

INVITAȚIE DE PARTICIPARE LA ETAPELE DE PRESELECȚIE/LA PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare în regim de urgență pentru realizarea Programului Național Insuficiența hipofizară/Nanism pentru anul 2026, repetat nr.1”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare

(tipul procedurii de achiziție)

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: 022-222-490
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. Anunțul de participare: Nr. -, Data publicării: -, Link: -.
8. Cumpărătorul invită candidații selectați, 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
1	33600000-6	Somatropinum ≥ 3,33 mg (Pentru copii cu Satură mică idiopatică (ISS))	Cură de tratament	6 cure de tratament pentru 60 zile* (pe lângă numărul de cure oferite se va indica expres și	ATC H01AC01. Forma farmaceutică: pulbere și solvent pentru soluție injectabilă sau pulbere pentru soluție injectabilă sau soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare: sub cutan. Unitatea de măsură: cură de tratament. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și

				numărul de flacoane/stilouri injectoare (penuri) preumplute în dependență de doza medicamentului ofertat)	testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). Notă: În RCP-ul medicamentului ofertat, atașat în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, se va regăsi obligator indicația terapeutică: <i>statură mică idiopatică</i>. *Oferta trebuie să conțină solventul în raport de 1:1 (1 flacon pulbere - 1 flacon solvent), în cazul în care solventul nu este prevăzut reieșind din Certificatul de Înregistrare al Medicamentului contractat și cu excepția cazului în care medicamentul contractat este ambalat în stilou injector (pen) preumplut. Denumirea solventului urmează a fi indicată în propunerea tehnică în compartimentele: (Denumirea modelului bunului/serviciului, țara de origine, producătorul) unde se indică și denumirea medicamentului ofertat. Solventul trebuie să fie autorizat în nomenclatorul de stat al Republicii Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **Operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit 360 seringi, pentru administrarea zilnică a medicamentului – (6 pacienți * 60 zile) cu excepția cazului în care medicamentul contractat este ambalat în stilouri injectoare (penuri) preumplute. Modelul seringilor care vor fi furnizate cu titlu gratuit urmează a fi indicat în propunerea tehnică cu menționarea inclusiv a țării de origine și a producătorului). Dispozitivele medicale (seringile oferite cu titlu gratuit) vor fi înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale) la momentul atribuirii contractelor de achiziții publice. ***În cazul în care medicamentul contractat este ambalat în stilouri injectoare (penuri) preumplute, operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit 360 ace de pen de unică folosință (calibru ≥ 31 G, lungimea 4-6 mm), compatibile cu stilul injector (pen) preumplut. În cazul în care, reieșind din prevederile certificatului/dosarului de înregistrare a medicamentului, în ambalajul secundar al medicamentului ofertat se conțin deja acele de pen de unică folosință compatibile cu stiloul injector, operatorul economic ofertant va furniza cu titlu gratuit diferența dintre 360 și cantitatea cumulativă de ace inclusă în ambalajele secundare ale medicamentului ofertat. <i>Modelul acelor de pen de unică folosință furnizate cu titlu gratuit suplimentar trebuie să fie de același model ca și acele din ambalajul secundar al medicamentului ofertat și urmează a fi indicat în propunerea tehnică cu menționarea inclusiv a țării de origine și a producătorului.</i> Dispozitivele medicale (acele de pen de unică folosință) vor fi înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale) la momentul atribuirii contractelor de achiziții publice. Notă:
--	--	--	--	--	---

					-în cazul ofertării unui medicament care după reconstituire, conform RCP atașat în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, are stabilitatea soluției reconstituite – 21 zile (+2°C – +8°C), (doza per 1 flacon - 5,32 mg), 6 cure de tratament pentru 60 zile includ 381 flacoane; - în cazul ofertării unui medicament, care, după prima deschidere, conform RCP atașat în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, se păstrează maxim – 28 zile (+2°C – +8°C), sau 21 zile (sub +25°C), (doza per 1 cartuș - 5,00 mg), 6 cure de tratament pentru 60 zile includ 405 stilouri injectoare (penuri) preumplute; - în cazul ofertării unui medicament care după reconstituire, conform RCP atașat în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, are stabilitatea soluției reconstituite – 3 zile (doza per 1 flacon – 3,33 mg), 6 cure de tratament pentru 60 zile includ 912 flacoane.
2	33600000-6	Somatropinum ≥ 3,33 mg (Pentru copii cu Nanism hipofizar și genetic)	Cură de tratament	16 cure de tratament pentru 60 zile* (pe lângă numărul de cure oferite se va indica expres și numărul de flacoane/stilouri injectoare (penuri) preumplute în dependență de doza medicamentului oferat)	ATC H01AC01. Forma farmaceutică: pulbere și solvent pentru soluție injectabilă sau pulbere pentru soluție injectabilă sau soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare: sub cutan. Unitatea de măsură: cură de tratament. Se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). *Oferta trebuie să conțină solventul în raport de 1:1 (1 flacon pulbere - 1 flacon solvent), în cazul în care solventul nu este prevăzut reieșind din Certificatul de Înregistrare al Medicamentului contractat și cu excepția cazului în care medicamentul contractat este ambalat în stilou injector (pen) preumplut. Denumirea solventului urmează a fi indicată 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). **Operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit 960 seringi, pentru administrarea zilnică a medicamentului – (16 pacienți * 60 zile), cu excepția cazului în care medicamentul contractat este ambalat în stilouri injectoare (penuri) preumplute. Modelul seringilor care vor fi furnizate cu titlu gratuit urmează a fi indicat în propunerea tehnică cu menționarea inclusiv a țării de origine și a producătorului) Dispozitivele medicale (seringile oferite cu titlu gratuit) vor fi înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale) la momentul atribuirii contractelor de achiziții publice.

					***În cazul în care medicamentul contractat este ambalat în stilouri injectoare (penuri) preumplute, operatorul economic contractat va furniza cu titlu gratuit 960 ace de pen de unică folosință (calibru ≥ 31 G, lungimea 4-6 mm) compatibile cu stilul injector (pen) preumplut. În cazul în care, reieșind din prevederile certificatului/dosarului de înregistrare a medicamentului, în ambalajul secundar al medicamentului oferat se conțin deja acele de pen de unică folosință compatibile cu stiloul injector, operatorul economic ofertant va furniza cu titlu gratuit diferența dintre 960 și cantitatea cumulativă de ace inclusă în ambalajele secundare ale medicamentului oferat. <i>Modelul acelor de pen de unică folosință furnizate cu titlu gratuit suplimentar trebuie să fie de același model ca și acele din ambalajul secundar al medicamentului oferat și urmează a fi indicat în propunerea tehnică cu menționarea inclusiv a țării de origine și a producătorului.</i> Dispozitivele medicale (acele de pen de unică folosință) vor fi înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale) la momentul atribuirii contractelor de achiziții publice. Notă: - în cazul ofertării unui medicament care după reconstituire, conform RCP atașat în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, are stabilitatea soluției reconstituite – 21 zile (+2°C – +8°C), (doza per 1 flacon - 5,32 mg), 16 cure de tratament pentru 60 zile includ 1332 flacoane; - în cazul ofertării unui medicament, care, după prima deschidere, conform RCP atașat în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, se păstrează maxim – 28 zile (+2°C – +8°C), sau 21 zile (sub +25°C), (doza per 1 cartuș - 5,00 mg), 16 cure de tratament pentru 60 zile includ 1418 stilouri injectoare (penuri) preumplute; - în cazul ofertării unui medicament care după reconstituire, conform RCP atașat în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor, are stabilitatea soluției reconstituite – 3 zile (doza per 1 flacon – 3,33 mg), 16 cure de tratament pentru 60 zile includ 2675 flacoane.
--	--	--	--	--	---

9. Documentele suplimentare pe care operatorii economici trebuie să le prezinte în scopul verificării declarațiilor sau completării documentelor prezentate în prima etapă pentru demonstrarea capacității tehnice și/sau profesionale și a celei economice și financiare:

Nr. d/o	Denumirea documentului	Mod de prezentare a documentului:
-	-	-
-		-

10. Garanția pentru ofertă, cuantumul 2%.

11. Garanția de bună execuție a contractului, cuantumul 5%.

12. Ofertele se prezintă în valuta: Lei (MDL)

13. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- I rundă: până la: 25.03.2026, ora 11:00
- II rundă: până la: 25.03.2026, ora 14:00

14. Adresa la care trebuie transmise ofertele: mun. Chișinău, bd. Grigore Vieru 22/2, Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate și/sau office@capcs.gov.md

15. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 zile.

16. Locul deschiderii ofertelor: Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, Bd. G. Vieru 22/2
Ofertele întârziate vor fi respinse.

17. 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.

18. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele: Limba română

19. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: Nu
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

20. 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): Nu

21. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnătura electronică/

Gheorghe GORCEAG