479801,59
24	33600000-6	Doxorubicinum 2 mg/ml 10 ml	Flacon	120	ATC L01DB01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	862512,99

25	33600000-6	Doxorubicinum/Doxorubicini hydrochloridum 10 mg/flacon	Flacon	30000	ATC L01DB01. Forma farmaceutica pulb./sol. inj. sau conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1384319,44
26	33600000-6	Doxorubicinum/Doxorubicini hydrochloridum 50 mg/flacon	Flacon	4360	ATC L01DB01. Forma farmaceutica pulb./sol. inj. sau conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	774757,87
27	33600000-6	Epirubicinum 10 mg/flacon	Flacon	7200	ATC L01DB03. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1008079,20
28	33600000-6	Erlotinibum hydrochloridum 150 mg	Comprimat	15090	ATC L01XE03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	7441314,94
29	33600000-6	Etoposidum 100 mg/5 ml	Fiola	6000	ATC L01CB01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	424796,67
30	33600000-6	Fluorouracilum 5% 10 ml	Flacon	46170	ATC L01BC02. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1116930,79
31	33600000-6	Gemcitabinum 1000 mg	Flacon	5200	ATC L01BC05. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1219494,85
32	33600000-6	Hydroxycarbamidum/Hydroxycarbamide 500 mg	Capsula	408000	ATC L01XX05. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	1318444,44
33	33600000-6	Ibrutinibum 140 mg	Capsula	25920	ATC L01EL01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	28650379,10
34	33600000-6	Idarubicinum 5 mg/flacon	Flacon	120	ATC L01DB06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	116328,00
35	33600000-6	Ifosfamidum 1000 mg/flacon	Flacon	4000	ATC L01AA06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	186167,60
36	33600000-6	Ifosfamidum 500 mg/flacon	Flacon	120	ATC L01AA06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	47541,04

37	33600000-6	Interferonum alfa-2a 3 MUI	Seringă preumplută/flacon+seringă preumplută/flacon+seringă/flacon+fiolă/flacon+flacon	8400	<p>ATC L03AB04. Forma farmaceutica Sol. inj./Pulb./sol. inj./Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumplută/flacon+seringă preumplută/flacon+seringă/flacon+fiolă/flacon+flacon.</p> <p>Operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit seringi pentru administrarea medicamentului în raport de 1:1 (1 flacon/fiolă de medicament - 1 seringă), cu excepția cazului în medicamentul contractat este ambalat în seringi preumplute. Modelul seringilor și numărul de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat.</p> <p>La momentul deschiderii ofertelor se admit doar dispozitive medicale înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale).</p>	710850,00
38	33600000-6	Irinotecanum 100 mg/5 ml	Flacon	3600	<p>ATC L01CE02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.</p>	379044,00
39	33600000-6	Leuprorelinum 3.75 mg	Seringa preumpluta/flacon	1200	<p>ATC L02AE02. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta/flacon. Operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit seringi pentru administrarea medicamentului în raport de 1:1 (1 flacon/fiolă de medicament - 1 seringă), cu excepția cazului în medicamentul contractat este ambalat în seringi preumplute. Modelul seringilor și numărul de înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale, urmează a fi indicat în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului oferat.</p> <p>La momentul deschiderii ofertelor se admit doar dispozitive medicale înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale).</p>	196740,00
40	33600000-6	Lomustinum 40 mg	Capsula	1200	<p>ATC L01AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.</p>	37260,00
41	33600000-6	Mesnum 400mg/4ml	Fiola	3000	<p>ATC V03AF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.</p>	34500,00

