

DAREA DE SEAMA
de atribuire a contractului de achiziții publice
Nr.1 din 16.11.2023

Date cu privire la autoritatea contractantă:

Denumirea autorității contractante	CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICHE CENTRALIZATE IN SANATATE
Localitate	MD-2005, Republica Moldova, mun.Chișinău, or. Chișinău, bd.Grigore Vieru 22/2
IDNO	1016601000212
Adresa	MD-2005, Republica Moldova, mun.Chișinău, or. Chișinău, bd.Grigore Vieru 22/2
Număr de telefon	+ 373 022 222 490
Număr de fax	+ 373 022 222 490
E-mail oficial	medicamente@capcs.gov.md
Adresa de internet	www.capcs.md
Persoana de contact	Ghennadii Datco

Date cu privire la procedura de atribuire:

Tipul procedurii de atribuire aplicate	Licitația deschisă
*Temei legal pentru desfășurarea NFP	-
Expunerea motivului/temeiului privind alegerea procedurii de atribuire	-
Procedura de achiziție repetată	Nr. -
Tipul obiectului contractului de achiziție	Bunuri
Obiectul achiziției	Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024
Cod CPV	33600000-6
Procedura de atribuire (se va indica din cadrul portalului guvernamental www.mtender.gov.md)	Nr. ocds-b3wdp1-MD-1684765950111 Link-ul: https://e-licitatie.md/contract-notice/49050 Data publicării: 22.05.2023
Platforma de achiziții publice utilizată	achizitii.md; e-licitatie.md;
Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante	Da Link-ul către planul de achiziții publice publicat: https://capcs.md/wp-content/uploads/2023/04/img_0001.pdf
Anunț de intenție publicat în BAP (după caz)	Data: Link-ul:
Tehnici și instrumente specifice de atribuire	-
Sursa de finanțare	Buget de Stat/CNAM;
Valoarea estimată (lei, fără TVA)	96 920 080.25 lei

Clarificări privind documentația de atribuire:

Buna ziua. Va rog sa clarificați dacă preparatul respectiv se admite neautorizat în rep. Moldova și dacă se admite alta doza decit cea indicată. Multi mari producători au alta dozare și atunci apare o întrebare rezonabila ca doza data a fost indicate special pentru a favoriza doar un participant.

Cu respect Viorel Rusu

Răspuns:

26.05.2023 20:28

1. În conformitate cu pct. 16, subpct. 16 din Anunțul de participare, pentru lotul nr. 52 "Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml" se acceptă inclusiv medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor);

2. Reieșind din prevederile art. 37, alin. (1) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, fiecare cerință și criteriu stabilite de către autoritatea contractantă în documentația de atribuire trebuie să fie îndeplinite de către ofertanți, inclusiv cerința în partea ce ține de doza solicitată (2000 UI 40 ml);
 3. Precizăm că specificațiile tehnice ale medicamentelor incluse în documentația de atribuire au fost elaborate în baza necesarului prezentat de către specialiștii din cadrul instituțiilor beneficiare, care la rândul său s-au condus de prevederile standardelor de tratament. Or, în conformitate cu prevederile pct. 27, subpct. 1) și pct. 29, subpct. 1) din Hotărârea Guvernului nr. 10/2021, examinarea și concretizarea necesităților de bunuri ține de competența grupului de lucru din cadrul autorității contractante (CAPCS acționînd în cazul dat ca autoritate centrală de achiziție). Având în vedere dispozițiile legale menționate, se conchide oportunitatea achiziționării de bunuri de o anumită calitate și performanță, precum și specificațiile tehnice impuse pentru acestea, sunt stabilite de fiecare autoritate contractantă în parte în funcție de necesitățile obiective ale acesteia.
 4. Pe parcursul ultimilor 3 ani, pentru lotul "Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml" specificațiile tehnice au rămas neschimbate inclusiv în partea ce ține de doza medicamentului solicitat, fiind oferite medicamente precum „Human Hepatitis B Immunoglobulin, 2000 UI 40 ml, Sol. perf. prod.: Sichuan Yuanda Shuyang Pharmaceutical Co., Ltd., China”, „Hepatect CP, 2000 UI 40 ml, Sol. perf., prod.: Biotest Pharma GmbH, Germania”.
 5. Vă atragem atenția că anterior, pentru lotul menționat, au parvenit propuneri din partea operatorilor economici privind acceptarea dozei de 5000 UI per flacon, care însă a fost respinsă din considerentul că o mare parte din conținutul flaconului nu se administrează și se aruncă, avînd în vedere că soluția medicamentului trebuie administrată imediat după deschiderea flaconului.
 6. Totodată, în vederea examinării oportunității extinderii concurenței prin modificarea cerinței în partea ce ține doza medicamentului solicitată pentru lotul "Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml", solicităm respectuos înaintarea propunerii Dvs. privind redactarea cerinței menționate sau indicarea expresă a dozei medicamentului pe care ați dori să-l oferați, în scopul consultării specialiștilor din cadrul instituției beneficiare.
-

