

DOCUMENTAȚIA STANDARD

pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri/servicii/lucrări

Obiectul achiziției: Achiziționarea medicamentelor necesare întru realizarea Programului Național de Combatere a Tuberculozei pentru anul 2021(repetat)
Cod CPV: 33600000-6

Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE
CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE

Procedura achiziției: Licitație publică

Procedura nr. 20/00213 **din** 30.11.2020

Nr. BAP și data publicării: 71 **din** 23.10.2020

Data deschiderii: 30.11.2020 , **ora** 10:30

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 71 din 23.10.2020

Tip anunțuri: Invitație de prezentare a ofertelor

Licitație publică Nr. 20/00213

Autoritatea contractantă	CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 022-88-43-25 (48)
Adresa	
Telefon/fax	
Membru al grupului de lucru , responsabil de procedura de achiziție	VESIOLÎI SORINA
Obiectul achiziției	Achiziționarea medicamentelor necesare întru realizarea Programului Național de Combatere a Tuberculozei pentru anul 2021(repetat) 33600000-6
Cod CPV	http://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/
Locul eliberării documentelor/caietului de sarcini	Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1
Locul desfășurării procedurii de achiziție publică	De stat
Limba în care vor fi întocmite documentația standard/caietul de sarcini	
Pentru ridicarea documentelor de licitație pe suport de hârtie taxa de achitare constituie	0.00
Rechizitele contului de achitare pentru documente:	
Banca	Ministerul Finantelor – Trezoreria 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	30.11.2020 10:30
Termenul de desfășurare a procedurii de achiziție publică	30.11.2020 10:30

Date suplimentare privind procedura de achiziție:
<http://etender.gov.md/proceduricard?pid=32697883>

ANUNȚ DE PARTICIPARE

la procedura de achiziție publică de tip LICITAȚIE PUBLICĂ
nr. 20/00213 din 23.10.2020

Denumirea autorității contractante: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE
Tip procedură achiziție: Licitație publică
Obiectul achiziției: Achiziționarea medicamentelor necesare întru realizarea Programului Național de Combatare a Tuberculozei pentru anul 2021(repetat)
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.: 71 din 23.10.2020.

În scopul achiziționării "**Achiziționarea medicamentelor necesare întru realizarea Programului Național de Combatare a Tuberculozei pentru anul 2021(repetat)**"

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		Amikacinum 500 mg			
1.1	33690000-3	Amikacinum 500 mg	Bucată	8292.00	TC J01GB06. Forma farmaceutica soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiolă. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. * Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării.

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
1.1	33690000-3	Amikacinum 500 mg	Bucată	8292.00	3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente). Termen de livrare 1 tranșe : februarie 2021
2		Amoxicillinum + Acidum clavulamicum 875 mg+125 mg			
2.1	33690000-3	Amoxicillinum + Acidum clavulamicum 875 mg+125 mg	Bucată	10596.00	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Comprimat/comprimat dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. * Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency-EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimat, capsule) să fie ambalate în blistere.

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
2.1	33690000-3	Amoxicillinum + Acidum clavulamicum 875 mg+125 mg	Bucată	10596.00	Termen de livrare 2 tranșe : I tranșă - februarie 2021, II tranșă - august 2021
3		Bedaquiline 100mg			
3.1	33690000-3	Bedaquiline 100mg	Bucată	86220.00	<p>ATC J04AK05. Forma farmaceutica comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimată. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>* Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii.</p> <p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente).</p> <p>4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere.</p> <p>Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă -august 2021</p>
4		Delamanid 50 mg			
4.1	33690000-3	Delamanid 50 mg	Bucată	24280.00	ATC J04AK06 Forma farmaceutica comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimată. *Declarație prin care