42	33600000-6	Methotrexatum 500 mg/5 ml	Fiola	290	ATC L01BA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	168361,11
43	33600000-6	Mitomycinum 20 mg/flacon	Flacon	305	ATC L01DC03. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	74709,75
44	33600000-6	Mitoxantronum 20 mg/10 ml	Flacon	50	ATC L01DB07. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	159500,00
45	33600000-6	Oxaliplatinum 100 mg/flacon	Flacon	7800	ATC L01XA03. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1068990,00
46	33600000-6	Paclitaxelum 100 mg/16.7 ml	Flacon	600	ATC L01CD01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	107292,00
47	33600000-6	Paclitaxelum 6 mg/ml 43,34 ml sau 6 mg/ml 50 ml	Miligram	1 500 000	ATC L01CD01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura: miligram.	1273225,00
48	33600000-6	Paclitaxelum 6 mg/ml 5 ml	Flacon	2000	ATC L01CD01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	312400,19
49	33600000-6	Pegaspargase 750 UI/ml 5ml	Flacon	50	ATC L01XX24. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	132301,08
50	33600000-6	Pemetrexedum 100 mg/flacon	Flacon	1200	ATC L01BA04. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	565188,00
51	33600000-6	Pemetrexedum 500 mg/flacon	Flacon	380	ATC L01BA04. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	504344,97
52	33600000-6	Pertuzumabum 30 mg/ml 14 ml	Flacon	1200	ATC L01XC13. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	19297993,68
53	33600000-6	Pertuzumabum + Trastuzumabum 1200 mg+600 mg/15 ml	Flacon	90	ATC L01FY01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare subcutanat. Unitatea de masura flacon.	4989877,20
54	33600000-6	Pertuzumabum + Trastuzumabum 600 mg+600 mg/10 ml	Flacon	450	ATC L01FY01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare subcutanat. Unitatea de masura flacon.	12474693,00

55	33600000-6	Procarbazine 50 mg	Bucata	6000	ATC L01XB01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	72300,00
56	33600000-6	Rituximabum 100 mg/10 ml	Flacon	2400	ATC L01FA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	855407,52
57	33600000-6	Rituximabum 500 mg/50 ml	Flacon	2538	ATC L01FA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	3854573,29
58	33600000-6	Sorafenibum 200 mg	Comprimat	43000	ATC L01XE05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	208085,60
59	33600000-6	Tacrolimus 5 mg	Capsula	500	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	30158,52
60	33600000-6	Tegafurum 400 mg	Capsula	16800	ATC L01BC03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	278040,00
61	33600000-6	Temozolomidum 100 mg	Capsula	2000	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	323865,74
62	33600000-6	Temozolomidum 20 mg	Capsula	2200	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	42656,24
63	33600000-6	Temozolomidum 250 mg	Capsula	2800	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	240800,00
64	33600000-6	Temozolomidum 5 mg	Capsula	200	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	4356,00
65	33600000-6	Thalidomidum 100 mg	Bucata	9000	ATC L04AX02. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	38520,00
66	33600000-6	Tioguaninum 40 mg	Comprimat	2000	ATC L01BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	69000,00
67	33600000-6	Topotecanum 4 mg/flacon sau 4 mg/4 ml	Flacon	720	ATC L01XX17. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	422362,27

68	33600000-6	Trastuzumabum 150 mg/flacon	Flacon	9600	ATC L01XC03. Forma farmaceutica pulb./conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	4457568,00
69	33600000-6	Trastuzumabum 600 mg/5 ml	Flacon	380	ATC L01XC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura flacon.	7531979,33
70	33600000-6	Tretioninum 10 mg	Capsula	6000	ATC L01XX14. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	71280,00
71	33600000-6	Vemurafenibum 240 mg	Comprimat	52416	ATC L01EC01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	21200641,28
72	33600000-6	Vinblastinum 10 mg/flacon	Flacon	960	ATC L01CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	93456,00
73	33600000-6	Vincristinum 0,5 mg/ml 2 ml sau 1mg/1ml	Fiola	2400	ATC L01CA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	79801,78
74	33600000-6	Vinorelbinum 50 mg/5 ml	Flacon	960	ATC L01CA04. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	219629,60
					Total:	<b>144 804 115,78</b>

***Nota 1: Cantitatea totală indicată în documentația de atribuire per lot are caracter estimativ. Autoritatea contractantă își rezervă dreptul de a diminua cantitatea ce urmează a fi contractată cu până la 15%, în funcție de necesitățile reale și/sau de resursele financiare disponibile, fără ca această diminuare să constituie temei pentru refuzul operatorului economic declarat câștigător de a semna sau executa contractul pentru cantitatea diminuată.***