Buna ziua. Va rog sa clarificați dacă preparatul respectiv se admite la licitație fiind neautorizat în rep. Moldova și dacă se admite alta doza decit cea indicată. De fapt așa dozare nici nu exista pentru așa preparat. Va rog sa verificați corectitudinea informației postate .

Răspuns:

26.05.2023 20:28

Bună ziua!

1. În conformitate cu pct. 16, subpct. 16 din Anunțul de participare, pentru lotul nr. 52 "Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml" se acceptă inclusiv medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor);
 2. Reieșind din prevederile art. 37, alin. (1) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, fiecare cerință și criteriu stabilite de către autoritatea contractantă în documentația de atribuire trebuie să fie îndeplinite de către ofertanți, inclusiv cerința în partea ce ține de doza solicitată (2000 UI 40 ml);
 3. Precizăm că specificațiile tehnice ale medicamentelor incluse în documentația de atribuire au fost elaborate în baza necesarului prezentat de către specialiștii din cadrul instituțiilor beneficiare, care la rândul său s-au condus de prevederile standardelor de tratament. Or, în conformitate cu prevederile pct. 27, subpct. 1) și pct. 29, subpct. 1) din Hotărârea Guvernului nr. 10/2021, examinarea și concretizarea necesităților de bunuri ține de competența grupului de lucru din cadrul autorității contractante (CAPCS acționînd în cazul dat ca autoritate centrală de achiziție). Având în vedere dispozițiile legale menționate, se conchide oportunitatea achiziționării de bunuri de o anumită calitate și performanță, precum și specificațiile tehnice impuse pentru acestea, sunt stabilite de fiecare autoritate contractantă în parte în funcție de necesitățile obiective ale acesteia.
 4. Pe parcursul ultimilor 3 ani, pentru lotul "Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml" specificațiile tehnice au rămas neschimbate inclusiv în partea ce ține de doza medicamentului solicitat, fiind oferite medicamente precum „Human Hepatitis B Immunoglobulin, 2000 UI 40 ml, Sol. perf. prod.: Sichuan Yuanda Shuyang Pharmaceutical Co., Ltd., China”, „Hepatect CP, 2000 UI 40 ml, Sol. perf., prod.: Biotest Pharma GmbH, Germania”.
 5. Vă atragem atenția că anterior, pentru lotul menționat, au parvenit propuneri din partea operatorilor economici privind acceptarea dozei de 5000 UI per flacon, care însă a fost respinsă din considerentul că o mare parte din conținutul flaconului nu se administrează și se aruncă, avînd în vedere că soluția medicamentului trebuie administrată imediat după deschiderea flaconului.
 6. Totodată, în vederea examinării oportunității extinderii concurenței prin modificarea cerinței în partea ce ține doza medicamentului solicitată pentru lotul "Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant) 2000 UI 40 ml", solicităm respectuos înaintarea propunerii Dvs. privind redactarea cerinței menționate sau indicarea expresă a dozei medicamentului pe care ați dori să-l oferați, în scopul consultării specialiștilor din cadrul instituției beneficiare.
-

Pentru lotul nr.44 se solicita forma farmaceutica "Pulb./sol.inj.". In acelasi timp este indicata doza medicamentului "50mg/10ml". Acestea doua solicitari se contrazic. Pulbere pentru solutie injectabila nu poate fi masurata in mililitri. Solicitam excluderea mentiunii "10 ml" pentru a exclude contradictia in specificatia tehnica solicitata pentru lotul nr.44.