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
4.1	33690000-3	Delamanid 50 mg	Bucată	24280.00	<p>se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>* Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii.</p> <p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspecției locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspecției locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspecției.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente).</p> <p>4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere.</p> <p>Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă - septembrie 2021</p>
5		Ethambutolum 400 mg			
5.1	33690000-3	Ethambutolum 400 mg	Bucată	120653.00	<p>ATC J04AB01. Forma farmaceutica comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimată. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>* Declarație prin care - se va</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
5.1	33690000-3	Ethambutolum 400 mg	Bucată	120653.00	<p>asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii.</p> <p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente).</p> <p>4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere.</p> <p>Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă -august 2021</p>
6		Isoniazidum 300 mg			
6.1	33690000-3	Isoniazidum 300 mg	Bucată	2016.00	<p>ATC J04AC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>* Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
6.1	33690000-3	Isoniazidum 300 mg	Bucată	2016.00	<p>Moldova la momentul deschiderii.</p> <p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente).</p> <p>4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere.</p> <p>Termen de livrare I tranșă: februarie 2021</p>
7		Levofloxacinum 250 mg			
7.1	33690000-3	Levofloxacinum 250 mg	Bucată	731681.00	<p>TC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>* Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii.</p> <p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2.Dovada precalificării</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
7.1	33690000-3	Levofloxacinum 250 mg	Bucată	731681.00	<p>raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente).</p> <p>4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere.</p> <p>Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă - septembrie 2021</p>
8		Linezolidum 600 mg			
8.1	33690000-3	Linezolidum 600 mg	Bucată	146035.00	<p>ATC G03AC02. Forma farmaceutica comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>* Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii.</p> <p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament oferat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
8.1	33690000-3	Linezolidum 600 mg	Bucată	146035.00	<p>producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente).</p> <p>4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere.</p> <p>Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă - septembrie 2021</p>
9		Pyrazinamidum 500mg sau Pyrazinamidum 400mg			
9.1	33690000-3	Pyrazinamidum 500mg sau Pyrazinamidum 400mg	Bucată	73314000.00	<p>ATC J04AK01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura miligram. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor.</p> <p>* Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii.</p> <p>1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului.</p> <p>2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării.</p> <p>3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform</p>

Nr. d/o	Cod CPV	Denumire: Bunuri solicitate	Unitatea de măsura	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință
9.1	33690000-3	Pyrazinamidum 500mg sau Pyrazinamidum 400mg	Bucată	73314000.00	recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă - septembrie 2021

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

Este specificat conform pct. 2 din FDA pentru fiecare lot în parte.

DDP - Franco destinație vămuit

Documentele/cerințele de calificare pentru operatorii economici includ următoarele:

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	Nu
2	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	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri/lucrări/servicii	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	Nu
4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, de resurse creditare sau alte mijloace financiare (suma)	Nu se cere	Nu
5	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	Nu se cere	Nu
6	Demonstrarea experienței operatorului economic în domeniul de activitate aferent obiectului contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind experiența similară conform Formularului (se va indica) sau Declarație privind lista principalelor lucrări executate în ultimul an de activitate conform Formularului (se va indica)	Nu
7	Demonstrarea accesului la infrastructura/mijloacele indicate de autoritatea contractantă, pe care aceasta le consideră necesare pentru îndeplinirea contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului conform Formularului (se va indica) și Documente care atestă faptul că operatorul economic se află în posesia utilajelor, instalațiilor și/sau echipamentelor indicate de autoritatea contractantă, acestea fiind fie în dotare proprie, fie închiriate, necesare îndeplinirii contractului	Nu
8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	Da
9	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	Da
10	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (se va indica)	Nu
11	Raportul financiar	Ultimutul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura și ștampila candidatului	Da
12	Demonstrarea accesului la personalul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a obiectului contractului ce urmează a fi atribuit (personalul de specialitate care va avea un rol esențial în îndeplinirea acestuia)	Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului conform Formularul (se va indica)	Nu
13	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	Nu

Nr. d/o	Denumirea documentului/cerinței	Cerințe suplimentare față de document	Obligativitatea
14	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	Nu
15	Garanția pentru ofertă (F3.2)	-original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard	Da
16	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
17	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul presonal) – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Da
18	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Da
19	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova) – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Da
20	Formularul ofertei F 4.1	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	Da
21	Specificatii de pret F 4.2	Formularul F 4.2 - pe suport de hârtie (original, semnat și ștampilat de către ofertant) și în format electronic (fișier excel personalizat), completat. Conținutul imprimat pe hârtie și cel în format electronic trebuie să fie identic. Formularul electronic personalizat se remite operatorului economic în baza cererii depuse la sediul CAPCS sau înregistrării pe platforma SIA RSAP în cadrul procedurii de achiziție respective.	Da
22	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, str. Korolenko 2/1**

Tel.: **022-88-43-25 (48)** , Fax: **022884245** , E-mail: **office@capcs.md**

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

Setul de documente poate fi primit la adresa: <http://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/>.

Operatorii economici care doresc să depună oferte la procedura respectivă urmează să depună o cerere de participare (cu indicarea clară a denumirii, adresei, numărului telefonului de contact și numelui persoanei împuternicite de către Participant).

NOTĂ: Cerința dată NU se referă la ofertanții care s-au înregistrat la procedură și au accesat documentele în cadrul SIA Registrul de Stat al Achizițiilor Publice.