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 Furnizorului, pe parcursul anului 2027, conform următoarelor cerințe:**

Lista loturilor de medicamente oncologice și imunosupresive pentru anul 2027 pentru care se va include cerința “livrarea se va realiza în decurs de 2 luni din data plasării bonului de comandă-livrare”:

1. Basiliximabum, 20 mg, Pulb.+solv./sol. inj./perf.
2. Idarubicinum, 5 mg/ flacon, Pulb./sol. inj.
3. Tacrolimus, 5 mg, Capsule
4. Tretioninum, 10 mg, Capsule

Pentru celelalte loturi de medicamente, termenul de livrare va fi conform tabelului de mai jos:

	2027	Condiții de livrare (cu excepția medicamentelor enumerate mai sus livrarea se va realiza în decurs de 2 luni din data plasării bonului de comandă-livrare)	
Condiții de livrare conform graficului de livrare	Ianuarie	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: <b>1.În baza tranșelor se vor livra 60%, în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2027.</b>	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 60 de zile.
	Februarie		
	Martie		
	Aprilie		
	Mai		
	Iunie		
	Iulie		
	August		
	Septembrie		
	Octombrie		
	Noiembrie		
până la 15 Decembrie			
Condiții de livrare conform bonului de comandă-livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar	În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.	

**Note:**

### 1. Condiții de livrare speciale

1.1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului indicat în Anexa nr. 3, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate. Se interzice livrarea mărfurilor întârziate, de către Furnizor, contrar voinței Beneficiarului.

1.2. În situația în care această neexecutare a livrării a cauzat prejudicii sau a afectat continuitatea activității sale, Beneficiarul se obligă ca, în termen de 10 zile de la expirarea termenului de livrare prevăzut în grafic, să informeze CAPCS și Furnizorul, printr-un demers oficial, indicând măsurile întreprinse pentru asigurarea continuității activității.

1.3. Pe parcursul anului Beneficiarul plasează în mod obligatoriu în adresa Furnizorului bon/bonuri de comandă - livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea „conform bonului de comandă – livrare”.

1.4. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ cantitatea conform unei tranșei de livrare și cantitatea totală, care poate fi comandată, conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare (în cazul medicamentelor neautorizate în Republica Moldova, medicamentelor biologice și

medicamentelor cu conținut de substanțe psihotrope, stupefiante și precursori care cad sub incidența prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1088/2004 – cu 90 de zile calendaristice înainte de livrare).

1.5. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana responsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică [monitorizare@capcs.gov.md](mailto:monitorizare@capcs.gov.md).

1.6. Livrarea bunurilor conform graficului de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;

1.7. Pentru IMSP Centre de sănătate, Centre de plasament/reabilitare/recuperare, IMSP Centre stomatologice raionale, Cabinete individuale ale medicilor de familie și Centre ale medicilor de familie, în cazul contractelor de achiziții publice a căror valoare totală nu depășește 10 000 lei (cu TVA), livrarea se va realiza într-o (1) tranșă. Termenul de livrare într-o singură tranșă, se va realiza, nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, în mod tacit. În cazul necesității întemeiate de livrare a bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul, în mod obligatoriu, va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2027.

*Acest punct poate fi aplicat și de către ceilalți Beneficiari, în baza unei solicitări în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului.*

1.8. Furnizorul va lua în considerare divizarea medicamentelor per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă, unitate individuală extrasă din ambalajul primar sau secundar, etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în graficul de livrare;

\*Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.

1.9. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre Trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS ([office@capcs.gov.md](mailto:office@capcs.gov.md)) și a Furnizorului contractat.

1.10. În cazul medicamentelor biologice similare neautorizate în Republica Moldova (cu excepția medicamentelor, locul de producere al cărora a fost inspectat de către una din țările membre ale PIC/S, confirmat prin certificatul GMP, emis de către autoritățile de reglementare din această țară), Furnizorul este obligat să prezinte în adresa Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Certificatul de calitate (al medicamentului respectiv), emis de către un Laborator pentru controlul calității medicamentelor, care face parte din rețeaua de laboratoare de control al medicamentelor de pe lângă Comisia Europeană sau laboratorul pentru controlul medicamentelor precalificat OMS care include parametrii de calitate conform ICH Q6.