Răspuns:

31.05.2023 15:24

Bună

Vom corecta numaidecît documentația de atribuire. Astfel, după redacție va fi admisă doza 50 mg/flacon, fiind acceptate formele farmaceutice - "Pulb./sol. inj." sau "Sol. inj."

ziua!

Unde poate fi găsit registrul indicat în Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova - Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor

Răspuns:

25.05.2023 09:55

Bună ziua!

"Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor" poate fi găsit pe site-ul oficial al Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) (<https://amdm.gov.md/ro>).

Vă informăm că Comisia Medicamentului din cadrul AMDM organizează ședințe o dată în lună în vederea stabilirii listei medicamentelor care se admit pentru a fi înregistrate în Republica Moldova. În urma ședinței menționate, AMDM plasează pe site-ul său oficial lista medicamentelor pentru care a fost decisă autorizarea acestora, denumită "Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor". De exemplu, în cadrul celei mai recente ședințe a Comisiei Medicamentului din cadrul AMDM au fost autorizate 58 medicamentele (lista respectivă poate fi vizualizată prin accesarea link-ului <https://amdm.gov.md/ro/news/alte-aproximativ-60-de-produse-farmaceutice-autorizate-de-c-tre-comisia-medicamentului>).

Vă atragem atenția, că reieșind din informația plasată pe site-ul oficial al AMDM, pînă la termenul-limită de depunere a ofertelor (28.07.2023) urmează să aibă loc 2 ședințe ale Comisiei Medicamentului din cadrul AMDM - la 16 iunie și 14 iulie.

Demersul operatorului economic Medeferent Grup SRL nr. Rg02/LT-25/2023 din 25.05.2023.

Contestația operatorului economic Dita EstFarm SRL nr. 01 din 29.05.2023.

Contestația operatorului economic Medeferent Grup SRL nr.02/407/23 din 31.05.2023.

Contestația operatorului economic Esculap Farm SRL nr.02/412/23 din 05.06.2023.

Modificări operate în documentația de atribuire:

1. Modificări în cadrul procedurii de achiziție Licităția deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1684765950111 privind

“Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024 prin următoarele:

1. Pentru lotul nr. 54 Irinotecan, 100 mg/5 ml, Conc./sol. perf., a accepta doar medicamente autorizate în RM.

2. Pentru lotul nr. 44 Fludarabinum, 50 mg - 10 ml, Pulb./sol. inj. – a modifica specificațiile tehnice în “Fludarabinum, 50 mg/flacon”, Forma farmaceutică “Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.”.

3. A modifica modelul contractului – mențiunile din compartimentul “Note” din Anexa nr. 3 la contract. Totodată, s-au transpus modificările și în pct. 12 din Anunțul de participare, propunerea tehnică și financiară.

2. A exclude din Anunțul de participare referitor procedurii de achiziție Licităția deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1684765950111 privind “Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medicosanitare publice (IMSP) pentru anul 2024 următoarea cerință stipulată în pct 16, supct.16, comp.III, pct.1:

- În cazul medicamentelor neautorizate în Republica Moldova, supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor), la etapa de prezentare a Cererii pentru prelevarea probei medii la Agenția Medicamentului și Dispozitivelor Medicale se vor atașa suplimentar:

- Modulul 3.2.P.5.1, Specificația

- Modulul 3.2.P.5.2 Metode de analiză

- Standarde de Referință (SR) și Placebo necesare conform metodelor de analiză (inclusiv și pentru impurități, dacă e cazul), cu termen de valabilitate valid și însoțite de Certificate de calitate pentru fiecare SR.

2. A modifica graficul de livrare din pct. 12 din Anunțul de participare și din modelul de contract a procedurii de achiziție Licităția deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1684765950111 privind “Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medicosanitare publice (IMSP) pentru anul 2024, specificînd că termenul limită de livrare urmează a fi realizat **pînă la 15 Decembrie** (nu se referă la bonul de comanda livrare).