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

până la: **30.11.2020 10:30**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

Ofertele întârziate 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 Participanților la licitație

la: **30.11.2020 10:30**

pe adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**

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 discrepante 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 medicamentelor necesare întru realizarea Programului Național de Combatere a Tuberculozei pentru anul 2021(repetat)
1.3.	Numărul procedurii:	20/00213
1.4.	Tipul obiectului de achiziție:	Licitație publică
1.5.	Codul CPV:	33600000-6
1.6.	Numărul și data Buletinului Achizițiilor Publice:	71 din 23.10.2020
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:	Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
1.11.	Destinatarul:	IMSP Institutul de Ftiziopneumologie "Chiril Draganiuc" și Administrația Națională a Penitenciarelor
1.12.	Limba de comunicare:	De stat
1.13.	Pentru clarificarea documentelor de atribuire, adresa autorității contractante este:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Fax: 022884245 E-mail: office@capcs.md Persoana de contact: VESIOLÎ 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		Amikacinum 500 mg			

1.1	33690000-3	Amikacinum 500 mg	Bucată	8292.00	TC J01GB06. Forma farmaceutica soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiolă. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. * Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe sitiul oficial al autorității naționale competente). Termen de livrare 1 tranșe : februarie 2021
2		Amoxicillinum + Acidum clavulamicum 875 mg+125 mg			

2.1	33690000-3	Amoxicillinum + Acidum clavulamicum 875 mg+125 mg	Bucată	10596.00	<p>ATC J01CR02. Forma farmaceutica Comprimat/comprimat dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. * Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency-EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimat, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe : I tranșă - februarie 2021, II tranșă - august 2021</p>
3		Bedaquiline 100mg			

3.1	33690000-3	Bedaquiline 100mg	Bucată	86220.00	<p>ATC J04AK05. Forma farmaceutica comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimată.</p> <p>*Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. *</p> <p>Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe sitiu oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă -august 2021</p>
4		Delamanid 50 mg			

4.1	33690000-3	Delamanid 50 mg	Bucată	24280.00	<p>ATC J04AK06 Forma farmaceutica comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimată.</p> <p>*Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. *</p> <p>Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă -septembrie 2021</p>
5		Ethambutolum 400 mg			

5.1	33690000-3	Ethambutolum 400 mg	Bucată	120653.00	<p>ATC J04AB01. Forma farmaceutica comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimată.</p> <p>*Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. *</p> <p>Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe sitiu oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă -august 2021</p>
6		Isoniazidum 300 mg			

6.1	33690000-3	Isoniazidum 300 mg	Bucată	2016.00	<p>ATC J04AC01. Forma farmaceutica Comprimare. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.</p> <p>*Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. *</p> <p>Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere.</p> <p>Termen de livrare I tranșă: februarie 2021</p>
7		Levofloxacinum 250 mg			

7.1	33690000-3	Levofloxacinum 250 mg	Bucată	731681.00	<p>TC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimata.</p> <p>*Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. *</p> <p>Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe sitiu oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă -septembrie 2021</p>
8		Linezolidum 600 mg			

8.1	33690000-3	Linezolidum 600 mg	Bucată	146035.00	<p>ATC G03AC02. Forma farmaceutica comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat</p> <p>*Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. *</p> <p>Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP - copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă - septembrie 2021</p>
9		Pyrazinamidum 500mg sau Pyrazinamidum 400mg			

9.1	33690000-3	Pyrazinamidum 500mg sau Pyrazinamidum 400mg	Bucată	73314000.00	ATC J04AK01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura miligram. *Declarație prin care se garantează termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) care va constitui cel puțin 80% din cel inițial la livrare către beneficiar. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii ofertelor. * Declarație prin care - se va asigura prezența în ambalajul secundar al produsului a prospectului/rezumatul caracteristicii produsului în limba de stat, sau în limba de stat și în limba rusă. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova la momentul deschiderii. 1. Certificat GMP -copie și traducerea lui în limba de stat sau rusă(se acceptă fără traducere certificatele GMP în una din limbile de circulație internațională) cu aplicarea suplimentară a semnăturii și stampilei participantului. 2.Dovada precalificării OMS/ultimul raport al inspectării locului de producere, prioritate vor avea medicamentele cu statut de precalificare OMS. În cazul în care nici un medicament ofertat nu este precalificat OMS, se vor evalua ofertele la care sa prezentat ultimul raport al inspectării locului de producere care confirmă prezența bunelor practici de producere, valabil nu mai mult de 3 ani de la data inspectării. 3. În calitate de autorizare în țara de origine se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS(valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului în țara de origine(se acceptă extrasul de pe situl oficial al autorității naționale competente). 4. Forme farmaceutice solide(comprimate, capsule) să fie ambalate în blistere. Termen de livrare 2 tranșe: I tranșă - februarie 2021 II tranșă -septembrie 2021
-----	------------	---------------------------------------------	--------	-------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