## **2. Condiții speciale de predare - primire**

2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Inconterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid), ce presupune că toate riscurile și costurile aferente transportului, manipulării, taxelor și formalităților vamale sunt în sarcina vânzătorului, până la momentul în care marfa este predată în mod efectiv beneficiarului, la locul de livrare.

### **2.1.1. Obligațiile vânzătorului:**

- a) organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare;
- b) asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților;
- c) utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifturi mobile, platforme);
- d) asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

### **2.1.2. Obligațiile beneficiarului:**

- a) asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- b) verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;

- c) confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;  
d) facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

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

**13. Termenul de valabilitate a contractului: pînă la 31 decembrie 2027.**

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

(indicați da sau nu)

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
<b>I.</b>	<b>Documente care se depun pînă 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</b>		
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 <b>(90 de zile)</b>	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	+

		<p>original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS;</p> <p>2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății:</i>  <b>CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</b>  <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i>  <i>Codul fiscal: 1016601000212</i>  <b>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</b></p> <p><i>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;</i></p>	
4.	Propunerea tehnică	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5.	Propunerea financiară	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
6.	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
<b>II.</b>	<b>Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE</b>		
7.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	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;	+
		și	

		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.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) (copie) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului).  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.	+
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2027 - 30.06.2027, va constitui: - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2027- 31.12.2027 va constitui: - nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.	+

15.	Autorizație CPCD	Se prezintă în cazul depunerii ofertelor pentru loturile cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori - se va prezenta copia autorizației CPCD, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
16.	Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	<p><b>I. Pentru loturile nr. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 15, 17, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 38, 42, 45, 46, 47, 48, 50, 51, 52, 53, 54, 56, 57, 59, 60, 61, 63, 67, 68, 69, 71, 73, 74</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau</li> <li>2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM).</li> </ol> <p><b>II. Pentru loturile nr. 11, 14, 16, 18, 19, 20, 34, 35, 36, 37, 39, 40, 41, 43, 44, 49, 55, 58, 62, 64, 65, 66, 70, 72</b>  <b>se acceptă:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau</li> <li>2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau</li> <li>3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</li> </ol> <p><i>*În cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.</i></p> <p><b>III. Cerințe adiționale:</b></p> <p>La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMS și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității.</p> <p>Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru</p>	+

controlul calității la etapa de autorizare

([https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091\\_\(2\).pdf](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.  
\*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.

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

1. Dovada autorizării medicamentului 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, 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). Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferat cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor);

2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară.

Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.

*Pentru loturile nr 14, 16, 18, 19, 20, 34, 35, 36, 39, 40, 43, 44, 49, 55, 58, 62, 64, 66, 70, 72 se aplică prevederile din Nota. nr3.*

