

DOCUMENTAȚIA STANDARD
pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri/servicii/lucrări

Obiectul achiziției: Achiziționarea serurilor curative pentru acordarea
Cod CPV: 33600000-6 asistenței medicale bolnavilor cu maladii
infecțioase pentru anul 2021

Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Procedura achiziției: Cerere a ofertelor de prețuri

Procedura nr. 20/00267 **din** 05.01.2021

Nr. BAP și data publicării: 88 **din** 22.12.2020

Data deschiderii: 05.01.2021 , **ora** 09:30

Prezenta documentație este identică cu cea aprobată și postată în cadrul Sistemului Informațional Automatizat "Registrul de Stat al Achizițiilor Publice", fapt pentru care autoritatea contractantă poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru



semnătura

L.Ș.

Buletin Nr 88 din 22.12.2020**Tip anunțuri: Invitație de prezentare a ofertelor****Cerere a ofertelor de prețuri Nr. 20/00267**

Autoritatea contractantă	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Adresa	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Telefon/fax	022-222490
Membrii al grupului de lucru , responsabil de procedura de achiziție	VESIOLÎI SORINA
Obiectul achiziției	Achiziționarea serurilor curative pentru acordarea asistenței medicale bolnavilor cu maladii infecțioase pentru anul 2021
Cod CPV	33600000-6
Locul eliberării documentelor/caietului de sarcini	http://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/
Locul desfășurării procedurii de achiziție publică	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2
Limba în care vor fi întocmite documentația standard/caietul de sarcini	De stat
Rechizitele contului de garantare a ofertei:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Rechizitele contului de garantare a contractului:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat
Termenul de depunere a ofertelor	05.01.2021 09:30
Termenul de desfășurare a procedurii de achiziție publică	05.01.2021 09:30

Date suplimentare privind procedura de achiziție:
<http://etender.gov.md/proceduricard?pid=32805600>

ANUNȚ DE PARTICIPARE

la procedura de achiziție publică de tip CERERE A OFERTELOR DE PREȚURI
nr. 20/00267 din 22.12.2020

Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Tip procedură achiziție: Cerere a ofertelor de prețuri
Obiectul achiziției: Achiziționarea serurilor curative pentru acordarea asistenței medicale bolnavilor cu maladii infecțioase pentru anul 2021
Cod CPV: 33600000-6

Data publicării anunțului de intenție: Nu e specificată

Această invitație la procedura de achiziție este urmarea anunțului de participare publicat în Buletinul Achizițiilor Publice Nr.: 88 din 22.12.2020.

În scopul achiziționării "Achiziționarea serurilor curative pentru acordarea asistenței medicale bolnavilor cu maladii infecțioase pentru anul 2021"

conform necesităților autorității contractante (în continuare – Cumpărător), pentru perioada bugetară: 2021 este alocată suma necesară din sursa alocațiilor: **Ministerul Finanțelor**

Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor Bunuri:

Listă: Bunuri și specificații tehnice

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Serum antitobulnicum Tip A 10000 UI/Doză			
1.1	33690000-3	Serum antitobulnicum Tip A 10000 UI/Doză	Bucată	100.00	ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau - Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1.1	33690000-3	Serum antitobotulinicum Tip A 10000 UI/Doză	Bucată	100.00	documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.
2		Serum antitobotulinicum Tip B 5000 UI/Doză			
2.1	33690000-3	Serum antitobotulinicum Tip B 5000 UI/Doză	Bucată	100.00	<p>ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă.</p> <p>Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) *</p> <p>documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.</p>
3		Serum antitobotulinicum Tip E 10000 UI/Doză			
3.1	33690000-3	Serum antitobotulinicum Tip E 10000 UI/Doză	Bucată	60.00	<p>ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă.</p> <p>Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
3.1	33690000-3	Serum antitubulinicum Tip E 10000 UI/Doză	Bucată	60.00	<p>medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau - Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: 1 tranșă - Aprilie.</p>
4		Serum antidiftericum 10000 UI/Doză			
4.1	33690000-3	Serum antidiftericum 10000 UI/Doză	Bucată	150.00	<p>ATC J06AA01. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, s/c. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
4.1	33690000-3	Serum antidiftericum 10000 UI/Doză	Bucată	150.00	țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.
5		Serum anticarbunicum 10ml			
5.1	33690000-3	Serum anticarbunicum 10ml	Bucată	40.00	ATC J06BC. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.
6		Serum antitetanicum 3000 UI/doza			
6.1	33690000-3	Serum antitetanicum 3000 UI/doza	Bucată	500.00	ATC J06AA02. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, s/c. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
6.1	33690000-3	Serum antitetanicum 3000 UI/doza	Bucată	500.00	prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.