3. A efectua modificări pentru lotul lotul 47. Hydroxycarbamidum /Hydroxycarbamide 500 mg în cadrul procedurii de achiziție Licităția deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1684765950111 privind Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024 după cum urmează:

1. se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau

2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM).

Garanția pentru ofertă	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Licența de activitate farmaceutică	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Lista fondatorilor operatorilor economici	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Certificat de atribuire a contului bancar	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Propunerea tehnică	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Propunerea financiară	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Declarație privind valabilitatea ofertei	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat
Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termenul de valabilitate solicitat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat	prezentat

Informația privind depunerea ofertelor se prezintă astfel:

ANEXA NR:1

Pentru elucidarea unor neclarități sau confirmarea unor date privind corespunderea ofertei cu cerințele stabilite în documentația de atribuire (inclusiv justificarea prețului anormal de scăzut) s-a solicitat:

Data solicitării	Operator	Informația solicitată	Rezumatul răspunsului
31.07.2023	Tetis Internațional Co SRL	Se solicită prezentarea următoarelor documente: Pentru lotul nr. 6 Asparaginasum, 10000 UI, Pulb./sol.inj.; Pentru lotul nr. 14 Bleomycinum, 15 UI, Pulb./sol.inj.; Pentru lotul nr. 16 Calcii folinas, 30 mg/3 ml, Sol. inj.;	Demers nr. 08/233 din 03.08.2023

	<p>Pentru lotul nr. 28 Dacarbazinum, 200 mg, Pulb./sol.inj./perf.;</p> <p>Pentru lotul nr. 30 Decitabinum, 50 mg, Pulb./conc. pentru sol. perf.;</p> <p>Pentru lotul nr. 49 Idarubicinum, 5 mg, Pulb./sol. inj.;</p> <p>Pentru lotul nr. 50 Ifosfamidum, 1000 mg, Pulb./sol. inj.;</p> <p>Pentru lotul nr. 59 Mesnum, 400 mg/4 ml, Sol. inj.;</p> <p>Pentru lotul nr. 89 Tretioninum, 10 mg, Capsule;</p> <p>Pentru lotul nr. 93 Vinorelbinum, 50 mg/5 ml, Conc./sol. perf.:</p> <p>- Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cît și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de "autorizat doar pentru export" (la momentul deschiderii ofertelor) - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;</p> <p>Pentru lotul nr. 44 Fludarabinum, 50 mg - 10 ml, Pulb./sol. inj.:</p> <p>- Precizarea formei farmaceutice a medicamentului oferat; Vă atragem atenția că în Propunerea tehnică prezentată de Dvs. prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender pentru lotul dat în compartimentul "Forma farmaceutică" a fost indicat "Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.;"</p> <p>- Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cît și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de "autorizat doar pentru export" (la momentul deschiderii ofertelor) - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;</p> <p>Pentru lotul nr. 55 Leuprorelinum, 3.75 mg, Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.:</p>	
--	--	--

		<p>- Precizarea formei farmaceutice a medicamentului oferat; Vă atragem atenția că în Propunerea tehnică prezentată de Dvs. prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender pentru lotul dat în compartimentul "Forma farmaceutică" a fost indicat "Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.";</p> <p>- Precizarea formei ambalajului primar a medicamentului oferat; Vă atragem atenția că în Propunerea tehnică prezentată de Dvs. prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender pentru lotul dat în compartimentul "Unitatea de măsură" a fost indicat "seringă preumplută/flacon";</p> <p>- Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de "autorizat doar pentru export" (la momentul deschiderii ofertelor) - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;</p>	
03.08.2023	Dita EstFarm SRL	Se solicită expunerea, în privința demersului operatorului economic "Lismedfarm" SRL nr. B-090/2023 din 03.08.2023 (se anexează), parvenit în cadrul Licității deschise nr. ocds-b3wdp1-MD-1684765950111 din 28.07.2023 privind "Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024", cu referire la autenticitatea Certificatului Produsului Farmaceutic (COPP) nr. Sichuan20230093 (se anexează) prezentat în oferta Dvs. prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender pentru lotul "Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant), 2000 UI 40 ml, Sol. perf."	Demers nr. T-360 din 08.08.2023
31.07.2023	Dita EstFarm SRL	Se solicită prezentarea următoarelor documente: 1. Pentru lotul nr. 27 Cytarabinum, 1000 mg/10-20 ml, Sol. inj.: - Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în	Demers nr. T-356 din 01.08.2023