17.	Nota 3.	Pentru loturile de medicamente oncologice ( <i>antineoplazice</i> ) neautorizate în Republica Moldova ( la momentul deschiderii ofertelor): <b>14, 16, 18, 19, 20, 34, 35, 36, 39, 40, 43, 44, 49, 55, 58, 62, 64, 66, 70, 72</b> se acceptă medicamente cu condiția obligatorie de prezentare a Certificatului GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau a dovezii autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European.	+
18.	Nota 4.	Operatorul economic contractat în cadrul procedurilor de achiziții publice pentru livrarea unui de medicament biologic biosimilar, neautorizat în Republica Moldova este obligat să prezinte în adresa Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Certificatul de calitate al medicamentului respectiv, emis de către un Laborator pentru controlul calității medicamentelor, care face parte din rețeaua de laboratoare de control al medicamentelor de pe lângă Comisia Europeană sau laboratorul pentru controlul medicamentelor precalificat OMS care include parametrii de calitate conform ICH Q6, cu excepția medicamentelor, locul de producere al cărora a fost inspectat de către una din țările membre ale PIC/S, confirmat prin certificatul GMP, emis de către autoritățile de reglementare din această țară.	+
19.	Nota 5.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Doza indicată în denumirea fiecărui lot în parte (pct. 8 din Anunțul de participare) este parte componentă a compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” și urmează a fi abordată ca atare;</li> <li>2. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Comprimate”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Comprimate (tablets)”, “Comprimate filmate (coated tablets)”, “Comprimate nefilmate (uncoated tablets)”, “Comprimate cu eliberare imediată (immediate-release tablets)”.</li> <li>3. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Comprimate masticabile (chewable tablets)”, “Comprimate dispersabile/orodispersabile (dispersible/orodispersible tablets)”, “Comprimate sublinguale (sublingual tablets)”, “Comprimate gastrorezistente (gastro-resistant tablets)”, “Comprimate entero-solubile (entero-soluble tablets)”, “Comprimate cu eliberare prelungită (prolonged-release tablets)”, “Comprimate cu eliberare modificată (modified-release tablets)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare).</li> <li>4. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Capsule”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Capsule (capsules)”, “Capsule tari (hard capsules)”, “Capsule moi (soft capsules)”, “Capsule cu eliberare imediată (immediate-release capsules)”.</li> <li>5. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Capsule gastrorezistente (gastro-resistant capsules)”, “Capsule entero-solubile (entero-soluble</li> </ol>	+

		<p>capsules)”, “Capsule cu eliberare prelungită (prolonged-release capsules)”, “Capsule cu eliberare modificată (modified-release capsules)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare).</p> <p>6. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată una din formele farmaceutice cu administrare parenterală, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă medicamente cu orice formă farmaceutică cu administrare parenterală (Pulbere pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție injectabilă, Soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție perfuzabilă, etc.), ținând cont inclusiv inclusiv de alte cerințe stipulate în documentația de atribuire.</p> <p>7. În cazul în care se acceptă medicamente cu forme farmaceutice cu administrare parenterală cu eliberare modificată și/sau prelungită, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare).</p> <p>8. În cazul în care conform compartimentului “Unitate de măsură” (pct. 8 din Anunțul de participare) este indicat “Bucata”, se subînțelege că pentru lotul respectiv cantitatea necesară este exprimată în comprimate, capsule, draje etc. (în dependență de forma farmaceutică solicitată conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” pentru lotul respectiv) și în niciun caz nu va presupune cutie.</p>	
20.	Nota 6.	<p>Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat.</p> <p>Scrisoarea de garanție bancară și garanția de bună execuție se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. (Anexa nr. 9 și nr. Anexa 10 conform Documentației standard din Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15 septembrie 2021 )</p>	+
21.	Nota 7	<p>Operatorul economic contractat va lua în considerare la etapa de depunere a cererii de eliberare a autorizației de import către Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale următoarele:</p> <p>Lista documentelor obligatorii din dosarul produsului spre prezentare pentru autorizarea importului medicamentelor neautorizate în Republica Moldova este stabilită prin Ordinul Ministerului Sănătății nr. 395/2024 cu privire la aprobarea Regulamentului privind autorizarea importului medicamentelor și/sau materiei prime medicamentoase neautorizate în Republica Moldova.</p>	+

III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
22.	<p align="center"><b>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</b></p>	<p>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.</p>	+
23.	<p align="center"><b>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</b></p>	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:  <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i>  <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i>  <i>Codul fiscal: 1016601000212</i>  <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p><i>cu nota "Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)"</i></p> <p align="center"><b>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 15.01.2028</b></p>	+

### 17. Garanția pentru ofertă

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

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

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

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

*Beneficiarul plății:* **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**  
*Denumirea Băncii:* **Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat**  
*Codul fiscal:* **1016601000212**  
**IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA**

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

**Cuquantumul garanției pentru ofertă – 1% din valoarea ofertei fără TVA.**

**Notă:**

**Autoritatea contractantă vă 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 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 de achiziție publică)”

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

**Notă:**

**Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.**

**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): -

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

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

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

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

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

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA “RSAP”

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

SIA “RSAP”

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

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

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

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

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

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

*Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor*

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

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

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

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

35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 10.06.2026

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 11.06.2026

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**