Termenul de livrare/prestare/executare solicitat și locul destinației finale:

Aprilie 2021

DDP - Franco destinație vămuit

Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligațivitatea
1	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Da
2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	Da
3	Raportul financiar	Ultimutul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura și ștampila candidatului	Da
4	Garanția pentru ofertă (F3.2)	-original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard	Da
5	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
6	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul presonal) – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Da
8	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciul Fiscal de	Da

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerintei	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
9	Formularul ofertei F4.1	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Da
10	Specificatii de pret F 4.2	Specificații de preț F4.2 FORMAT ELECTRONIC PERSONALIZAT. - Format electronic și suport pe hîrtie(citeț) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului pe fiecare filă; (CD sau memory Stik), primit pentru completare cu pachetul de documente, care urmează a fi prezentat fără modificări. Conținutul imprimat pe hîrtie trebuie să fie identic cu cel din format electronic;	Da
11	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.	Da

Informație Suplimentară:

Operatorii economici interesați pot obține informație suplimentară de la autoritatea contractantă și familiariza cu cerințele documentelor de licitație la adresa indicată mai jos:

Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE**

Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**

Tel.: **022-222364** , Fax: **022222364** , E-mail: **office@capcs.md**

Numele și funcția persoanei responsabile: **VESIOLÎI SORINA, Farmacist, secția achiziții medicamente**

Întocmirea ofertelor:

Oferta și documentele de calificare solicitate întocmite clar, fără corectări, cu număr și dată de ieșire, cu semnătura persoanei responsabile, puse în plic, sigilate și ștampilate, urmează a fi prezentate

pînă la: **05.01.2021 09:30**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**

NOTĂ: În cazul prezentării ofertei și documentelor de calificare solicitate prin fax sau pe cale electronică, oferta ștampilată și semnată în original precum și documentele de calificare se vor prezenta în termen de 5 zile lucrătoare din data desfășurării procedurii.

Ofertele întîrziate vor fi respinse.

Termenul de valabilitatea a ofertelor: 60 zile

Ofertele vor fi deschise în prezența fizică sau prin mijloace electronice a membrilor grupului de lucru al autorității contractante și a reprezentanților Participantilor la licitație

la: **05.01.2021 09:30**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2**

Garanția pentru ofertă:

Toate ofertele trebuie să fie însoțite de garanție pentru ofertă în formă de

Garanție bancară

Garanție prin transfer

în valoare de **2%**

Contractul intră sub incidența Acordului OMC - Nu

Conținutul prezentei Invitații este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Invitației, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

ANTOCI IVAN



FIȘA DE DATE A ACHIZIȚIEI (FDA)

Următoarele date specifice referitoare la bunurile și la serviciile solicitate vor completa, suplimenta sau ajusta prevederile instrucțiunilor pentru ofertanți (IPO). În cazul unei discrepanțe sau al unui conflict, prevederile de mai jos vor prevala asupra prevederilor din IPO.

1. Dispoziții generale

Nr.	Rubrica	Datele Autorității Contractante/Organizatorului procedurii
1.1.	Autoritatea contractantă/Organizatorul procedurii:	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
1.2.	Obiectul achiziției:	Achiziționarea serurilor curative pentru acordarea asistenței medicale bolnavilor cu maladii infecțioase pentru anul 2021
1.3.	Numărul procedurii:	20/00267
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	Cerere a ofertelor de prețuri
1.5.	Codul CPV:	33600000-6
1.6.	Numărul și data Buletinului Achizițiilor Publice:	88 din 22.12.2020
1.7.	Sursa alocațiilor bugetare/banilor publici:	Ministerul Finanțelor
1.8.	Administratorul alocațiilor bugetare:	CAPCS
1.9.	Plăți/mijloace financiare din partea partenerului de dezvoltare:	Nu se utilizează
1.10.	Denumirea cumpărătorului:	CAPCS
1.11.	Destinatarul:	IMSP Spitalul Clinic de Boli Infecțioase „Toma Ciorbă”
1.12.	Limba de comunicare:	De stat
1.13.	Pentru clarificarea documentelor de atribuire, adresa autorității contractante este:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINAŪ CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 Tel: 022-222364 Fax: 022222364 E-mail: office@capcs.md Persoana de contact: VESIOLÎI SORINA
1.14.	Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate	

2. Listă Bunuri și specificații tehnice:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire Bunuri solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1		Serum antitobotulinicum Tip A 10000 UI/Doză			

1.1	33690000-3	Serum antitobulinicum Tip A 10000 UI/Doză	Bucată	100.00	ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înreg. are a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.
2		Serum antitobulinicum Tip B 5000 UI/Doză			

2.1	33690000-3	Serum antitobotulinicum Tip B 5000 UI/Doză	Bucată	100.00	<p>ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau - Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.</p>
3		Serum antitobotulinicum Tip E 10000 UI/Doză			

3.1	33690000-3	Serum antitobulinicum Tip E 10000 UI/Doză	Bucată	60.00	ATC J06AA04. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau - Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.
4		Serum antidiftericum 10000 UI/Doză			

4.1	33690000-3	Serum antidifericum 10000 UI/Doză	Bucată	150.00	<p>ATC J06AA01. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, s/c. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.</p>
5		Serum anticarbunicum 10ml			

