

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind „Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2026,
repetat nr. 10”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Cererea ofertelor de preturi

(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/xy6RNJJ3i0lYz4iDxDZ9Q2h7E4po51ZVy4ZyVx95.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, Bd. G. Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 068 99 84 26; 022-222-490; 068 99 84 29
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.gov.md; <https://capcs.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/page/proceduri-de-achizitii>
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	Azathioprinum 50 mg	Comprimat	100	ATC L04AX01. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	580,47

2	33600000-6	Chlorambucilum 2 mg	Comprimat	150	ATC L01AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	999,00
3	33600000-6	Decitabinum 50 mg/flacon	Flacon	80	ATC L01BC08. Forma farmaceutica pulb./conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20 984,83
4	33600000-6	Estramustini phosphas 140 mg	Capsulă	2900	ATC L01XX11. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula	134 259,25
5	33600000-6	Idarubicinum 5 mg/flacon	Flacon	50	ATC L01DB06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	57 751,94
6	33600000-6	Irinotecanum 100 mg/5 ml	Flacon	2000	ATC L01CE02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	222 240,04
7	33600000-6	Lomustinum 40 mg	Capsula	1220	ATC L01AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	37 881,00
8	33600000-6	Megestrol acetat 160 mg	Comprimat	2000	ATC -. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	51 851,85
9	33600000-6	Melphalanum 2 mg	Comprimat	250	ATC L01AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2 551,50
10	33600000-6	Mycophenolate mofetil 250 mg	Bucata	60	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	471,95
11	33600000-6	Mycophenolate mofetil 500 mg	Comprimat	500	ATC L04AA06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6 706,25
12	33600000-6	Tacrolimus 1 mg	Capsula	1000	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	8 494,17
13	33600000-6	Tacrolimus 5 mg	Capsula	100	ATC L04AD02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	6 031,70
14	33600000-6	Temozolomidum 5 mg	Capsula	150	ATC L01AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	3 267,00

15	33600000-6	Thalidomidum 100 mg	Bucata	4500	ATC L04AX02. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	19 260,00
16	33600000-6	Tretinoinum 10 mg	Capsula	3400	ATC L01XX14. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	40 392,00
					Valoarea totală estimativă (MDL)	613 723,95

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: **Se admite**

Prin oferte alternative se înțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor Tehnice solicitate în anunțul de participare (se acceptă ofertă alternativă cu privire la *termenii de livrare, termenul de valabilitate restant al bunurilor la momentul livrării acestora*). În cazul în care, același lot sunt depuse atât oferte conforme cerințelor de bază, cât și oferte alternative, autoritatea contractantă va acorda prioritate ofertelor conforme cerințelor de bază, indiferent de poziționarea acestora după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a decide atribuirea sau neatribuirea lotului operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia adoptată;

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Furnizorului, pe parcursul anului 2026, conform următoarelor cerințe:**

Lista loturilor de medicamente oncologice și imunosupresive pentru anul 2026 pentru care se va include cerința “livrarea se va realiza în decurs de 2 luni din data plasării bonului de comandă-livrare”:

1. Azathioprinum, 50 mg, Comprimat
2. Idarubicinum, 5 mg, Pulb./sol. inj.
3. Tacrolimus, 1 mg, Capsule
4. Tacrolimus, 5 mg, Capsule
5. Tretinoinum, 10 mg, Capsule

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

	2026	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	Iulie	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 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 2026.	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.
	August		
	Septembrie		
	Octombrie		
	Noiembrie		
	până la 15 Decembrie		
	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare de către Beneficiar		
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare		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. Primul bon de comandă nu poate fi plasat mai devreme de prima tranșă de livrare.	

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.
- 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 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 2026.
- 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) și a Furnizorului contractat.

1.10 În cazul medicamentelor biologice similare (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: 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):

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
---------	---	---	-------------------------------

I.	Documente care se depun 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 examine prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice		
1.	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
2.	Declaratie privind valabilitatea ofertei (90 de zile)	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	<p>1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:</p> <p>a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</p> <p>sau</p> <p>b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS;</p> <p>2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății:</i> CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă 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;	+
II.	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE		
7.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	<p>1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului - în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice;</p> <p>și</p> <p>2. Act/document de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului – în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului nu este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice;</p>	+
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
12.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest	+

		<p>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).</p> <p>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.</p>	
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	<p>Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2026 - 30.06.2026, va constitui:</p> <p>- nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;</p> <p>- și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani.</p> <p>Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2026- 31.12.2026 va constitui:</p> <p>- nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți;</p> <p>- și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani.</p> <p>Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.</p>	+
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>I.Pentru toate loturile se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM), sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). <p><i>*În cazul în care până 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>	+

Prioritate vor avea medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor).

Notă: La etapa de evaluare se vor analiza mai întâi ofertele de medicamente care sunt autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor) sau 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) conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

În cazul neconformității (reieșind din cerințele înaintate conform documentației de atribuire) ofertelor de medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor) sau 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) , autoritatea contractantă va purcede la evaluarea ofertelor de medicamente neautorizate, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

II. Cerințe adiționale:

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

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

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

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

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

1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European

		<p>(SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică, 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 ofertat cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezenta cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>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.</p> <p><i>Pentru loturile nr. 2, 4, 5, 7, 9, 14, 15, 16 se aplică prevederile din Nota. nr3.</i></p>	
17.	Nota 3.	<p>Pentru loturile de medicamente oncologice (<i>antineoplazice</i>) neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) nr. 2, 4, 5, 7, 9, 14, 15, 16 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.</p>	+
18.	Nota 4.	<p>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</p>	+

		<p>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.</p>	
19.	Nota 5.	<ol style="list-style-type: none"> 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; 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)”. 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). 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)”. 5. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Capsule gastrorezistente (gastro-resistant capsules)”, “Capsule entero-solubile (entero-soluble 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). 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 	+

		<p>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.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația	<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>	+

	condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani		
23.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p><i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)“</i></p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027</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

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 – 2% 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:

Agencia 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: 26.05.2025

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 29.05.2026

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): Nu

(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG