

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind „Achiziționarea medicamentelor necesare în regim de urgență instituțiilor medico-sanitare publice pentru anul 2026 (în contextul întârzierilor de livrare)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Negociere fără publicarea prealabilă a unui anunț de participare
(tipul procedurii de achiziție)

*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu): Da

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. 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:

Notă: Pentru loturile nr. 24 „Kalii chloridum 4% 10 ml” și nr. 25 „Kalii chloridum 7,46% 10 ml”, autoritatea contractantă va desemna câștigătoare oferta cu cel mai scăzut preț fără TVA, cu condiția îndeplinirii tuturor cerințelor de calificare și a specificațiilor tehnice, atribuind doar unul din cele doua loturi.

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Suma fără TVA alocată (MDL)
1	3360000 0-6	Acidum ascorbicum 10% 2 ml	fiola	10942	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	8753,60
2	3360000 0-6	Acidum ascorbicum 10% 5 ml	fiola	43994	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	70 390,40
3	3360000 0-6	Acidum ascorbicum 5% 2 ml	fiola	3892	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	2841,16

4	3360000 0-6	Amoxicillinum 1000 mg	flacon	4400	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	15290,00
5	3360000 0-6	Antitoxina botulinică ABE 5000UI+5000UI+1000UI/doză	Fiolă	12	ATC J06AA04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m+i/v. Unitatea de masura fiola. *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 9 luni (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	72 000,00
6	3360000 0-6	Atropini sulfas 0,1% 1 ml	Fiola	6900	ATC A03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura fiola.	8831,31
7	3360000 0-6	Azacitidinum 100 mg	Flacon	80	ATC L01BC07. Forma farmaceutica Pulb./susp. inj.. Mod de administrare subcutanat. Unitatea de masura flacon.	44400,00
8	3360000 0-6	Bendamustinum 100 mg/flacon	Flacon	133	ATC L01AA09. Forma farmaceutica Pulb./conc. pentru sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	59717,00
9	3360000 0-6	Calcii chloridum 10% 5 ml	fiola	2778	ATC B05XA07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	2916,90
10	3360000 0-6	Cefazolinum 500 mg	flacon	806	ATC J01DB04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	5642,00
11	3360000 0-6	Cefepimum 1000 mg	flacon	140	ATC J01DE01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	2044,00
12	3360000 0-6	Cefoperazonum 1000 mg	flacon	1080	ATC J01DD12. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	9450,00
13	3360000 0-6	Ceftazidimum 1000 mg	flacon	4220	ATC J01DD02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	40 934,00

14	3360000 0-6	Ceftazidimum 2000 mg	flacon	940	ATC J01DD02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	28670,00
15	3360000 0-6	Ceftazidimum 500 mg	flacon	1520	ATC J01DD02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	15 048,00
16	3360000 0-6	Cefuroximum 1500 mg	flacon	7088	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb./susp. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	46 780,80
17	3360000 0-6	Cefuroximum 750 mg.	flacon	1846	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb./susp. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	7310,16
18	3360000 0-6	Daclatasvirum 60 mg	comprimat	31238	ATC J05AX14. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	158 689,04
19	3360000 0-6	Digoxinum 0,25 mg/ml 1 ml	Fiolă	3290	ATC C01AA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	5919,70
20	3360000 0-6	Dobutaminum 250 mg/ambalaj primar	fiola/flacon	640	ATC C01CA07. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau Sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola/flacon.	74 880,00
21	3360000 0-6	Docetaxelum 20 mg/ml 1 ml	Flacon	233	ATC L01CD02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	24348,50
22	3360000 0-6	Epoetinum alfa/Epoetinum alfa 40000 UI 1 ml	seringa preumpluta	300	ATC B03XA01. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. inj. sau Sol. inj.. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura seringă 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	13482,00

					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. La momentul deschiderii ofertelor se admit doar dispozitive medicale înregistrate în Republica Moldova (incluse în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale).	
23	3360000 0-6	Fludeoxyglucosum (18F) 200-2500 MBq	Soluție injectabilă	30	Forma farmaceutică - Soluție injectabilă. Unitatea de măsură - doză. Instituția medico-sanitară publică beneficiară va informa operatorul economic desemnat cîștigător în privința valorii dozelor necesare (radioactivității), în mod preventiv. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per doză. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul 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). Momentul livrării va fi coordonat de operatorul economic desemnat cîștigător, în mod prealabil, înainte de livrare, cu beneficiarul, luînd în considerare termenul de valabilitate total al produsului (24 ore din momentul fabricării); Ofertantul desemnat cîștigător va prezenta, la momentul livrării, Autorizația radiologică parțială de import (valabilă la momentul livrării) și/sau alte documente prevăzute în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 727/2014, eliberate de către Agenția Națională de Reglementare a Activităților Nucleare și Radiologice.	735 000,00
24	3360000 0-6	Interferonum beta- 1a 44 mcg/0,5 ml	seringă preumplută	5808	ATC L03AB07. Forma farmaceutică: soluție injectabilă în seringă preumplută. Mod de administrare: subcutanat. Unitatea de măsură: seringă preumplută.	1 565 882,35

25	3360000 0-6	Kalii chloridum 4% 10 ml	fiola/flacon	45582	ATC B05XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	250 701,00
26	3360000 0-6	Kalii chloridum 7,46% 10 ml	fiola/flacon	45582	ATC B05XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	250701,00
27	3360000 0-6	Lidocaini hydrochloridum 10% 2ml	Fiolă	8620	ATC C01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	10254,35
28	3360000 0-6	Mannitolum 20 % 250 ml	Flacon	735	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	7915,95
29	3360000 0-6	Mannitolum 20% 500 ml	Flacon	760	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	44080,00
30	3360000 0-6	Metronidazolum 500 mg/100 ml	flacon	8128	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	25765,76
31	3360000 0-6	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
32	3360000 0-6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii acetat (analog Acesol)* 5 mg+1mg+2 mg/ml 400 ml	flacon	66	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1240,80
33	3360000 0-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 100 ml	flacon	45338	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	124679,50
34	3360000 0-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 200 ml-250 ml	flacon	113500	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	474123,55
35	3360000 0-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 5 ml	fiola	41346	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	28 528,74
36	3360000 0-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0.86 g+0.03 g+0.033 g/100 ml 200 ml sau 0.86 g+0.03 g+0.0322 g/100 ml 200 ml	flacon	9172	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	42 924,96

37	3360000 0-6	Nicergolinum 4 mg+5 ml Pulbere+solv/sol.inj	flacon	40	ATC C04AE02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	3080,00
38	3360000 0-6	Oxaliplatinum 100 mg/flacon	Flacon	1333	ATC L01XA03. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf. sau Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	189 286,00
39	3360000 0-6	Pemetrexedum 500 mg/flacon	Flacon	42	ATC L01BA04. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	55743,39
40	3360000 0-6	Rivaroxabanum 20 mg	bucata	300	ATC B01AF01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucată.	999,00
41	3360000 0-6	Sofosbuvirum 400 mg	comprimat	31238	ATC J05AP08. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.	762 207,20
42	3360000 0-6	Suxamethonii iodidum/ Suxamethonii chloridum 100 mg per fiolă/flacon	Fiola/flaco n	1120	ATC M03AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola/flacon.	17752,00
43	3360000 0-6	Generator Mo99- Tc99m (TC 99 M - Pertechnetate) 18-20 GBq (la data predării- primirii generatorului)	Generator de radionuclizi	8	Generator Mo99-Tc99m (TC 99 M - Pertechnetate), Forma de prezentare - generator de radionuclizi. Unitatea de măsură - bucată. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per bucată. Ziua livrării Mo99- Tc99m (TC 99 M - Pertechnetate) și calibrării eluției de Tc99m (ziua predării-primirii generatorului) – ziua de luni. Radioactivitatea în ziua calibrării eluției (luni) – 18-20 GBq (instituția medico-sanitară publică va informa preventiv operatorul economic desemnat câștigător, astfel încât termenul cuprins între data solicitării și data livrării produsului va fi de până la 1 săptămână). Accesorii: Generatoarele vor fi însoțite de: a) flacoane cu conținut de eluent (de ex. soluție de clorură de sodiu 9 mg/ml) steril și apirogen, pentru asigurarea efectuării a cel puțin 14 eluări; b) 14 flacoane de evacuare/de eluție; c) flacoane ecranate pentru protecția flaconului de evacuare/de eluție (elution shield) – în mod obligatoriu, odată cu livrarea primului generator Mo99-Tc99m (TC 99 M - Pertechnetate) și, ulterior, după caz, ulterior la solicitarea instituției beneficiare;	238000,00

					(grosimea pereților de plumb ale flaconului ecranat trebuie să fie suficientă pentru a reduce la minimum riscul de iradiere a personalului); d) flacoane protectoare ale acului generatorului (needle protector) – în caz de necesitate, la solicitarea instituției beneficiare; Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul 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). Ofertantul desemnat câștigător va prezenta instituțiilor beneficiare, cu cel puțin 2 săptămâni înainte de realizarea primei livrări a generatorului Mo99-Tc99m (TC 99 M - Per technetate): a) Descrierea tehnică a generatorului Mo99-Tc99m (TC 99 M - Per technetate) contractat, în limba română și b) Manualului de utilizare al generatorului Mo99-Tc99m (TC 99 M - Per technetate). Ofertantul desemnat câștigător va prezenta instituțiilor beneficiare, la momentul fiecărei livrări: a) Certificatul de calitate eliberat de producător și b) Autorizația radiologică parțială de import (valabilă la momentul livrării) și/sau alte documente prevăzute în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 727/2014 și Hotărârea Guvernului nr. 1210/2016, eliberate de către Agenția Națională de Reglementare a Activităților Nucleare și Radiologice.	
44	3360000 0-6	Tc 99m - ACID OXIDRONIC (analog Technescan HDP)	Flacon	36	Tc 99m - ACID OXIDRONIC (analog Technescan HDP). Forma farmaceutică - Trusă (kit) pentru preparate radiofarmaceutice. Unitatea de măsură - Flacon. Prețurile cu și fără TVA se vor indica per flacon. Ofertantul va prezenta: a) Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) cu termen de valabilitate restant (la momentul livrării) de cel puțin 9 luni, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului;	12852,00

					b) Declarație prin care se garantează livrarea trusei (kitului) în termen de până la 20 zile calendaristice din data solicitării beneficiarului – declarația va fi confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul 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).	
					Valoarea estimativă totală (MDL)	5 719 556,12

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 acceptă

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 *cantitate, doză, volum, termenul de valabilitate restant al bunurilor la momentul livrării acestora*). În cazul în care, pentru 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, conform termenului de livrare ofertat de către operatorul economic participant.

Locul livrării bunurilor – IMSP conform listei de distribuție.

Notă: Termenul de livrare indicat în propunerea financiară de către ofertant este destinat exclusiv pentru compararea obiectivă a ofertelor.

Livrarea va fi realizată într-o singură tranșă, după cum urmează:

Prima tranșă va fi livrată în decurs de X zile calendaristice (conform ofertei participantului) din data înregistrării contractului.

13. Termenul de valabilitate a contractului: până la 31.10.2026;

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

(indicați da sau nu)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

I. Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor enumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice			Nivelul minim/ Obligativitatea
1.	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului sau a ștampilei și semnăturii olografe a participantului;	+
2.	Declarație privind valabilitatea ofertei	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului sau a ștampilei și semnăturii olografe a participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă (în original), 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 semnătura olografă și ștampilă de către banca comercială emitentă și Participant; 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 aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)“, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului sau a ștampilei și semnăturii olografe a participantului;	+
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 sau a ștampilei și semnăturii olografe 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 sau a ștampilei și semnăturii olografe 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, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului sau a ștampilei și semnăturii olografe 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 sau a ștampilei și semnăturii olografe 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) – confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului sau a ștampilei și semnăturii olografe a participantului;	+
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice și 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 sau a ștampilei și semnăturii olografe a participantului; 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 sau a ștampilei și semnăturii olografe a participantului; – în cazul în care persoana care aplică semnătura olografă 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 sau a ștampilei și semnăturii olografe 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 sau a ștampilei și semnăturii olografe 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). <i>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.</i>	+
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului sau a ștampilei și semnăturii olografe a participantului;	+
14.	Termenul de valabilitate restant la momentul livrării	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2026-31.12.2026 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 sau olografă a participantului.	+
15.	Nota. 1	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 (IMSP 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), 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.	
16.	Nota 3.	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 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. 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). 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.	
17.	Nota 4.	Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă. Scrisoarea de garanție bancară și garanția de bună execuție se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. (Anexa nr. 9 și nr. Anexa 10 conform Documentației standard din Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15 septembrie 2021)	+
18.	Nota 5.	Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor în Republica Moldova acesta nu poate fi ofertat ca medicament neautorizat în Republica Moldova.	+
19.	Nota 6. Statutul medicamentelor conform	I. Pentru toate loturile 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	+

Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	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). <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> Notă! 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. 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 (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);

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.

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.	
20	Notă 7.	Pentru loturile de medicamente oncologice (<i>antineoplazice</i>) neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) nr. 7, 8, 21, 31, 38, 39 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. Se admite prezentarea dovezii autorizării acestora în țara de origine și Certificatului GMP al fabricantului.	+
III	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice:		
21.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020.	+
22.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i> <i>cu nota "Pentru garanția de bună execuție la negocierea fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii)"</i>	+

		Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.12.2026	
--	--	--	--

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 confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii olografe de către participant și de către banca comercială emitentă;
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 aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmat prin aplicarea ștampilei și semnăturii olografe a Participantului;

Cuantumul garanției pentru ofertă – 2% din valoarea ofertei fără TVA

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 aferentă procedurii de negociere fără publicare prealabilă a unui anunț de participare nr. (se va indica numărul procedurii)”

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

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: demersul nr.257 din 26.06.2026 din partea IMSP Spitalul clinic de Ftiziopneumologie, nr.02-07/715 din 25.06.2026 IMSP Institutului Oncologic, nr. 01-09/126 din 29.06.2026 din partea IMSP Spitalul de Stat, nr. 01/10-380 din 26.06.1026 IMSP Spitalul Clinic Municipal Sfântul Arhangel Mihail, nr. 01-158/1707 din 26.06.2026 IMSP Centrul National De Asistența Medicală Urgentă Prespitalicească, ș.a.

20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul s din partea pecificați 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 conform criteriului de evaluare: cel mai bun raport calitate-preț, cu corespunderea tuturor cerințelor.

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

Criteriu/Factor	Descriere	Algoritmul de calcul	Pondere
Prețul ofertei	Componenta financiară	Pentru factorul de evaluare „Ponderea financiară” P1 punctajul se va acorda astfel: a) pentru cel mai scăzut dintre prețurile ofertelor se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare P1=60 puncte b) pentru alt preț decât cel prevăzut la lit.a) punctajul se calculează după algoritmul $P1 = (\text{preț minim} / P_n) * 60$ Unde: P1 =punctaj factor de evaluare al ofertei financiare curente. Preț minim =prețul cel mai scăzut ofertat de ofertanți pentru realizarea contractului. P_n = prețul ofertei curente	60
Termenul de livrare	Componenta tehnică	În decurs de X zile calendaristice din data înregistrării contractului. (Operatorul economic ofertant va indica expres în propunerea sa financiară numărul de zile total necesar pentru livrarea cantității integrale, iar numărul cel mai mic de zile ofertat va fi punctat cu 40 de puncte). Pentru factorul de evaluare „Livrarea produsului” toate calculele se vor efectua în zile calendaristice. L1 punctajul se va acorda astfel: a) pentru cea mai scurtă perioadă de livrare se acordă punctaj maxim alocat pentru factorul de evaluare L1 = 40 puncte b) pentru o altă perioadă de livrare prevăzut la lit.a) punctajul se calculează după algoritmul $L1 = (\text{Perioada minimă} / L_n) * 40$ Unde: L1 =punctaj factor de evaluare al ofertei de livrare curente. Perioada minimă = perioada minimă ofertată de ofertanți pentru realizarea contractului. L_n = perioada de livrare a ofertei curente.	40

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- I rundă: până la: 06.07.2026, ora 11:00.

- II rundă: până la: 06.07.2026, ora 14:00.

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

mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2, Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate și/sau office@capcs.gov.md, medicamente@capcs.gov.md.

NB! Operatorii economici care transmit oferta pe adresa electronică se vor asigura că au primit confirmare de la autoritatea contractantă privind recepționarea ofertei.

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 60 de zile.

28. Locul deschiderii ofertelor: **Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, Bd. G. Vieru 22/2**
(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: -

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare (actualizat): __

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:

/semnătura electronică/

Gheorghe GORCEAG