5.1	33690000-3	Serum anticarbunicum 10ml	Bucată	40.00	ATC J06BC. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului, sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului, sau - Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: 1 tranșă - Aprilie.
6		Serum antitetanicum 3000 UI/doza			

6.1	33690000-3	Serum antitetanicum 3000 UI/doza	Bucată	500.00	ATC J06AA02. Forma farmaceutică: Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v, s/c. Unitatea de măsură: fiolă. Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani – original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. sau Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. sau -Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) * documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Livrarea: I tranșă - Aprilie.
-----	------------	----------------------------------	--------	--------	--

3. Criterii și cerințe de calificare

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	DA
3.2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	DA
3.3	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura și ștampila candidatului	DA
3.4	Garanția pentru ofertă (F3.2)	-original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard	DA
3.5	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	DA
3.6	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul presonal) – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	DA
3.7	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
3.8	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), valabil la data deschiderii ofertelor – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
3.9	Formularul ofertei F4.1	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA

3.10	Specificatii de pret F 4.2	Specificații de preț F4.2 FORMAT ELECTRONIC PERSONALIZAT. - Format electronic și suport pe hîrtie(citit) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului pe fiecare filă; (CD sau memory Stik), primit pentru completare cu pachetul de documente, care urmează a fi prezentat fără modificări. Conținutul imprimat pe hîrtie trebuie să fie identic cu cel din format electronic;	DA
3.11	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.	DA

4. Pregătirea ofertelor

4.1	Oferte alternative:	Nu vor fi
4.2	Garanția pentru ofertă:	Oferta va fi însoțită de o Garanție pentru ofertă (emisă de o bancă comercială) conform formularului F3.2 din secțiunea a 3-a – Formulare pentru depunerea ofertei sau Garanția pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația publică nr. 20/00267 din 05.01.2021"
4.3	Garanția pentru ofertă va fi în valoare de:	2.00% din valoarea ofertei fără TVA.
4.4	Ediția aplicabilă a Incoterms și termenii comerciali acceptați vor fi:	DDP - Franco destinație vămuit, Incoterms 2013
4.5	Termenul de livrare/prestare/executare:	Aprilie 2021
4.7	Metoda și condițiile de plată vor fi:	30 zile după livrarea bunurilor și recepționarea facturilor fiscale de către CAPCS
4.8	Perioada valabilității ofertei va fi de:	60 zile
4.9	Ofertele în valută străină:	Nu se acceptă

5. Depunerea și deschiderea ofertelor

5.1	Plicurile vor conține următoarea informație suplimentară:	Cerere a ofertelor de prețuri nr. 20/00267 Pentru achiziționarea de: Achiziționarea serurilor curative pentru acordarea asistenței medicale bolnavilor cu maladii infecțioase pentru anul 2021 Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Adresa autorității contractante: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 A nu se deschide înainte de: 05.01.2021 09:30
5.2	Pentru depunerea ofertelor, adresa autorității contractante/organizatorului procedurii este:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 Tel: 022-222364 Fax: 022222364 E-mail: office@capcs.md Data-limită pentru depunerea ofertelor este: Data, Ora: 05.01.2021 09:30
5.3	Deschiderea ofertelor va avea loc la următoarea adresă:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2 Tel: 022-222490 Data, Ora: 05.01.2021 09:30

6. Evaluarea și compararea ofertelor

6.1	Prețurile ofertelor depuse în diferite valute vor fi convertite în:	Leu MD
	Sursa ratei de schimb în scopul convertirii:	BNM
	Data pentru rata de schimb aplicabilă va fi:	05.01.2021
6.2	Modalitatea de efectuare a evaluării:	Evaluarea va fi efectuată per loturi la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.
6.3	Factorii de evaluare vor fi următorii:	Nu sunt

7. Adjudecarea contractului

7.1	Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului va fi:	Cel mai mic preț
7.2	Suma Garanției de bună execuție (se stabilește procentual din prețul contractului adjudecat):	5.00%
7.3	Garanția de bună execuție a contractului:	Contractul va fi însoțit de o Garanție de bună execuție (emisă de o bancă comercială) conform formularului F 5.2 din secțiunea a 5-a – Formulare de contract sau Garanția de bună execuție prin transfer la contul autorității contractante, conform următoarelor date bancare: Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Denumirea Băncii: Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat Codul fiscal: 1016601000212 IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA cu nota "Pentru garanția de buna execuție a contractului nr. 20/00267 din 05.01.2021"
7.5	Numărul maxim de zile pentru semnarea și prezentarea contractului către autoritatea contractantă:	10 zile

Conținutul prezentei Fișe de date a achiziției este identic cu datele procedurii din cadrul Sistemului Informațional Automatizat "REGISTRUL DE STAT AL ACHIZIȚIILOR PUBLICE". Grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea conținutului Fișei de date a achiziției, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru:

ANTOCI IVAN 