3. Criterii și cerințe de calificare

Nr.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
3.1	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	NU
3.2	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
3.3	Actul care atestă dreptul de a livra bunuri/lucrări/servicii	Copie – confirmată prin semnătura și ștampila ofertantului	NU
3.4	Disponibilitate de bani lichizi sau capital circulant, de resurse creditare sau alte mijloace financiare (suma)	Nu se cere	NU
3.5	Prezentarea de dovezi privind conformitatea produselor, identificată prin referire la specificații sau standard relevante	Nu se cere	NU
3.6	Demonstrarea experienței operatorului economic în domeniul de activitate aferent obiectului contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind experiența similară conform Formularului (se va indica) sau Declarație privind lista principalelor lucrări executate în ultimul an de activitate conform Formularului (se va indica)	NU
3.7	Demonstrarea accesului la infrastructura/mijloacele indicate de autoritatea contractantă, pe care aceasta le consideră necesare pentru îndeplinirea contractului ce urmează a fi atribuit	Declarație privind dotările specifice, utilajul și echipamentul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a contractului conform Formularului (se va indica) și Documente care atestă faptul că operatorul economic se află în posesia utilajelor, instalațiilor și/sau echipamentelor indicate de autoritatea contractantă, acestea fiind fie în dotare proprie, fie închiriate, necesare îndeplinirii contractului	NU

3.8	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (se va indica)	DA
3.9	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului	DA
3.10	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (se va indica)	NU
3.11	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situația financiară-Copie – confirmată prin semnătura și ștampila candidatului	DA
3.12	Demonstrarea accesului la personalul necesar pentru îndeplinirea corespunzătoare a obiectului contractului ce urmează a fi atribuit (personalul de specialitate care va avea un rol esențial în îndeplinirea acestuia)	Declarație privind personalul de specialitate propus pentru implementarea contractului conform Formularul (se va indica)	NU
3.13	Minim ani de experiență specifică în livrarea bunurilor și/sau serviciilor similare	Nu se cere	NU
3.14	Valoarea minimă (suma) a unui contract individual îndeplinit pe parcursul perioadei indicate (numărul de ani)	Nu se cere	NU
3.15	Garanția pentru ofertă (F3.2)	-original- prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard	DA
3.16	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	DA
3.17	Lista fondatorilor operatorilor economici	(numele, prenumele, codul personal) – confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	DA
3.18	Certificat de atribuire a contului bancar	eliberat de banca deținătoare de cont – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
3.19	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Serviciului Fiscal de Stat al Republicii Moldova) – copie – confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
3.20	Formularul ofertei F 4.1	- original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Participantului;	DA
3.21	Specificatii de pret F 4.2	Formularul F 4.2 - pe suport de hârtie (original, semnat și ștampilat de către ofertant) și în format electronic (fișier excel personalizat), completat. Conținutul imprimat pe hârtie și cel în format electronic trebuie să fie identic. Formularul electronic personalizat se remite operatorului economic în baza cererii depuse la sediul CAPCS sau înregistrării pe platforma SIA RSAP în cadrul procedurii de achiziție respective.	DA
3.22	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. 20/00213 din 30.11.2020"
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:	Este specificat conform pct. 2 din FDA pentru fiecare lot în parte.
4.7	Metoda și condițiile de plată vor fi:	În termen de 30 zile după livrarea mărfii și recepționarea facturilor fiscale.
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:	Licitație publică nr. 20/00213 Pentru achiziționarea de: Achiziționarea medicamentelor necesare întru realizarea Programului Național de Combatere a Tuberculozei pentru anul 2021(repetat) Autoritatea contractantă: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE Adresa autorității contractante: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 A nu se deschide înainte de: 30.11.2020 10:30
5.2	Pentru depunerea ofertelor, adresa autorității contractante/organizatorului procedurii este:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Fax: 022884245 E-mail: office@capcs.md Data-limită pentru depunerea ofertelor este: Data, Ora: 30.11.2020 10:30
5.3	Deschiderea ofertelor va avea loc la următoarea adresă:	Adresa: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1 Tel: 022-88-43-25 (48) Data, Ora: 30.11.2020 10:30

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:	30.11.2020
6.2	Modalitatea de efectuare a evaluării:	Evaluarea va fi efectuată per lot 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. 20/00213 din 30.11.2020"
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 _____