		<p>documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de "autorizat doar pentru export" (la momentul deschiderii ofertelor) - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;</p> <p>- Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezentă cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);</p> <p>2. Pentru lotul nr. 53 Interferonum alfa-2a, 3 MUI, Sol. inj./Pulb./sol. inj./Pulb.+solv./sol. inj.:</p> <p>- Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezentă cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);</p> <p>- Precizarea formei ambalajului primar al medicamentului oferat; Vă atragem atenția că în Propunerea tehnică prezentată de Dvs. prin intermediul platformei SIA "RSAP" Mtender pentru lotul dat în compartimentul "Ambalaj" a fost indicat "seringă preumplută/flacon+seringă preumplută/flacon+seringă/flacon+fiolă/flacon+flacon".</p>	
31.07.2023	Lismedfarm SRL	<p>Se solicită prezentarea:</p> <p>-Raportul financiar/Situația financiară - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului (în conformitate cu pct. 16, subpct.10 din Anunțul de participare).</p>	Demers nr.B-089/2023 din 01.08.2023
03.08.2023	Lismedfarm SRL	<p>Se solicită prezentarea următoarelor documente:</p> <p>1. Pentru lotul nr. 44 Fludarabinum, 50 mg - 10 ml, Pulb./sol. inj.:</p> <p>- Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezentă cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);</p> <p>2. Pentru lotul nr. 55 Leuprorelinum, 3.75 mg, Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.:</p> <p>- Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul</p>	Demers B-091/2023 din 03.08.2023

		<p>oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de "autorizat doar pentru export" (la momentul deschiderii ofertelor) - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;</p> <p>- Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezența cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);</p>	
31.07.2023	Lismedfarm SRL	<p>Se solicită prezentarea următoarelor documente: Pentru lotul nr. 52 Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant), 2000 UI 40 ml, Sol. perf.; Pentru lotul nr. 62 Mitoxantronum, 20 mg/10 ml, Conc./sol. perf.; Pentru lotul nr. 71 Procarbazine, 50 mg, Comprimat/Capsule; Pentru lotul nr. 74 Sorafenibum, 200 mg, Comprimat; Pentru lotul nr. 81 Temozolomidum, 20 mg, Capsule; Pentru lotul nr. 84 Thalidomidum, 100 mg, Comprimat / Capsule:</p> <p>- Dovada autorizării medicamentului oferit: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de "autorizat doar pentru export" (la momentul deschiderii ofertelor) - în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare;</p> <p>- Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezența cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului</p>	Demers nr.B-090/2023 din 03.08.2023

	(European Medicines Agency - EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia (în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare);	
--	--	--

Ofertanții respinși/descalificați:

Denumirea operatorului economic	Motivul respingerii/descalificării
Distrimed SRL	Ofertele prezentate pentru loturile indicate mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice: nr. 37 Doxorubicinum/ Doxorubicini hydrochloridum, 10 mg, Pulb./sol. inj. sau Conc./sol. Perf.; nr. 47 Hydroxycarbamidum/ Hydroxycarbamide, 500 mg, Capsule; nr. 60 Methotrexatum, 500 mg/5 ml, Conc./sol. perf.; nr. 78 Tamoxifenum, 20 mg, Comprimate-Ofertele depășesc cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. Astfel, loturile au fost anulate în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. a 6-a din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Dita EstFarm SRL	Ofertele prezentate pentru loturile indicate mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice: nr. 35 Docetaxelum, 80 mg/flacon, Conc./sol. perf.; nr. 37 Doxorubicinum/Doxorubicini hydrochloridum, 10 mg, Pulb./sol. inj. sau Conc./sol. perf.; nr. 41 Etoposidum, 100 mg/5 ml, Conc./sol. perf.; nr. 46 Gemcitabinum, 1000 mg, Pulb./sol. perf. sau Conc./sol. perf.; nr. 51 Ifosfamidum, 500 mg, Pulb./sol. inj.; nr. 78 Tamoxifenum, 20 mg, Comprimate-Ofertele depășesc cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. Astfel, loturile au fost anulate în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. a 6-a din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Esculap Farm SRL	Oferta prezentată pentru lotul indicat mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice: nr. 52 Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant), 2000 UI 40 ml, Sol. perf.-Oferta depășește cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. Astfel, lotul a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. a 6-a din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Farmina SRL	Oferta prezentată pentru lotul indicat mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice: nr. 47 Hydroxycarbamidum/ Hydroxycarbamide, 500 mg, Capsule-A fost oferat un medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în pofida faptului că în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. I din Anunțul de participare, pentru lotul dat au fost acceptate doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM)
Medeferent Grup SRL	Ofertele prezentate pentru loturile indicate mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice: nr. 35 Docetaxelum, 80 mg/flacon, Conc./sol. perf.; nr. 68 Paclitaxelum, 6 mg/ml 5 ml, Conc./sol. perf.-Ofertele depășesc cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. Astfel, loturile au fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. a 6-a din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice
Sanfarm Prim SA	Oferta prezentată pentru lotul indicat mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice: nr. 47 Hydroxycarbamidum/ Hydroxycarbamide, 500 mg, Capsule-A fost oferat un medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în pofida faptului că în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. I din Anunțul de participare, pentru lotul dat au fost acceptate doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM)
Tetis Internațional Co SRL	Ofertele prezentate pentru loturile indicate mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice: nr. 26 Cytarabinum, 100 mg/5 sau 100 mg, Pulb./sol. inj. sau Sol. inj.-A fost oferat un medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în pofida faptului că în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. I din Anunțul de participare, pentru lotul dat au fost acceptate doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) nr. 47 Hydroxycarbamidum/ Hydroxycarbamide, 500 mg, Capsule-A fost oferat un medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în pofida faptului că în conformitate cu pct. 16,

	subpct. 16, cap. I din Anunțul de participare, pentru lotul dat au fost acceptate doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM)
Lismedfarm SRL	<p>Ofertele prezentate pentru loturile indicate mai jos nu a fost acceptată, în temeiul art. 69, alin (6), lit. b) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice:</p> <p>nr. 47 Hydroxycarbamidum/ Hydroxycarbamide, 500 mg, Capsule-A fost oferat un medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), în pofida faptului că în conformitate cu pct. 16, subpct. 16, cap. I din Anunțul de participare, pentru lotul dat au fost acceptate doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM)</p> <p>nr. 52 Immunoglobulinum humanum antihepaticum (pu terapia post-transplant), 2000 UI 40 ml, Sol. perf.- Nu au fost prezentate documente obligatorii solicitate conform pct. 16, subpct. 16, cap. IV din Anunțul de participare:</p> <p>1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine;</p> <p>2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezența cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines AgencyEMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.</p> <p>nr. 56 Lomustinum, 40 mg, Capsule-Oferta depășește cu peste 30% valoarea estimată a achiziției pentru lotul dat. Astfel, lotul a fost anulat în temeiul art. 71, alin. (1), lit. d), lin. a 6-a din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice</p>

Modalitatea de evaluare a ofertelor:

Pentru fiecare lot

Criteriul de atribuire aplicat:

Prețul cel mai scăzut

Reevaluarea ofertelor:

Motivul reevaluării ofertelor	Demersul operatorului economic Lismedfarm SRL nr. B-173/2023 din 11.10.2023
Modificările operate	<p>S-a dat citire demersului operatorului economic Lismedfarm SRL nr. B-173/2023 din 11.10.2023 prin care se comunică că:</p> <p><i>Lismedfarm SRL retrage oferta pentru medicamentul MITOXADN 20 (Mitoxantrone Injection USP 20 mg/10 ml) Conc./sol. perf. 20 mg/10 ml NI, producătorul M/s Biozenta Lifescience Pvt. Ltd., India, (codul medicamentului 50111-16) pentru Licitajia deschisă nr. ocdsb3wdp1-MD-1684765950111 din 28.07.2023 (proces verbal din 10.08.2023) privind achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024 din cauza că obstacolele create de AMDM nesuportate de acte normative în vigoare vor rezulta în costurile adiționale pentru Lismedfarm SRL care nu au fost incluse în prețul oferit pentru licitația publică. Se solicită pregătirea și expedierea contractelor în baza LP nr. ocdsb3wdp1-MD-1684765950111 din 28.07.2023 spre semnare fără medicamentul MITOXADN 20.</i></p> <p>Se menționează că operatorul economic Lismedfarm SRL a fost desemnat câștigător pentru lotul nr. 62 Mitoxantronum, 20 mg/10 ml cu oferta MITOXADN 20 (Mitoxantrone Injection USP 20 mg/10 ml) Conc./sol. perf. 20 mg/10 ml în urma procedurii de achiziție Licitajia deschisă nr. ocds-b3wdp1-MD-1684765950111 din 28.07.2023 privind "Achiziționarea medicamentelor oncologice și imunosupresive necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) pentru anul 2024".</p> <p>Având în vedere retragerea ofertei și refuzul de semnare a contractului de către operatorul economic Lismedfarm SRL pentru lotul nr. 62 Mitoxantronum, 20 mg/10 ml, s-a propus, în respectarea prevederilor art. 31, alin.8 din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice, a desemna câștigătoare oferta următorului clasat după preț operator economic Dita EstFarm SRL - Nokotrone 2 mg/ml – 10 ml, Conc./sol. inj., NI, prod.: Baxter Oncology GmbH, Germania.</p> <p><i>Toți membrii grupului de lucru au fost de acord și au votat "pro" unanim.</i></p> <p>Totodată s-a propus a aplica penalități asupra operatorului economic Lismedfarm SRL, în conformitate cu art. 68, alin.4, lit.a) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice.</p>

În urma examinării, evaluării și comparării ofertelor depuse în cadrul procedurii de atribuire s-a decis:

Atribuirea contractului de achiziție publică:

ANEXA NR.2

S-a decis a iniția o procedură de achiziție pentru loturile rămase neachiziționate (Conform Anexei nr.3).

Informarea operatorilor economici despre deciziile grupului de lucru pentru achiziții:

Denumirea operatorului economic	Data transmiterii	Modalitatea de transmitere
Lismedfarm SRL;Esculap Farm SRL;Farmina SRL;Dita EstFarm SRL Medeferent Grup SRL;Distrimed SRL;Sanfarm Prim SA Tetis International Co SRL	10.08.2023	e-mail

Termenul de așteptare pentru încheierea contractului:

În cazul în care valoarea estimată a contractului este mai mică decât pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice	<input type="checkbox"/> 6 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax <input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/> 11 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax <input type="checkbox"/>
În cazul în care valoarea estimată a contractului este egală sau mai mare decât pragurile prevăzute la art. 2 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice	<input checked="" type="checkbox"/> 11 zile în cazul transmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax <input type="checkbox"/>
	<input type="checkbox"/> 16 zile în cazul netransmiterii comunicării prin mijloace electronice și/sau fax <input type="checkbox"/>

Contractul de achiziție încheiat:

CONFORM ANEXEI

Informația privind achiziții publice durabile (achiziții verzi):

Au fost aplicate criteriile pentru achiziții publice durabile (achiziții verzi)?	NU
Valoarea de achiziție cu TVA din contract/ contracte a lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate (lei MD):	-
Codul CPV al lotului/loturilor pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate:	-
Criteriul de atribuire pentru lotul/loturile pentru care au fost aplicate criteriile de durabilitate:	-

Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru declară că termenul de așteptare pentru încheierea contractului/contractelor indicate a fost respectat (exceptând cazurile prevăzute de art. 32 alin. (3) al Legii nr. 131 din 3 iulie 2015 privind achizițiile publice), precum și că în cazul depunerii contestațiilor și/sau recepționării rapoartelor de monitorizare, acestea au fost examinate și soluționate. Prin prezenta dare de seamă, grupul de lucru pentru achiziții confirmă corectitudinea desfășurării procedurii de achiziție, fapt pentru care poartă răspundere conform prevederilor legale în vigoare.

Conducătorul grupului de lucru pentru achiziții:

Uteorylu Uteorylu
(Nume, Prenume)



(Semnătura)

L.Ș.

Tip contract	Nr. document	Data	AC	OE	Suma	Nr. procedură	DA	CPIV3	Nr. participanti	IDNO	BAUNUS/RSNA/DE/FINAN/TA/RE	Termen de valabilitate	Valoarea estimata	Intreprindere	Termen de executare	Misiu/Luara
Contract de achiziție	47-50111	15.09.2023	INSP Spitalul Clinic Municipal Sfânta Treime	Dna Est Farm SRL	172750,27	oed-3/504/1-ND-16847679011	Adăugarea medicamentelor oncologice și imunoterapie necesare tratamentelor medicale sanitare publice (INSP) pentru anul 2024.	3360000-6	8	100560004619	Buget CNAM	31.12.2024	9622080			
Contract de achiziție	45-50111	15.09.2023	INSP Spitalul Clinic Republican Timișoara	Dna Est Farm SRL	302226,64	oed-3/504/1-ND-16847679011	Adăugarea medicamentelor oncologice și imunoterapie necesare tratamentelor medicale sanitare publice (INSP) pentru anul 2024.	3360000-6	8	100560004619	Buget CNAM	31.12.2024	9622080			
Contract de achiziție	47-50111	15.09.2023	INSP Institutul de Oncologie și Hematologie Cluj-Napoca	Dna Est Farm SRL	145831,17	oed-3/504/1-ND-16847679011	Adăugarea medicamentelor oncologice și imunoterapie necesare tratamentelor medicale sanitare publice (INSP) pentru anul 2024.	3360000-6	8	100560004619	Buget CNAM	31.12.2024	9622080			
Contract de achiziție	46-50111	15.09.2023	INSP Institutul Mamaia și Copilului	Dna Est Farm SRL	128154,25	oed-3/504/1-ND-16847679011	Adăugarea medicamentelor oncologice și imunoterapie necesare tratamentelor medicale sanitare publice (INSP) pentru anul 2024.	3360000-6	8	100560004619	Buget CNAM	31.12.2024	9622080			
Contract de achiziție	42-50111	15.09.2023	INSP Institutul Oncologic	Dna Est Farm SRL	7415031,85	oed-3/504/1-ND-16847679011	Adăugarea medicamentelor oncologice și imunoterapie necesare tratamentelor medicale sanitare publice (INSP) pentru anul 2024.	3360000-6	8	100560004619	Buget CNAM	31.12.2024	9622080			
Contract de achiziție	35-50111	16.11.2023	INSP Spitalul Județean Ilfov	Distimed SRL	1380,00	oed-3/504/1-ND-16847679011	Adăugarea medicamentelor oncologice și imunoterapie necesare tratamentelor medicale sanitare publice (INSP) pentru anul 2024.	3360000-6	8	1009600029081	Buget CNAM	31.12.2024	9622080			
Contract de achiziție	32-50111	16.11.2023	INSP Institutul Oncologic	Distimed SRL	4461740,00	oed-3/504/1-ND-16847679011	Adăugarea medicamentelor oncologice și imunoterapie necesare tratamentelor medicale sanitare publice (INSP) pentru anul 2024.	3360000-6	8	1009600029081	Buget CNAM	31.12.2024	9622080			
Contract de achiziție	34-50111	16.11.2023	INSP Spitalul Județean Dâmbovița	Distimed SRL	4600,00	oed-3/504/1-ND-16847679011	Adăugarea medicamentelor oncologice și imunoterapie necesare tratamentelor medicale sanitare publice (INSP) pentru anul 2024.	3360000-6	8	1009600029081	Buget CNAM	31.12.2024	9622080			

* - în cazul în care, aveți nevoie de mai multe stampuri, selectați o celulă de pe ultima linie a tabelului, apoi apăsați Căuta, apoi Inserează în Tabele Row Below

